

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR****1. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR**

Triosan, cremă

**2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

1 gr de cremă conține:

**Substanțe active:**

Dexametazon – 0,64 mg;

Ciprofloxacină 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. INFORMAȚII CLINICE****3.1 Specii țintă**

Câini și pisici.

**3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă**

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

**3.3 Contraindicații**

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

**3.4 Atenționări speciale**

Nu sunt.

**3.5 Precauții speciale pentru utilizare****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 trebuie 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.

### **3.6 Evenimente adverse**

Tratamentul de lungă durată inhibă funcția suprarenalelor.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței medicamentului de uz veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului certificatului de înregistrare sau reprezentantului local al acestuia, fie Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor prin sistemul național de raportare. Consultați, de asemenea, secțiunea 16 din prospect pentru datele de contact respective.

### **3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului**

Date despre toxicitate la femele gestante sau în lactație lipsesc.

### **3.8 Interacțiunea cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune**

Nu există date disponibile.

### **3.9 Căi de administrare și doze**

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, masînd ușor.

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

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

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

Cura de tratament poate fi repetată peste 20 de zile.

### **3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)**

Nu au fost cazuri înregistrate.

### **3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea medicamentelor de uz veterinar antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței**

Nu este cazul.

### **3.12 Perioade de așteptare**

Nu este cazul.

#### 4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE

##### 4.1 Codul ATCvet: QD

##### 4.2 Farmacodinamie

Cremă Triosan – medicament combinat cu acțiune antiinflamatoare, antialergică, antibacteriană, antimicotică acțiunea farmacologică a căreia este cauzată de cele trei substanțe active: ciprofloxacina, dexametazon și clotrimazol.

**Ciprofloxacina** – este un antibiotic sintetic din clasa fluorochinolonei.

După spectru de acțiune antibacterian este asemănător cu alți fluorochinoloni: stopează enzima activă giraza, care ia parte activă în sinteza ADN-ului celulei microbiene, ca rezultat apare acțiunea bactericidă, în deosebi față de microorganismele rezistente la antibioticele beta-lactamice, tetraciclone, macrolide și aminoglicozide.

Ciprofloxacina este activă contra microorganismelor Gram+ și Gram -: *E.coli*, *Salmonella spp.*, *Campylobacter spp.*, *Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Bordetella sp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Klebsiella spp.*, *Staphylococcus spp.* și *Mycoplasma spp.*

**Dexametazona** posedă acțiune antiinflamatoare, antialergică și antiprurit.

Stopează acumularea leucocitelor, eliberarea enzimelor lizozomale și a mediatorilor antiinflamatori în focarul inflamației, inhibă fagocitoza, diminuează permeabilitatea vascular-tisulară, împiedică formarea edemului inflamator.

**Clotrimazol** își manifestă acțiunea antimicotică în rezultatul dereglării sintezei ergosterolului care este parte componentă a membranei celulare micotice.

Este activ față de: *Trichophyton rubrum*, *Trichophyton mentagrophytes*, *Epidermophyton floccosum*, *Microsporum canis*, *Candida albicans*, *Malassezia furfur*.

##### 4.3 Farmacocinetică

**Ciprofloxacina** – Când se aplică local, absorbția sistemică este scăzută.

**Dexametazona** – Când se aplică pe piele, absorbția este determinată de mulți factori (integritatea pielii, formă farmaceutică etc.) și variază foarte mult.

**Clotrimazol** – Este slab absorbit prin piele și practic nu are efect sistemic. Când se aplică extern, concentrația de clotrimazol în epidermă este mai mare decât în dermă și țesutul subcutanat. Crema intră în circulația sistemică într-o cantitate foarte mică. Prin urmare, este puțin probabil să apară efecte secundare sau efecte sistemice.

#### 5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

##### 5.1 Incompatibilități majore

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

##### 5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

##### 5.3 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!

##### 5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Tuburi x 20g; 30g; 50g.

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

**5.5 Precauții speciale pentru eliminarea medicamentului de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse**

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

**6. NUMELE DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE**

TOV VP "Ucrzoovetprompostaci",

Ucraina, 08030 reg. Kiev, raionul Buceansk, sat Plahteanca, str Caucaz 1

**7. NUMĂRUL(NUMERELE) CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE**

210130

**8. DATA PRIMEI ÎNREGISTRĂRI**

10.12.1021

**9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR  
MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR**

04/2025

**10. CLASIFICAREA MEDICAMENTELOR DE UZ VETERINAR**

Medicament de uz veterinar care se eliberează fără prescripție.

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/>).