

## PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

### Funghivet Spray

**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 nemenționate în acest prospect.

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

Adresa de producție: Federația Rusă, Regiunea Moscovei, r-1 Balașihinski, Poltevscoe shosse, posesia 4

Tel./fax: +7 (495) 607-50-34, +7 (495) 607-67-81

[www.agrobioprom.com](http://www.agrobioprom.com)

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

Funghivet Spray – spray pentru uz extern.

În calitate de **substanțe active**, într-un ml de Funghivet se **conține**: extract de propolis - 40 mg, clorhidrat de terbinafină - 10 mg.

**Excipienți**: propilenglicol, șaromix IT, apă purificată.

Funghivet prezintă un lichid de culoare galben-deschisă cu miros caracteristic.

### **3. INDICAȚII TERAPEUTICE**

Fungivet Spray este utilizat pentru profilaxia și tratamentul bolilor fungice cutanate cauzate de agenți patogeni dermatomicotici: trihofitii, microsporii și pecingini, precum și fungi din genul *Candida*. Fungivet se aplică la animale începând cu vârsta de 3 săptămâni.

### **4. CONTRAINDICAȚII**

Hipersensibilitate individuală la componentele preparatului (inclusiv în anamneză).  
Gestație și perioada de alăptare.

### **5. REACȚII ADVERSE**

În cazul utilizării preparatului conform instrucțiunii, nu au fost depistate efecte secundare sau complicații. În caz de sensibilitate individuală a animalului la componentele Fungivet, aplicarea preparatului trebuie întreruptă.

### **6. SPECII ȚINTĂ**

Câini, pisici.

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

Fungivet spray se aplică pe pielea afectată, curată și uscată, în cantitatea necesară până la umidificare completă, în direcția de la periferie spre centru, acoperind și zona de piele sănătoasă până la 1 cm. După aplicare, este necesar să se ia măsuri pentru a preveni lingerea locului tratat de către animal (15-20 de minute), pentru a mări timpul de contact al medicamentului cu pielea. În decurs de 24 de ore de la aplicare, animalul nu se va spăla. Prelucrarea se face o dată pe zi, timp de 10-15 zile, până la însănătoșirea clinică, confirmată prin cercetare microscopică. Durata tratamentului depinde de indicație și gravitatea bolii. Dacă după 3 săptămâni de tratament nu se observă îmbunătățiri, trebuie să se respecifice agentul patogen și sensibilitatea acestuia la preparat. Utilizarea Fungivet nu exclude utilizarea altor medicamente etiotrope și patogenetice. În caz de omisiune a uneia sau mai multor aplicări, tratamentul se reîncepe cu aceleași doze și schemă. Nu au fost observate diferențe în acțiunea preparatului la prima aplicare și în cazul anulării acestuia.

### **8. PERIOADA DE AȘTEPTARE**

Zero zile.

## **9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A se păstra la loc întunecos, separat de produse alimentare și furaje, la T°C 5°C + 25°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**

Atunci când se lucrează cu Fungivet, trebuie să se respecte regulile generale de igienă personală și tehnica de securitate, prevăzute în lucrul cu medicamente. În timpul lucrului, nu se permite fumatul, consumul alimentelor și băuturilor. După terminarea lucrului, trebuie să vă spălați bine mâinile cu săpun și apă caldă. În cazul contactului accidental cu membranele mucoase ale ochilor, spălați-i abundant cu apă curentă. Persoanele cu hipersensibilitate la componentele Fungivetului trebuie să evite contactul direct cu preparatul. În caz de reacții alergice sau în caz de ingerare accidentală a preparatului, trebuie contactată instituția medicală. Flacoanele goale ale preparatului sunt utilizate împreună cu deșeurile menajere. Produsul nefolosit trebuie să fie utilizat în conformitate cu cerințele legislației.

## **12. PERIOADA DE VALABILITATE**

2 ani din data producerii.

A nu se folosi după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

## **13. STATUT LEGAL**

Se eliberează fără prescripție veterinară.

## **14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR**

Ambalat câte 100 ml în flacoane din polimer, închise cu capace cu pulverizator, în cutii de carton, însoțite de instrucțiunea de utilizare.

## **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](mailto:zoofarmagro@mail.ru)