

XEROSEPTOL pulbere	MED-DO 102/2019
Ediția	2
Revizia	02
Pagina	50/88

Anexa nr. 2
la Ordinul Agenției Naționale
pentru Siguranța Alimentelor
nr. ____ din ____ 2019

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

XEROSEPTOL **pulbere de uz intern**

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
- Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor
- Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect.

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI/FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Numele și adresa „Medicamentum” SRL, R. Moldova, r. Anenii Noi,
s. Merenii Noi
telefon/fax: +373 /265/ 62-3-17, 62-2-46, 62-4-39
e-mail: contact@medicamentum.md

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA

Substanța(e) activă(e):

Xeroform – 50 mg
Streptocidă – 50 mg

Lista excipienților:

Talc – 250 mg
Amidon de porumb – 650 mg

3. INDICAȚII TERAPEUTICE (pe specii țintă)



“Medicamentum” SRL
Republica Moldova

XEROSEPTOL pulbere	MED-DO 102/2019
Ediția	2
Revizia	02
Pagina	51/88

La toate speciile de animale în tratamentul plăgilor: cutanate (eczeme, dermatite, ulcere), musculare, chirurgicale suturate sau nesuturate (căstrări, ruminotomii, ovariectomii).

4. CONTRAINDICAȚII

Nu este cazul.

5. REACTII ADVERSE

Produsul este bine tolerat în doze terapeutice.

Dacă observați efecte severe sau alte efecte nementionate în acest prospect, anunțați de urgență medicul veterinar.

6. SPECII ȚINTĂ

Cabaline, bovine, ovine, caprine, suine, iepuri, câini, pisici, păsări.

7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

Mod de administrare – aplicare externă.

Produsul se folosește prin pudrarea zonei afectate.

8. PERIODA DE AȘTEPTARE (pentru produsele alimentare țintă)

chiar dacă aceasta este zero, pentru medicamentul de uz veterinar destinat animalelor de la care se obțin produse alimentare

Nu este cazul.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

(condiții de depozitare și condiții de păstrare ale medicamentului de uz veterinar după reconstituire, diluare, prima deschidere)

La temperatura +15+25°C, ferit de lumină.

10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE (*interdicții*)

12. PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate în ambalaj original – 24 luni.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar – 30 zile.



XEROSEPTOL pulbere	MED-DO 102/2019
Ediția	2
Revizia	02
Pagina	52/88

A nu se utiliza după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

13. STATUT LEGAL

- *se eliberează fără prescripție veterinară.*

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Flacoane 70,0 g produs ambalate în grup în cutie de carton, însoțite de prospectul de utilizare.

15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

25.06.2019

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

