

PROSPECTUL**1. Denumirea medicamentului de uz veterinar**

MENTOREEF PLUS, soluție orală

2. Compoziție

Fiecare ml conține:

Substanța activă:

Bromhexin Hidroclorid	20 mg
Extrakte naturale	
Mentol	40 mg
Ulei de eucalipt	40 mg

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți
Ester de acid gras cu polioxietilen sorbitan (Tween 80)
Etanol absolut
Alcool benzilic
Glicerină
Apă purificată

3. Specii țintă

Păsări

4. Indicații de utilizare

MENTOREEF PLUS este un produs recomandat în tratamentul afecțiunelor respiratorii în combinație cu antibioticele și preparatele cu vitamine.

MENTOREEF PLUS conține o combinație de bromhexin, mentol și ulei de eucalipt care au efect mucolitic, expectorant a mucusului și a exudatului cazeos din trahee și pasajele nazale; ajută la expulzarea excreției cauzată de infecții respiratorii bacteriene și virale ca: boala respiratorie cronică (CRD), aerosaculita, sinovita infecțioasă, sinusita infecțioasă și coriza la păsări.

MENTOREEF PLUS este indicat pentru suportul tratamentului în cazul inecțiilor virale ca: laringotraheita infecțioasă, bronșita infecțioasă, pseudopesta aviară, și în alte infecții care sunt însoțite de producerea secreției de mucus.

MENTOREEF PLUS deasemenea este indicat pentru tratamentul strănutului, respirații îngreunate și a reacțiilor postvaccinale la păsări.

5. Contraindicații

A nu se utiliza în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

6. Atenționări specialeAtenționări speciale

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu există.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțe active sau la oricare dintre excipienți trebuie să evite contactul cu medicamentul de uz veterinar.

În caz de contact accidental cu pielea sau ochii, spălați imediat zona afectată cu apă curentă curată. Solicitați asistență medicală dacă iritația persistă.

Păsări ouătoare:

Nu se utilizează la păsări de la care se obțin ouă destinate consumului uman.

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

Medicamentul de uz veterinar poate fi utilizat în asociere cu antibiotice și/sau sulfonamide, bronhodilatatoare.

Supradozare:

Nu se cunosc.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

Nu este cazul.

Incompatibilități:

Nu se cunosc.

7. Evenimente adverse

Nu se cunosc.

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

Oral: se administrează cu apa de băut, 1 ml / 4 litri de apă, cu durată de 3 - 5 zile.

Pentru pulverizare: 200 ml / 10 litri de apă pentru 20000 pui, două ori pe săptămână.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Se va acorda atenție astfel încât să se asigure ingerarea completă a dozei prevăzute.

Orice cantitate de apă medicamentată neutilizată trebuie eliminată după 24 de ore.

10. Perioade de așteptare

Producția de la păsările tratate nu va fi utilizată în consumul uman în timpul tratamentului și 8 ore după ultima doză de administrare.

Nu se utilizează la păsări de la care se obțin ouă destinate consumului uman.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 30°C.

A se feri de îngheț.

Termenul de valabilitate după reconstituire conform instrucțiunilor: 24 ore.

A nu se utiliza după data expirării marcată 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 cu prescripție veterinară.

14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor

Flacoane de plastic: 1 litru

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

09/2025

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

Deținătorului certificatului de înregistrare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Al Reef Company for Manufacturing Veterinary Drugs & Agrochemicals, IORDANIA, Irbid – Al hassan Industrial Estate, Tel. 0096227395106, info@reef-co.com

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 Sumagrovet Prim, mun. Chișinău, str. Muncești 293 B,
e-mail: info@sumagro.md, tel. 079458824

17. Alte informații

Codul ATCvet: QR05CB02

