

PROSPECTUL

1. Denumirea medicamentului de uz veterinar

Eprin

soluție injectabilă

2. Compoziție

1 ml conține substanță activă:

Substanța activă:

Eprinomectină - 20 mg.

Excipienți: dimetilsulfoxid, hidroxitoluen butilat, glicerol formal.

3. Specii țintă

Bovine.

4. Indicații de utilizare

Medicamentul de uz veterinar este utilizat la bovine pentru tratamentul și prevenirea nematodelor gastrointestinale (*Bunostomum phlebotomum*, *Cooperia* spp., *Haemonchus placei*, *Nematodirus helvetianus*, *Oesophagostomum* spp., *Ostertagia* spp., *Trichostrongylus* spp., *Trichocephalus* spp., *Trichuris* spp.) și ale tractului respirator (*Dictyocaulus viviparus*) și ectoparazitoze, cauzate de acarieni Ixodidea (*Rhipicephalus* spp.) și acarieni sarcoptici (*Sarcoptes bovis*), larve de muște care produc noduli hipodermici (*Hypoderma bovis*, *Hypoderma lineatum*), păduchi (*Haematopinus eurytarnus*, *Linognathus vituli*, *Solenopotes capillatus*) și insecte diptere hematofage (*Haematobia irritans*).

5. Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la eprinomectină.

Nu se utilizează la viței cu vârsta sub 4 luni.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Fiecare lot de medicament este testat în prealabil pe 7-10 animale. Dacă nu se observă complicații în decurs de trei zile, se tratează întreaga cireadă.

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

În lucrul cu Eprin, trebuie respectate regulile generale de igienă personală și măsurile de siguranță prevăzute pentru lucrul cu medicamentele de uz veterinar.

Persoanele cu hipersensibilitate la componentele produsului trebuie să evite contactul direct cu acesta. După finisarea lucrului, mâinile trebuie spălate cu apă caldă și săpun.

În caz de contact accidental al medicamentului cu pielea sau mucoasele ochilor, acestea trebuie spălate cu multă apă. În caz de reacții adverse sau în caz de ingerare accidentală a medicamentului, trebuie să contactați imediat o unitate medicală (să aveți la sine prospectul de utilizare a medicamentului sau eticheta).

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Eprin nu trebuie lăsat să pătrundă în apele de suprafață.

Gestație și lactație:

Poate fi utilizat în timpul gestației și lactației.

Interacțiunea cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:
Nu există date disponibile.

Supradozare:

După administrarea subcutanată a unei doze de cinci ori mai mari, nu s-au observat efecte secundare, cu excepția formării edemului și întărirea țesutului subcutanat la locul injectării.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:
Nu este cazul.

Incompatibilități majore:
Nu se cunosc.

7. Evenimente adverse

În cazul utilizării și dozării corecte, în general nu se observă reacții adverse. În unele cazuri, inclusiv în cazul supradozajului, pot apărea edem și întărirea țesutului subcutanat la locul injectării în a doua zi după administrare, care dispar de obicei fără tratament în termen de 6 zile.

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

Se administrează subcutanat o singură dată, în doză de 1 ml la 100 kg greutate corporală a animalului, echivalent cu 0,2 mg de eprinomectină la 1 kg greutate corporală a animalului.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Pentru tratamentul și prevenirea infestațiilor cu nematode la animale, medicamentul se utilizează înainte de plasarea acestora la întreținere în grajduri și primăvara, înainte de a le scoate la pășune. Pentru controlul larvelor de muște care produc noduli hipodermici, se aplică după încheierea perioadei de zbor a muștelor, dar nu mai târziu de luna noiembrie, iar în cazul arahnentozelor, se aplică conform indicațiilor.

10. Perioade de așteptare

Animalele pot fi sacrificate pentru carne după 63 de zile de la ultima administrare a medicamentului. Nu există restricții privind utilizarea laptelui pentru consumul uman. Carnea obținută până la expirarea termenului indicat este eliminată sau este administrată animalelor neproductive, în funcție de opinia medicului veterinar.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.
A se păstra în loc uscat.
A se feri de lumina.
A se păstra la temperatură de la 5°C până la + 25°C.
Termenul de valabilitate al medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 24 luni.
Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 30 de zile, în cazul când este prelevat în condiții sterile și depozitat într-un ambalaj închis ermetic.

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 care contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea medicamentelor de uz veterinar

Medicament de uz veterinar se eliberează cu prescripție.

14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor

260010

Flacoane de sticlă sau de polimer x 5, 10, 50, 100 și 200 ml.

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

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:

BROVAFARMA SRL
Bd. Nezavisimosti 18a,
Brovary, Regiunea Kiev, 07400, Ucraina
Tel./Fax: +38 044 3300227;
E-mail: office@brovapharma.ua
www.brovapharma.ua

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: QP54AA04

THE UNIVERSITY OF CHICAGO
LIBRARY
1155