



PROSPECTUL

1. Denumirea medicamentului de uz veterinar

BROMENGHIL, soluție perorală

2. Compoziție

1 ml de soluție conține, mg:

Substanța activă:

Clorhidrat de bromhexină – 20,0;

Mentol – 8,0.

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți
Alcool benzilic,
Alcool butilic,
Acid fosforic
Propilen glicol

Lichid uleios de culoare de la incolor până la galben deschis, cu miros specific.

3. Specii țintă

Păsări domestice (pui de carne și păsări de curte de înlocuire).

4. Indicații de utilizare

Tratamentul (într-un complex de măsuri terapeutice) păsărilor domestice în cazul bolilor respiratorii de diverse etiologii cauzate de bacterii și virusuri, însoțite de secreție crescută de mucus și dificultăți respiratorii.

5. Contraindicații

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

6. Atenționări speciale

Alte precauții:

Nu sunt identificate.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Hipersensibilitate la componentele medicamentului.

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

La manipularea medicamentului de uz veterinar trebuie de respectat regulile generale de igienă personală și măsurile de siguranță prevăzute atunci când lucrați cu medicamentele de uz veterinar.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Medicamentul de uz veterinar nu trebuie lăsat să pătrundă în apele de suprafață.

Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

A nu se utiliza pentru găini ouătoare, ale căror ouă sunt folosite pentru consumul uman.

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

Medicamentul este incompatibil cu medicamentele ce conțin codeină și soluțiile alcaline.

Supradozare:

Nu se cunosc cazuri de reacții adverse în urma unei singure supradoze a medicamentului.

În caz de supradoză, sunt posibile reacții alergice (erupții cutanate, mâncărime și umflături), din partea tractului digestiv - fenomene dispeptice, din partea sistemului respirator - tuse crescută, bronhospasm.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

Nu este cazul.

Incompatibilități majore:

Medicamentul este incompatibil cu medicamentele ce conțin codeină și soluțiile alcaline.

7. Evenimente adverse

Nu au fost observate reacții adverse sau complicații la utilizarea medicamentului în dozele recomandate. În unele cazuri, sunt posibile dispepsie, tuse crescută și bronhospasm.

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

Se administrează oral, cu apă de băut în doză: 1 ml de medicament la 8 litri de apă de băut timp de 3-5 zile. Dacă este necesar, în bolile acute, doza de medicament poate fi dublată.

Soluția de lucru este preparată într-un raport de 1:40 (se adaugă o parte de medicament la 40 de părți de apă caldă de băut), amestecând. Soluția de lucru se adaugă imediat la cantitatea necesară de apă potabilă în conformitate cu standardele de alimentare cu apă pentru categoriile individuale de vârstă la păsări de curte.

9. Recomandări privind administrarea corectă

În timpul perioadei de tratament, pasărea trebuie să primească o soluție apoasă cu medicamentul ca sursă principală de apă potabilă.

La fiecare 24 de ore este necesar să se pregătească o soluție proaspătă de medicament.

10. Perioade de așteptare

Pentru carne - 0 zile.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatură de la +5°C până la +25°C.

A se păstra în loc uscat.

A se feri de lumină.

Nu utilizați acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe etichetă după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar (flacon): 14 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 se eliberează cu prescripție.

14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor

250038

Fiole de sticlă neutră de 0,5 și 1,0 ml.

Flacoane din sticlă neutră marca NS-1, NS-2, USP-1, închise cu dop de cauciuc pentru rulare din aluminiu a câte 50 și 100 ml.

Flacoane din polimer (canistre) de 1 litru și 5 litri.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

07/2025

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:

SRL „Vetsintez”

Ucraina, 61001, Harkov, str. Smolnaia, 30

Telefon/fax: +38 (057) 757-84-71; +38 (057) 714-37-51

E-mail: info@vetsintez.com.ua

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

SA „Farmavet”, MD-2059, mun. Chișinău, str. Petricani 198.

Tel.: 31-72-70; 31-72-67; 99-92-89; Fax: 31-72-68; www.farmavet.md

17. Alte informații

Codul ATCvet: QR05CB02

