

PROSPECTUL**1. Denumirea medicamentului de uz veterinar**

Triosan, cremă

2. Compoziție

1 gr de cremă conține:

Substanțe active:

Dexametazon – 0,64 mg;

Ciprofloxacina hidroclohid – 10 mg;

Clotrimazol – 10 mg.

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți
propilenglicol
macrogol 20
ulei de vazelină
nipaguard
alcool cetostearilic
eter cetostearilic
apă purificată

Cremă pentru uz extern.

Masă omogenă de culoare albă.

3. Specii țintă

Câini și pisici.

4. Indicații de utilizare

În tratamentul bolilor de piele de etiologie alergică, bacteriană sau micotică la câini și pisici.

5. Contraindicații

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

6. Atenționări specialeAtenționări speciale:

Nu sunt.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

A nu se aplica pe tunicile mucoase și răni deschise.

Nu se permite lingerea medicamentului de către animale!

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

În timpul lucrului cu Cremă Triosan, e important de respectat regulile generale de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamente de uz veterinar.

Persoanelor cu hipersensibilitate cunoscută la componentele medicamentului se recomandă evitarea contactului direct cu Cremă Triosan.

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

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

Se interzice fumatul și consumul de alimente sau băuturi.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

Gestație și lactație:

Date despre toxicitate la femele gestante sau în lactație lipsesc.

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

Nu există date disponibile.

Supradozare:

Nu au fost cazuri înregistrate.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

Nu este cazul.

Incompatibilități majore:

În lipsa studiilor de compatibilitate, acest medicament de uz veterinar nu trebuie amestecat cu alte medicamente de uz veterinar.

7. Evenimente adverse

Tratamentul de lungă durată inhibă funcția suprarenalelor.

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: mvnotificare@ansa.gov.md, tel. 022-210-156.

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

Topic, extern.

Înainte de aplicarea cremei, blana în jurul afecțiunii se tunde. Se aplică crema pe suprafața afectată de 2 ori pe zi (seara și dimineața) în strat subțire, masând ușor.

În cazul îmbunătățirii stării clinice, medicamentul se aplică o singură dată pe zi.

Cura de tratament durează 2 - 4 săptămâni (nu mai mult).

Cura de tratament poate fi repetată peste 20 de zile.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Durata tratamentului este determinată de severitatea procesului inflamator, rezultat negativ a testărilor bacteriologice și micologice de laborator, dispariția pruritului.

10. Perioade de așteptare

Nu este cazul.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra în ambalajul închis al producătorului, la loc uscat, ferit de raze solare directe, inaccesibil pentru copii, la T°C de la +5 până la +25°C. A nu se congela!

A nu se folosi după expirarea termenului indicat pe ambalaj.

12. Precauții speciale pentru eliminare

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. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

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

210130

Tuburi x 20g; 30g; 50g.

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

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

04/2025

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:

TOV VP "Ucrzoovetprompostaci",
Ucraina, 08030 reg. Kiev, raionul Buceansk
sat Plahteanca, str Caucaz 1

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",
mun.Chișinău, str.Camenita 4a,
tel/fax +373 022 855-071;
tel +373 022 855-073;
zoofarmagro@mail.ru

17. Alte informații

Codul ATCvet: QD

