

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

BROVALEVAMISOL 8%

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 „Brovafarma”,
Ucraina, regiunea Kiev, 17400, orașul Brovarî, bulevardul Nezavisimosti 18a.

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

Brovalevamisol 8% – 1 ml conține: levamisol clorhidrat 80 mg, apă apirogenă

3.INDICAȚII TERAPEUTICE

Dehelmintizarea bovinelor, ovinelor, porcinelor, câinilor și păsărilor (găini, găște, curci, hulubi) în cazul invaziilor de nematode gastrointestinale sau pulmonare provocate de:

- La bovine, ovine: *Haemonchus spp.*, *Ostertagia spp.*, *Trichostrongylus spp.*, *Cooperia spp.*, *Nematodirus spp.*, *Oesophagostomum spp.*, *Bunostomum spp.*, *Trichuris spp.*, *Strongyloides spp.*, *Dictyocaulus spp.*

- La porcine: *Ascaris suum*, *Oesophagostomum spp.*, *Trichuris spp.*, *Strongyloides spp.*, *Hyostromylus spp.*, *Metastrongylus spp.*
- La păsări (găini, găște, curci, hulubi): *Ascaridia galli*, *Heterakis gallinarum*, *Capillaria spp.*, *Trichostrongylus spp.*

4. CONTRAINDICAȚII

A nu se administra femelelor în ultimul trimestru de gestație, găinilor ouătoare, animalelor istovite și bolnave (cu dereglări ale funcției hepatice și renale). Nu se folosește în asociere cu preparatele organofosforice, pirantel, morantel și neostigmin. Brovalemisol 8% se administrează cu precauție animalelor după vaccinări, ecornări și castrări.

5. REACȚII ADVERSE

În doze terapeutice, conform instrucțiunilor, nu provoacă reacții adverse.

6. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, porcine, păsări (găini, găște, curci).

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

- Bovine: Subcutanat (lateral, la gât) sau intramuscular (în regiunea anconeus a antebrațului) în doză de 1 ml/10 kg masă corporală, dar nu mai mult de 30 ml per animal la o administrare. Dozele mai mari de 15 ml se divizează în două părți și se administrează în două puncte diferite.
- Porcine: Subcutanat (în spatele urechii) sau intramuscular în doză de 1 ml/10 kg masă corporală până la greutatea de 150 kg, iar pentru fiecare 50 kg suplimentari se administrează 2,5 ml, o singură dată. Dozele mai mari de 10 ml se divizează în două părți și se administrează în puncte diferite.
- Ovine: Subcutanat, o singură dată, în doză de 1 ml/10 kg masă corporală. La animale cu greutate mai mare de 50 kg se administrează 6 ml, o singură dată.
- Păsări: Per oral, în apa de băut, în doză de 3-4 ml/10 kg masă corporală, o singură dată sau împărțită și administrată timp de 3-4 zile.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Sacrificarea animalelor și păsărilor pentru consum uman se permite după 7 zile de la ultima administrare.

Nu se aplică la găinile ouătoare și la animalele al căror lapte este destinat consumului uman.

Produsele obținute înainte de expirarea termenului limită se utilizează pentru hrana carnivorelor sau pentru producerea făinii din carne și oase, iar laptele se administrează animalelor neproductive.

9.PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra într-un loc întunecos, separat de produse alimentare și furaje, la o temperatură cuprinsă între +10°C și +20°C, în locuri inaccesibile copiilor.

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 deșarte se interzice a fi folosite în scopuri casnice, ele se utilizează cu deșeurile menajere.

11.ATENȚIONĂRI SPECIALE

Nu utilizați medicamentul intravenos! La animalele cu o invazie severă de helminți sau cu probabilitate constantă de contact cu paraziți, tratamentul trebuie repetat la 2-4 săptămâni după prima administrare.

12.PERIOADA DE VALABILITATE

Termen de valabilitate: 3 ani de la data producerii. A nu se folosi după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

13.STATUT LEGAL

Se eliberează cu prescripție veterinară.

14.NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Ampule din sticlă sau plastic de 2 ml, 5 ml, 10 ml.

Flacoane din sticlă de culoare închisă de 10 ml, 20 ml, 50 ml, 100 ml sau flacoane din plastic de 50 ml și 100 ml.

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