

PROSPECTUL

1. Denumirea medicamentului de uz veterinar

Fungin^R Forte (*Fungin Forte*).

2. Compoziție

În 1 ml conține:

Substanțe active:

Terbinafin hidroclohid - 10 mg,

Tiabendazol - 10 mg,

Metronidazol - 10 mg,

Lidocain hidroclohid - 50 mg,

Dexametazonă fosfat de sodiu - 1 mg.

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți
Alcool etilic
Dimetilsulfoxid
Limonen
Polietilenglicol - 400

Soluție pentru uz extern.

3. Specii țintă

Câini, pisici.

4. Indicații de utilizare

Fungin^R Forte se indică câinilor și pisicilor în tratamentul bolilor micotice ale pielii, eczemelor de etiologie micotică și dermatite seboreice.

5. Contraindicații

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

Nu se administrează animalelor slăbite și tineretului cu vârsta sub 4 săptămâni.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Nu este destinat utilizării animalelor productive.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Particularitățile acțiunii în caz de administrare pentru prima dată și în caz de anulare a medicamentului nu sunt stabilite.

În caz de omitere a unei administrări, tratamentul se reia în aceeași doză conform aceeași scheme.

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

În timpul lucrului cu preparatul Fungin^R Forte, e important de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamente de uz veterinar.

Persoanelor cu hipesensibilitate cunoscută la substanțele active se recomandă să evite contactul direct cu medicamentul de uz veterinar.

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

În caz de îngerare sau apariție a reacțiilor alergice, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

Gestație și lactație:

Nu se indică animalelor în perioada de gestație și lactație.

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

Nu se recomandă a fi administrat concomitent cu alte medicamente de uz topic ce conțin hormoni corticosteroidieni.

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

Reacții adverse sau complicații, în urma administrării conform prospectului de utilizare, nu apar.

În caz de hipersensibilitate individuală la componentele medicamentului și apariție a iritațiilor, tratamentul se stopează, Fungin^R Forte se înlătură cu un tampon, suprafața se spală cu apă, animalului i se indică antihistaminice și terapie simptomatică.

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

Fungin^R Forte se aplică în strat subțire cu un tampon, aspersând sau aplicând direct pe piele cu picurătorul flaconului, ușor se masează locul afectat de la periferie spre centru, se aplică până la 1 cm de țesut limitrof sănătos.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Tratamentul se efectuează 1-2 ori pe zi, până la însănătoșire, dar nu mai mult de 15 zile, care se confirmă prin rezultatul analizei microscopice de laborator.

Pentru evitarea lingerii medicamentului aplicat de pe suprafața afectată, animalului i se îmbracă botniță sau guler de protecție, care se scoate peste 15-20 minute după tratament.

10. Perioade de așteptare

Nu este cazul.



11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul închis al producătorului.

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.

A nu se utiliza după expirarea termenului indicat pe ambalaj.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 30 zile.

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. 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

Flacon din sticlă cu dop din cauciuc și capac din aluminiu, flacoane din polimer cu capac-picurător și flacoane din polimer cu pulverizator x 10 ml, 12 ml, 15 ml, 20 ml, 30 ml, 40 ml, 50 ml.

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

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

06/2025

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:

ООО "Аpicenna"

Federația Rusă, reg. Moscova, 143985, or. Balașiha, șos. Poltevscoe 4.

Tel +7(495)580-77-13

e_karbysheva@apicenna.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,

mun. Chișinău, str. Camenița 4a

Tel/fax 373 022 855-071; 373 69827427

www.zoofarmagro@mail.ru

17. Alte informații -

