

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

Fosprenil

2. Compoziție

1 ml conține:

Substanța activă:

Disodiu fosfat poliprenol - 4 mg.

Excipient(excipienți):**Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți**

glicerol

etanol,

tvin-80

apă pentru injecții

Soluție injectabilă.

Prezintă o soluție transparentă sau ușor opalescentă, incoloră sau cu nuanță galbenă.

3. Specii țintă

Cabaline, bovine, porcine, nurci, găini, câini, pisici

4. Indicații de utilizare

Se indică animalelor și păsărilor pentru stimularea rezistenței nespecifice pentru profilaxia și tratamentul bolilor virale, întărirea răspunsului imun la vaccinări, reducerea morbidității și majorarea sporului zilnic la animale și păsări.

5. Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

6. Atenționări specialeAtenționări speciale:

Poate fi utilizat tineretului de animale și păsări în perioada creșterii.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Particularitățile acțiunii în caz de administrare pentru prima dată și în caz de anulare a medicamentului nu sunt stabilite.

Evitați încălcarea schemei de administrare a medicamentului, deoarece acest lucru poate duce la o scădere a eficacității terapeutice. În cazul omiterii unei doze, administrarea medicamentului trebuie reluată cât mai rapid posibil. În continuare intervalul până la următoarea administrare a medicamentului nu se modifică.

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

În timpul lucrului cu Fosprenil, e important de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamente de uz veterinar.

În timpul lucrului se interzice fumatul, consumul de alimente și băuturi.

Persoanelor cu hipersensibilitate la substanțele active, se recomandă evitarea contactului direct cu Fosprenil.

În caz de contact accidental cu pielea sau tunicile mucoase oculare, ele se spală din abundență cu apă.
La finisarea lucrului fața și mâinile se spală cu apă și săpun, gura se clătește cu apă.
În caz de ingerare sau apariție a reacțiilor alergice e necesar de adresat la o instituție medicală (cu sine de avut eticheta sau prospectul de utilizare).

Gestație și lactație:

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

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

Medicamentul de uz veterinar nu se recomandă a fi utilizat cu medicamentele steroidiene deoarece diminuează acțiunea terapeutică a Fosprenil-ului.

Nu se recomandă dizolvarea Fosprenil-ului cu soluții saline.

Supradozare:

Nu au fost cazuri înregistrate.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

Nu este cazul.

Incompatibilități majore:

Medicamentele steroidiene diminuează acțiunea Fosprenil-ului.

7. Evenimente adverse

În caz de administrare a Fipronil-ului conform instrucțiunii, reacții adverse și complicații nu apar.

În caz de apariție a reacției alergice se indică medicamente antihistaminice sau altă terapie simptomatică.

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

Fosprenil poate fi administrat intramuscular, subcutanat, intravenos și oral.

Tratamentul cu Fosprenil trebuie început cât de repede posibil de la declanșarea simptomelor clinice. Cea mai eficientă este terapia în perioada prodromală.

În cazul infecțiilor virale e necesar de asociat Fosprenil-ul cu terapia simptomatică și patogenetică, în deosebi în cazul formelor severe sau cu complicații. În cazuri grave, doza terapeutică de Fosprenil se recomandă a fi dublată. Tratamentul se stopează peste 2-3 zile după dispariția simptomelor.

În caz de necesitate tratamentul poate fi indicat repetat.

Tratamentul cu Fosprenil a infecțiilor virale la animale de companie, se indică pe durata de 5-7 zile, în doză de (ml/kg), indicate în tabelul 1.

Tabelul 1

Specia animalului	Căței	Câini	Motănași	Pisici
Doza unică	0,3	0,2	0,3	0,2
Doza pe zi	0,9-1,2	0,6-0,8	0,9-1,2	0,6-0,8

În caz de pestă canină, întru evitarea recidivelor, medicamentul se administrează nu mai puțin de 14 zile, chiar în lipsa simptomelor clinice. Durata tratamentului, în caz de necesitate, poate fi modificată și prelungită până la 1 lună.

În scop profilactic nespecific a morbidității și scăderii mortalității, Fosprenil se administrează în doză de 0,05 ml/kg greutate corporală, conform schemei din tabelul 2.

Tabelul 2

Specia animalului	Tipul infecției	Mod de administrare	Numărul administrărilor					
			Ziua de la începutul profilaxiei					
			1	2	3	5	10	15
Porcine	intestinale	intramuscular peroral	1			1	1	
Găini	respiratorii	aerosol*	1	1	1	1	1	1
	intestinale	peroral	1			1	1	
Cabaline	respiratorii	intravenos	1	1	1	1	1	1
	intestinale	intravenos	1			1	1	
Nurci	infecții secundare în boala Aleutină	peroral	1 dată în 5-7 zile pe parcursul la tot ciclul de producere					

*- pentru pregătirea soluției - 20 ml de Fosprenil se diluează în 1 L de apă care conține 10% de glicerol și se aspersează cu ajutorul generatorului SAG sau APA, în raport de 0,4 ml soluție pe 1 m³ a halei de păsări, cu perioada de așteptare de 15 minute.

Pentru reducerea morbidității și mortalității, majorarea sporului zilnic, sporirea conversiei furajelor la tineret (porcine, cabaline, bovine) și la păsări(găini), în prima lună de viață, Fosprenil se administrează preventiv, intramuscular, în doză de 0,05 ml/kg, peroral animalelor și păsărilor se administrează în apa de băut în 2, 5, 10 și a 20-a zi de viață. Animalelor de blană Fosprenil se administrează cu furajul, 1 dată în 7 zile, timp de prima lună după înțarcare, apoi - 1 dată în 14 zile, până la sacrificare.

Cu scopul sporirii răspunsului imun la vaccinare și prevenirea complicațiilor postvaccinale, Fosprenil-ul în doză de 0,05 ml/kg se administrează concomitent cu vaccinul doar în seringi diferite, intramuscular, peroral sau păsărilor – cu apa de băut. La revaccinări medicamentul nu se folosește.

9. Recomandări privind administrarea corectă

În cazul volumului mare a dozei zilnice, Fosprenilul trebuie administrat fie în 2-3 puncte, fie în 3-4 administrări pe parcursul zilei.

10. Perioade de așteptare

Zero zile.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul original al producătorului și bine închis.

A se păstra separat de produse alimentare și furaje.

A se păstra în loc uscat, ferit de raze solare directe.

A se păstra la temperatură de la 4°C până la 25°C.

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: a se utiliza imediat după deschiderea flaconului.

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

200020

Flacon din sticlă a câte 10 și 50 ml cu dop din cauciuc și capac din aluminiu.

Flacoane sunt ambalate în cutii din carton împreună cu prospectul de utilizare.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

12/2025

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 date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

ZAO „MICRO-PLUS”, Federația Rusă,
123098, or. Moscova, str. Gamalei, c.18

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

OOO „Gama Vet Farm”, Federația Rusă,
123098, or. Moscova, str. Gamalei, c.18

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Republica Moldova

SRL „Zoofarmagro”, mun. Chișinău, str. Camenița 4a
tel/fax +373 022 855-071; tel +373 022 855-073;
zoofarmagro@mail.ru

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.

17. Alte informații

Codul ATCvet: QL03A