

PROSPECTUL

1. Denumirea medicamentului de uz veterinar

Ciprovet^R comprimate pentru pisici și câini de talie mică

Ciprovet^R comprimate pentru câini

2. Compoziție

Ciprovet^R comprimate pentru pisici și câini de talie mică

Un comprimat conține:

Substanța activă:

Ciprofloxacina - 15 mg

Ciprovet^R comprimate pentru câini

Un comprimat conține:

Substanța activă:

Ciprofloxacina - 50 mg

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți
Lactoză
Lactuloză
Stearat de calciu
Polivinilpirolidon

Comprimate pentru uz intern (perorale).

Comprimate biconvexe filmate, cu greutatea de 0,2 g, de culoare de la galben la gri deschis.

3. Specii țintă

Câini, pisici.

4. Indicații de utilizare

Ciprovet^R comprimate se indică câinilor și pisicilor în cazul bolilor acute și cronice de origine bacteriană a organelor respiratorii, tractului gastrointestinal, căilor biliare, sistemului urogenital, pielii, țesuturilor moi, oaselor și articulațiilor, agenții patogeni a cărora sunt sensibili la ciprofloxacina.

5. Contraindicații

Contraindicat în caz de sensibilitate individuală sporită la componentele medicamentului, tulburări în dezvoltarea țesutului osos sau cartilagin, patologii a SNC însoțite de convulsii, căteilor și motănașilor în perioada de creștere.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Nu se administrează animalelor productive.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Se recomandă respectarea dozelor și termenilor recomandați a administrărilor pentru a nu diminua eficiența terapeutică. În caz de omitere a unei sau mai multor doze, administrarea se reia în aceeași doză conform aceeași scheme.

Particularitățile acțiunii la prima administrare a medicamentului sau în caz de anulare acestuia, nu sunt stabilite.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:
În timpul lucrului cu Ciprovect^R comprimate e necesar de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamente de uz veterinar.

Persoanelor hipersensibile la componentele medicamentului li se recomandă evitarea contactului direct cu Ciprovect^R comprimate.

În caz de contact accidental a medicamentului cu pielea sau tunicile mucoase oftalmice, ele se spală din abundență cu apă.

În caz de apariție a reacției alergice sau la ingerare, e important de adresat la o instituție medicală cât de repede posibil (cu sine de avut eticheta sau prospectul de utilizare).

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

La finisarea lucrului mâinile se spală cu apă și săpun.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

Gestație și lactație:

A nu se administra femelelor în perioada de gestație și lactație.

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

Nu se administrează concomitent cu antibioticele bacteriostatice (levomicetina, macrolidele și tetracilinele), teofilina, antiinflamatoarele nesteroidiene, medicamentele cu magneziu, aluminiu și calciu care la asocierea cu ciprofloxacina stopează absorbția ei.

Supradozare:

În caz de supradozare, animalul poate manifesta inapetență, apatie, vomă. În astfel de cazuri administrarea se stopează și se indică antihistaminice și terapie simptomatică.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

Nu este cazul.

7. Evenimente adverse

În doze terapeutice (conform instrucțiunii) nu provoacă reacții adverse sau complicații. În caz de sensibilitate individuală sporită și apariția reacțiilor adverse (inapetență, vomă, edem, ataxie), administrarea Ciprovect^R comprimate se stopează și se indică terapie desensibilizantă.

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

Ciprovect^R comprimate se indică animalelor individual, per oral o dată în zi, pe parcursul a 3-5 zile.

- Pisicilor și câinilor de talie mică – 1 comprimat de Ciprovect^R comprimate pentru pisici și câini de talie mică / 3 kg greutate corporală ;
- Câinilor de talie medie și de talie mare – 1 comprimat de Ciprovect^R comprimate pentru câini/ 10 kg greutate corporală.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Pentru a asigura dozarea corectă, trebuie stabilită cât mai precis greutatea corporală.

10. Perioade de așteptare

Nu este cazul.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra în ambalajul închis al producătorului, ferit de raze solare directe, separat de produse alimentare și furaje, la temperatură de la 0°C până la +25°C, inaccesibil copiilor.

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

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.

14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor

Blistere a câte 10 comprimate, ambalate a câte 1, 2 sau 3 bucăți, în cutie din carton.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

03/2026

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:

OOO NVТ „Agrovezașcita S-P”,

141305, Federația Rusă, reg. Moscova, or. Serghev Posad, str. Tsentralnaya 1

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 ”ZooFarmAgro”, MD-2001,

mun. Chișinău, bd. Dacia 61H

022 855 073/069 827 427;

e-mail: zoofarmagro@mail.ru;

www.zoofarmagro.md; www.zooshop.md

17. Alte informații

Codul ATCvet: QJ01MA02

