

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR**1. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR**Fungin^R Forte (*Fungin Forte*).**2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

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. INFORMAȚII CLINICE**3.1 Specii țintă**

Câini, pisici.

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintăFungin^R Forte se indică câinilor și pisicilor în tratamentul bolilor micotice ale pielii, eczemelor de etiologie micotică și dermatite seboreice.**3.3 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.

3.4 Atenționări speciale

Nu este destinat utilizării animalelor productive.

3.5 Precauții speciale pentru utilizarePrecauții 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 trebuie 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 hipersensibilitate 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 ingerare sau apariție a reacțiilor alergice, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

3.6 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 îndalătură 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 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

Nu se indică animalelor în perioada de gestație și lactație.

3.8 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.

3.9 Căi de administrare și doze

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.

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.

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: -

4.2 Farmacodinamie

Terbinafina – remediu antimicotic din grupa alilaminilor, activ față de agenții provocatori a dermatofitozelor la animale. Mecanismul de acțiune a terbinafinei constă în suprimarea squalenepoxidazei în membrana celulară fungică. Aceasta duce la deficitul de ergosterol și acumularea intracelulară a squalenului, ce provoacă moartea celulară a agentului patogen. În dependență de concentrație, terbinafina poate manifesta acțiune fungistatică sau fungică.

Tiabendazol - fungicid din clasa azolilor. Este activ față de agenți patogeni ai trichofitozei și microsporiei la animale din genurile Trichophyton, Microsporum, Epidermophyton, Achorion.

Tiabenazol blochează acțiunea fermenților care participă la 14-demetilarea lanosterolului, ceea ce duce la dereglarea sintezei ergosterolului. Modificarea structurii membranei citoplasmatice a celulelor fungice în urma acțiunii tiabendazolului, duce la dereglarea permeabilității ei, eliberarea din celulă a substanțelor biologice active și distrucția peretelui celular. În afară de aceasta, tiabendazolul dereglează procesul de replicare a nucleului, stopează capacitatea reproductivă a fungilor.

Metronidazol – substanța din grupa nitromidazolilor. Acționează prin reconstituire biochimică a 5-nitrogrupeii a metronidazolului de către proteinele transportatoare intracelulare a microorganismelor anaerobe și a protozoarelor. După reconstituire 5-nitrogrupa a metronidazolului interacționează cu ADN celulei bacteriene, inhibând în ea sinteza acizilor nucleici, ceea ce duce la moartea microorganismului.

Dexametazona – glucocorticosteroid sintetic, derivat metilat al fluorprednizolonului. Oferă acțiune antiinflamatoare, antialergică, desensibilizantă, imunosupresivă, antișoc, antitoxică, sporește sensibilitatea beta-adrenoreceptorilor la catecolaminele endogene.

Mecanismul de acțiune a dexametazonei constă în suprimarea activității fermenților care distrug țesuturile - proteaza și nucleaza, metaloproteinazele matrice, hialuronidaza, fosfolipaza, inhibarea sintezei prostaglandinelor, kininelor, leucotrienelor și alți mediatori inflamatorii din acidul arahidonic.

Lidocaina – posedă acțiune anestezică locală, blochează canalele sodice potențialdependente, împiedicând generarea impulsurilor în terminațiile nervoase sensibile și transmiterea impulsurilor prin fibrele nervoase.

4.3 Farmacocinetică

Datorită lipofilicității înalte, moleculele de terbinafină se acumulează în stratul cornos al dermei, în foliculii piloși, glandele sebacee; la administrare topică în circuitul sangvin pătrunde în măsură nesemnificativă.

Fungin^R Forte după gradul de impact asupra organismului face parte din substanțele puțin toxice (clasa 4 conform GOST 12.1.007-76).

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

5.3 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 produsele 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.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

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.

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

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 legislația națională și cu sistemele de colectare aplicabile medicamentului de uz veterinar respectiv.

6. NUMELE DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

OOO"Apicenna", Federația Rusă

7. NUMĂRUL(NUMERELE) CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

190036

8. DATA PRIMEI ÎNREGISTRĂRI

06/09/2019

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

06/2025

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/>).