

**PROSPECTUL****1. Denumirea medicamentului de uz veterinar****OVOSTOP®****2. Compoziție**

1ml de suspensie conține, mg:

**Substanța activă:**

Megestrol acetat - 11,0;

Proroxan - 11,0;

Melatonină - 110,0.

**Excipienți:**

| Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți | Compoziția cantitativă, dacă această informație este esențială pentru administrarea corectă a medicamentului de uz veterinar |
|---|--|
| Triacetină  | 440  |
| Izopropiliden glicerol  | 220  |
| N,N – dietiltoluamid  | 165  |
| PEG-tocoferol   | 110  |
| Acid stearinic  | 13.2   |
| PEG-lanolină  | 11.0   |
| Pantenol anhidru  | 5.5  |

Suspensie fină de culoare de la galben deschis până la galben închis.

**3. Specii țintă**

Câini și pisici.

**4. Indicații de utilizare**

Ovostop® se indică pisicilor și cățelelor în scopuri de contracepție și reglare a comportamentului sexual.

**5. Contraindicații**

Utilizarea este contraindicată animalelor în caz de bolile a sistemului reproductiv, tumorile a glandelor mamare, diabetul zaharat, disfuncții hormonale, alergii, limfomă, bolile autoimune, limfocitopenie, leucoză, mielomă, epilepsie, insuficiență renală cronică.

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

Se interzice administrarea medicamentului de uz veterinar animalelor imature.

**6. Atenționări speciale**Atenționări speciale:

Nu se indică pentru utilizare animalelor de la care se obțin alimente.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

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

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

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

Persoanelor cu sensibilitate sporită la componentele medicamentului de uz Ovostop® se recomandă evitarea contactului direct cu acesta.

Nu se recomandă atingerea suprafeței unde a fost administrat medicamentul și contactul animalului tratat cu copii mici timp de 48 ore de la tratare.

La finalizarea lucrului se recomandă ca mâinile să fie spălate cu apă caldă și săpun.

În caz de contact accidental cu pielea sau mucoasele conjunctivale, ele se spală din abundență cu apă.

În caz de apariție a reacțiilor alergice sau la ingerarea lui e necesar de adresat cât de repede posibil la o instituție medicală (la sine de avut eticheta sau prospectul de utilizare).

#### Precauții speciale pentru protecția mediului:

Acest medicament de uz veterinar chiar dacă nu este toxic pentru animalele acvatice, nu trebuie să ajungă în cursurile de apă.

#### Gestație și lactație:

Se interzice administrarea medicamentului de uz veterinar femelelor în timpul gestației și lactației.

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

Nu se recomandă administrarea Ovostop®-ului concomitent cu alte medicamente de uz veterinar hormonale, cu alfa-adrenoblocantele și neurolepticele (derivați de fenotiazină, butirofenonă, difenilbutilpiperidină și tioxantenă).

#### Supradozare:

În caz de supradozare e posibilă dezvoltarea schimbărilor patologice în țesuturile uterului și ovarelor, supraponderabilitatea, sporirea poftei de mâncare, apatie, o ușoară hipertrofie a glandelor mamare.

În caz de supradozare semnificativă, ca antidotul specific pot servi adrenomimeticele, care sunt administrate pentru normalizarea tensiunii arteriale.

#### Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

Nu este cazul.

#### Incompatibilități majore:

Date despre incompatibilitate a medicamentului Ovostop® cu medicamentele de uz veterinar din alte grupe farmacologice, adaosuri nutritive sau nutrețuri lipsesc.

### **7. Evenimente adverse**

În urma administrării medicamentului de uz veterinar conform instrucțiunii, reacții adverse și complicații nu apar.

În cazuri rare este posibilă o creștere a greutății corporale, precum și apariția unei ușoare stări de depresie și somnolență.

