

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

MENTOREEF PLUS, soluție orală

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare ml conține:

Substanța activă:

Bromhexin hidroclohid	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. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Păsări

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

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.

3.3 Contraindicații

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

3.4 Atenționări speciale

Nu există.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

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.

3.6 Evenimente adverse

Nu se cunosc.

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

3.8 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.

3.9 Căi de administrare și doze

Oral: se administrează cu apă 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.

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.

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

Nu se cunosc.

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

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.

4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE

4.1 Codul ATCvet: QR05CB02

4.2 Farmacodinamie

Bromhexina este un agent mucolitic oral cu un nivel scăzut de toxicitate asociată. Bromhexina acționează asupra mucusului în stadiile de formare din glande, în interiorul celulelor secretoare de mucus. Bromhexina perturbă structura fibrelor mucopolisaharidice acide din sputa mucoidă și produce mucus mai puțin vâscos, care este mai ușor de expectorat.

Administrată oral, se absoarbe rapid, iar acțiunea sa apare după 30 de minute până la 1 oră.

Administrată sub formă de inhalatie, acțiunea sa apare în 10-15 minute. Acțiunea imediată a bromhexinei apare odată cu creșterea cantității de spută, care apare la 2-3 zile de la inițierea tratamentului.

Prin scindarea fibrelor mucopolisaharidelor acide, secreția bronșică este diluată, iar expectorația este facilitată. Bromhexina ameliorează, de asemenea, eficiența bronhodilatatoarelor. În urma administrării de bromhexină, concentrațiile de antibiotice (amoxicilină, eritromicină, oxitetraciclină) în spută și secrețiile bronhopulmonare sunt crescute.

Mentolul, ca multe uleiuri esențiale, are proprietăți bactericide și iritante.

Uleiul de eucalipt are efecte antibacteriene asupra bacteriilor patogene din tractul respirator. Vaporii de ulei de eucalipt inhalați sunt un decongestionant și un tratament pentru bronșită. Cineolul controlează hipersecreția de mucus al căilor respiratorii și astmul prin inhibarea citokinelor antiinflamatorii.

4.3 Farmacocinetică

Bromhexina este aproape complet metabolizată într-o varietate de metaboliți hidroxilați și în acid dibromantranilic. Administrarea concomitentă de alimente duce la o creștere a concentrațiilor plasmatice de bromhexină.

La puii de carne și curcani, nivelurile plasmatice maxime de radioactivitate totală au apărut la 2 până la 4 ore după administrarea orală de bromhexină la 1 mg/kg greutate corporală/zi timp de 5 zile consecutive. Se pare că nu se atinge o stare stabilă. Timpul de înjumătățire aparent al eliminării radioactivității totale din plasmă după ultima doză a fost de aproximativ 40 până la 50 de ore.

După absorbție, mentolul a fost distribuit pe scară largă și metabolizat pentru a forma glucurono și sulfoconjugate și a fost excretat rapid.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

Nu se cunosc.

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.

Termenul de valabilitate după reconstituire conform instrucțiunilor: 24 ore.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe ambalaj.

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la temperaturi sub 30°C.

A se feri de îngheț.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane de plastic: 1 litru

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

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

7. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

250064

8. DATA PRIMEI ÎNREGISTRĂRI

23/09/2025

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

09/2025

10. CLASIFICAREA MEDICAMENTELOR DE UZ VETERINAR

Medicament de uz veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară.

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/>).