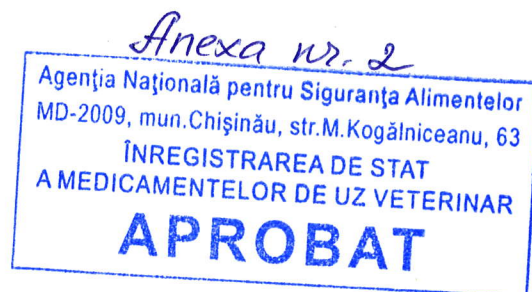


PROSPECTUL



1. Denumirea medicamentului de uz veterinar

Pulbere pentru răni.

2. Compoziție

100 g conține:

Substanța activă:

Xeroform – 5 g;

Streptocidă - 5g;

Excipienți:

Talc, amidon

3. Specii țintă

Bovine, cabaline, ovine, caprine, porcine, câini și pisici.

4. Indicații de utilizare

Tratamentul bovinelor, cabalinelor, ovinelor, caprinelor, porcinelor, câinilor și pisicilor în cazul bolilor de piele (eczeme, dermatite, ulcere) provocate de microorganisme sensibile la streptocidă și xeroform. Se indică pentru prelucrarea rănilor postoperatorii și profilaxia complicațiilor postoperatorii.

5. Contraindicații

Sensibilitate individuală sporită la xeroform și streptocidă.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Nu sunt.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

La necesitate plaga se toaștează și se pudrează cu pulbere.

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

În timpul lucrului cu preparatul Pulbere pentru răni, e important de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu preparate farmaceutice.

Persoanelor cu hipesensibilitate la substanțele active, se recomandă evitarea contactului direct cu preparatul Pulbere pentru răni. 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 e necesar de adresat la o instituție medicală (cu sine de avut eticheta sau instrucțiunea).

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

Gestație și lactație:

Se admite în folosire animalelor gestante și în lactație.

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

A nu se administra concomitent cu alte medicamente de uz extern.



Supradozare:

Nu au fost cazuri înregistrate.

Incompatibilități majore:

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

7. Evenimente adverse

La administrare conform instrucțiunii, reacții adverse și complicații nu apar.

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, tel. 022-210-156.

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

Local, extern. Se toaletează și se pudrează suprafața afectată și 2-3 cm din țesutul limitrof, de 1-2 ori pe zi până la vindecare.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Nu sunt.

10. Perioade de așteptare

Zero zile.

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 0°C - +25°C.

A nu se folosi după expirarea termenului indicat pe ambalaj.

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

190084

Borcan din polietilenă sau pachet laminat a câte 50 și 500 g.

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:

TOV VP Ucrzoovetprompostaci,

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

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; tel +373 022 855-073;

zoofarmagro@mail.ru

17. Alte informații

Codul ATCvet: QD06BA99

