

APROBAT

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Ciprovet^R comprimate pentru pisici și câini de talie mică

Ciprovet^R comprimate pentru câini

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Ciprovet^R comprimate pentru pisici și câini de talie mică

Un comprimat conține:

Substanța activă:

Ciprofloxacină - 15 mg

Ciprovet^R comprimate pentru câini

Un comprimat conține:

Substanța activă:

Ciprofloxacină - 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. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Câini, pisici.

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

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 ciprofloxacină.

3.3 Contraindicații

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

3.4 Atenționări speciale

Nu se administrează animalelor productive.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

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 trebuie 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.

3.6 Evenimente adverse

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

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 administra femelelor în perioada de gestație și lactație.

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

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

3.9 Căi de administrare și doze

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.

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

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

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

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

Nu este cazul.

4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE

4.1 Codul ATCvet: QJ01MA02

4.2 Farmacodinamie

Ciprofloxacina din compoziția medicamentului, compus din grupa florchinolonilor posedă spectru larg de acțiune antibacteriană, activ contra bacteriilor Gram+ și Gram-, inclusiv *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Shigella spp.*, *Klebsiella spp.*, *Enterobacter spp.*, *Proteus spp.*, *Yersinia spp.*, *Haemophilus spp.*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Pasteurella multocida*, *Plesiomonas shigelloides*, *Campylobacter jejuni*, *Brucella spp.*, *Chlamydia trachomatis*, *Listeria monocytogenes*, *Mycobacterium spp.*, *Corynebacterium diphtheriae*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*

Mecanismul de acțiune a ciprofloxacinei se bazează pe blocarea enzimei ADN-giraza, care influențează asupra replicării spiralei ADN în nucleul celulei bacteriene și duce la dereglarea sintezei de proteină și moartea celulei bacteriene. Posedă acțiune bactericidă față de microorganisme Gram- în perioada de repaos și de replicare (deoarece are acțiune nu doar față de ADN-giraza dar și lizează peretele celular), față de microorganisme Gram+ - doar în perioada replicării.

Lactuloza, este un prebiotic care sporește creșterea bacteriilor benefice așa ca bifidobacteriile și lactobacteriile și inhibă creșterea bacteriilor potențial patogene, așa ca *Clostridium* și *Escherichia coli*. Componentul dat stimulează peristaltica intestinelor, îmbunătățește asimilarea fosfaților și sărurilor Ca²⁺, sporește eliminarea ionilor de amoniu. Procesele date duc la normalizarea microflorei intestinale, micșorarea concentrației de amoniu.

4.3 Farmacocinetică

În urma administrării per orale, ciprofloxacina este ușor absorbită în tractul gastrointestinal (preponderent în duoden), se distribuie în toate organele și țesuturile (cu excepția țesuturilor bogate în grăsimi), pătrunde în pleură, peritoneu, limfă, fluidul ocular și placentă.

Concentrația maximală a ciprofloxacinei în serul sangvin este atinsă peste 1,5-2 ore, concentrația terapeutică se menține timp de 24 ore de la administrarea perorală.

Se elimină din organism preponderent nemodificată sau sub formă de metaboliți cu urina și bila, la animalele lactante - parțial cu laptele.

După gradul de impact asupra organismului face parte din substanțele relativ toxice (clasa 3 conform GOST 12.1.007-76). În doze recomandate nu posedă acțiune local-iritantă, embriotoxică sau teratogenă.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

A nu se amesteca cu niciun alt medicament de uz veterinar, menționat în secțiunea 3.8 de mai sus.

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 4 ani.

5.3 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.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

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

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

OOO NVȚ „Agrovezașcica S-P”,
141305, Federația Rusă, reg. Moscova, or. Serghiev Posad, str. Tsentralnaia 1

7. NUMĂRUL(NUMERELE) CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

Ciprovet^R comprimate pentru pisici și câini de talie mică: 210132

Ciprovet^R comprimate pentru câini: 210133

8. DATA PRIMEI ÎNREGISTRĂRI

10.12.2021

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

03/2026

10. CLASIFICAREA MEDICAMENTELOR DE UZ VETERINAR

Medicament de uz veterinar care 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/>).