

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

STOP-CISTITĂ PLUS

pastile masticabile pentru câini

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să folosiți acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru Dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect, s-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
- Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.
- Acestea includ orice reacții adverse nementionate în acest prospect.

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI /FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR.

OOO Apicenna, Rusia.

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA

1 pastilă (1000 mg) conține: metionină 180-220 mg, L-teanină 45-55 mg, triptofan 9-11 mg, extract de răchițele 45-55 mg, extract de merișoare 45-55 mg, autolizat din drojdii de bere 18-22 mg și adjuvanți.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Normalizarea și îmbunătățirea funcției tractului urinar în mono- sau terapii complexe, pentru profilaxia și tratamentul sindromului urinar, urolitiazii, cistitei idiopatice, infecțiilor bacteriene și în perioadele postoperatorii pe tractul urinar.

4. CONTRAINDICAȚII

Nu sunt.

5. REACȚII ADVERSE

La administrarea conform instrucțiunii, reacții adverse și complicații nu apar. În caz de sensibilitate individuală și apariția reacțiilor adverse, administrarea se oprește.

6. SPECII ȚINTĂ

Câini.

7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

Se administrează individual, cu hrană sau ca atare (deliciu), în doză de 1 pastilă/10 kg greutate corporală, de 2 ori pe zi, timp de 15-30 zile.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra în ambalajul original, închis, ferit de razele solare, separat de produse alimentare și furaje, inaccesibil copiilor, la o temperatură între +2°C și +25°C, cu o umiditate relativă a aerului de 65%.

10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Preparatul nefolosit se utilizează în conformitate cu reglementările locale în vigoare. Ambalajele deșerte se interzice a fi folosite în scopuri casnice, ele se utilizează cu deșeurile menajere.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Nu există.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

2 ani din data producerii.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează fără prescripție veterinară.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Comprimante. Fiecare ambalaj conține instrucțiune pentru administrare.

15. DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA

SRL” Zoofarmagro”, m.Chișinău, str.Camenița 4a; tel/fax +373 022 855-071;

Tel +373 022 855-073; zoofarmagro@mail.ru