În caz de hipersensibilitatea animalului la substanțele active sau la oricare dintre excipienți, apariție a reacțiilor adverse sau a complicațiilor, administrarea se stopează, animalul se spală și se indică medicamente antihistaminice și simptomatice.

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 nu 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 sau prin sistemul național de raportare: [mvnnotificare@ansa.gov.md](mailto:mvnnotificare@ansa.gov.md), tel.:022-210-156.

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

Se aplică Ovostop o singură dată, seara, prin picurare pe pielea uscată, intactă, în regiunea spatelui dintre omoplați și în regiunea gâtului, la baza craniului, în doză de 1 ml la pisică, indiferent de greutatea corporală și de ziua debutului estrului.

Cățelelor, luând în considerare greutatea corporală, se va alege ambalajul de volum corespunzător sau combinația lor în doze indicate în tabelul respectiv.

| Greutatea corporală, kg | Cantitatea ml per/animal |
|-------------------------|--------------------------|
| mai mic de 5            | 1                        |
| de la 5 la 15           | 2                        |
| de la 15 la 35          | 4                        |
| de la 35 la 50          | 6                        |
| mai mare de 50          | 8                        |

### 9. Recomandări privind administrarea corectă

În caz dacă nu există efect timp de 24 ore, medicamentul se aplică repetat în aceeași doză.

În rare cazuri, peste 12-28 zile de la prima aplicare, la femelele tratate se poate nesemnificativ manifesta estrusul care se inhibează prin aplicare repetată a medicamentului.

Se permite sporirea simptomelor estrusului la animale în primele 12-24 ore de la aplicare.

Efectul unei singure aplicări la pisici este de durată mai lungă (până la 4-6 luni) la animalele tinere și pe perioada zilelor cu durată scurtă (perioada de toamnă-iarnă); în perioada zilelor cu durată lungă (perioada de primăvară-vară) efectul se menține timp de 2-3 luni.

La cățele în legătură cu durata mai lungă a ciclului sexual, o singură aplicare reține ovulația timp de 6 luni.

Efectul influenței duratei zilelor este mai pronunțat la pisici și într-o măsură mai mică la câini.

Nu se recomandă scăldatul animalelor tratate timp de 48 ore până la și după tratare.

Nu se recomandă aplicarea medicamentului pe pielea umedă sau afectată

### 10. Perioada de așteptare

Nu este cazul.

### 11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra în în ambalaj închis al producătorului.

A se feri de lumină directă a soarelui.

A se păstra la temperatură de la +2°C până la + 25°C.

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

### 12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a medicamentelor de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile care contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar 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 cu prescripție.

### 14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor

240107

Pipete din polimer a câte 1, 2, 4 ml, tuburi din polimer și flacoane-picurători din polimer cu capac swift off a câte 1, 2, 4, 6 și 8 ml.

Pipete din polimer și tuburi din polimer ambalate a câte 1, 2, 3 și 4 bucăți, flacoane-picurători din polimer ambalate a câte 1 și 2 bucăți în cutii din carton și în blistere sau containere din materiale combinate.

Fiecare ambalaj pentru consumator este însoțit de prospect de utilizare.

**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 "AVZ S-P",

Federația Rusă, 141305, reg. Moscova, or. Serghiev Posad, str. Tsentralnaia 1.

Tel: 8-800-700-19-93,

e-mail: [help@vetmag.ru](mailto:help@vetmag.ru)

site-ul: [www.avzvet.ru](http://www.avzvet.ru)

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.

**Republica Moldova**

SRL "ZooFarmAgro",

MD-2001, mun. Chișinău, str. Camenița, 4a

tel.: (022) 855 073; tel.: (022) 355 240; gsm.: 069 827 427

e-mail: [zoofarmagro@mail.ru](mailto:zoofarmagro@mail.ru);

[www.zoofarmagro.md](http://www.zoofarmagro.md); [www.zooshop.md](http://www.zooshop.md)

**17. Alte informații**

Codul ATCvet: QL02AB01, QN05CH01