

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

BROMENGHIL, soluție perorală

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

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. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

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

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

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.

3.3 Contraindicații

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

3.4 Atenționări speciale

Nu sunt identificate.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Hipersensibilitate la componentele medicamentului.

Precauții speciale care trebuie 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.

3.6 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 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

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

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

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

3.9 Căi de administrare și doze

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. 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.

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

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

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

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

Pentru carne - 0 zile.

4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE IMUNOLOGICE

4.1 Codul ATCvet: QR05CB02

4.2 Farmacodinamie

Bromenghil este un medicament combinat care conține mentol și clorhidrat de bromhexină.

Mentolul reglează permeabilitatea și tonusul vascular, contribuie la dilatarea reflexă a vaselor sanguine ale cordului, creier, plămâni, stimulează centrul respirator, are un efect analgezic și antiseptic ușor, crește pofta de mâncare, sporește salivarea și motilitatea intestinală, stimulează secreția glandelor digestive.

Bromhexina are efecte mucolitice (secretolitice) și expectorante. Efectul mucolitic este asociat cu depolimerizarea și rarefierea fibrelor mucoproteice și mucopolizaharide, ceea ce îmbunătățește evacuarea sputei și facilitează respirația.

Una dintre caracteristicile importante ale acțiunii bromhexinei este capacitatea sa de a stimula formarea surfactantului - o substanță activă de suprafață de natură lipido-proteină-mucopolizaharidă, sintetizată în celulele alveolelor. Biosinteza surfactantului este perturbată în bolile respiratorii cauzate de *Mycoplasma gallisepticum*, *Mycoplasma synoviae*, *Ornithobacterium Rhinotracheale*.

Acest lucru duce la perturbarea stabilității celulelor alveolare, slăbind răspunsul acestora la influențele nefavorabile.

Combinatia de substanțe active din medicament provoacă acțiune mucolitică, expectorantă, excreție de mucus și exudat din trahee și căile nazale.

4.3 Farmacocinetică

Este excretat din organism prin filtrare glomerulară și cu materii fecale.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

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

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 24 luni

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar (flacon): 14 zile.

5.3 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.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

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.

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

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

7. NUMĂRUL(NUMERELE) CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

250038

8. DATA PRIMEI ÎNREGISTRĂRI

01/07/2025

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

07/2025



10. CLASIFICAREA MEDICAMENTELOR DE UZ VETERINAR

Medicament de uz veterinar se eliberează cu 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/>).