

PROSPECTUL

1. Denumirea medicamentului de uz veterinar

Maropital^R

2. Compoziție

1 ml conține:

Substanță activă:

Maropitant (ca maropitant citrat monohidrat) - 10 mg

Excipienți:

Sulfobutil eter B-ciclodextrin de sodiu

Metacrezol

Apă pentru injecții.

Soluție injectabilă.

Soluție transparentă de culoare de la incoloră la slab gălbuie.

3. Specii țintă

Câini, pisici.

4. Indicații de utilizare

Maropital^R se indică în prevenirea și tratamentul stărilor de greață și a vomei la câini și pisici.

5. Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

A nu se administra cățelilor cu vârsta sub 8 săptămâni, motănașilor cu vârsta sub 16 săptămâni.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale

Maropital^R nu se indică pentru utilizare animalelor de la care se obțin alimente.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

A se administra cu precauție animalelor cu afecțiuni hepatice sau insuficiență cardiacă.

Particularități deosebite de acțiune a medicamentului la prima administrare sau în caz de anulare nu s-au stabilit.

Se recomandă respectarea termenilor și dozelor de administrare pentru a nu diminua eficiența medicamentului de uz veterinar. În caz de omitere a unei administrări, tratamentul se reia în aceeași doză, conform aceeași scheme.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

În timpul lucrului cu Maropital^R e important de respectat regulile de bază de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamentele de uz veterinar.

La finisarea lucrului mâinile se spală cu apă caldă și săpun.

În caz de contact accidental cu pielea sau tunicile mucoase oculare, ele se spală din abundență cu apă.

Persoanelor cu hipersensibilitate la componentele medicamentului de uz veterinar se recomandă evitarea contactului direct cu acesta.

În caz de îngerare sau apariție a reacțiilor alergice e necesar de adresat la o instituție medicală (cu sine de avut eticheta sau prospectul de utilizare).



Precauții speciale pentru protecția mediului

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.
Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

Gestație și lactație

Nu se recomandă a fi indicat medicamentul de uz veterinar femelelor gestante și lactante.
În caz de necesitate medicamentul de uz veterinar se va administra sub controlul medicului veterinar în urma evaluării raportului risc-beneficiu.

Interacțiunea cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune

Medicamentul dat poate fi utilizat în terapii complexe cu medicamente din alte grupe.
Maropital nu se utilizează concomitent cu antagoniștii canalelor de Ca deoarece maropitalul are afinitate pentru canalele de Ca.

Supradozare

Nu au fost depistate simptome specifice supradozării.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare

Nu este cazul.

Incompatibilități majore

În absența studiilor de compatibilitate, acest medicament de uz veterinar nu trebuie amestecat cu alte medicamente de uz veterinar în aceeași seringă.

7. Evenimente adverse

Reacții adverse sau complicații în urma administrării, conform instrucțiunii, nu apar. În caz de apariție a reacțiilor adverse sau a complicațiilor, administrarea se stopează și se indică antihistaminice și simptomatice.

Ocazional poate apărea durere în locul injectării.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul a avut efect, vă rugăm să contactați în mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul certificatului de înregistrare sau reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: mvnnotificare@ansa.gov.md, tel.: 022-210-156.

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Maropital^R se va administra intravenos sau subcutanat în doză de 1 mg/kg greutate corporală, ce corespunde cu 1 ml medicament la 10 kg greutate corporală, o dată pe zi, timp de cel mult 5 zile.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Se recomandă respectarea termenilor și dozelor de administrare pentru a nu diminua eficiența medicamentului de uz veterinar.

10. Perioade de așteptare

Nu este cazul.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vedere și îndemîna copiilor.
A se păstra în ambalajul original.
A se feri de lumină directă a soarelui.

A se păstra separat de produse alimentare și hrană pentru animale.

A se păstra la T°C de la +2°C până la +25°C

Nu utilizați acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe etichetă. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 90 zile.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Utilizați sistemele de returnare a medicamentelor de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu sistemele de colectare aplicabile medicamentului de uz veterinar respectiv.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea medicamentelor de uz veterinar

Medicament de uz veterinar care se eliberează fără prescripție.

14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor

240106

Flacoane din sticlă întunecată a câte 5; 10 și 50 ml cu dop din cauciuc și capace din aluminiu.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

09/2024

Informații detaliate privind acest medicament de uz veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Republicii Moldova - Registrul de Stat al medicamentelor de uz veterinar (<https://registru.ansa.gov.md/>).

16. Date de contact

Deținătorul certificatului de înregistrare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

OOO „Apicenna”,

or. Moscova, r. Balașiha, ș. Poltevskoe 4.

Tel +7(495)580-77-13

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.

SRL Zoofarmagro,

m. Chișinău, str. Camenița 4a

Tel/fax 373 022 855-071; 373 69827427

www.zoofarmagro@mail.ru

17. Alte informații

Codul ATCvet: QA04AD90

