

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Ovostop

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 „AVZ S-P”, Rusia, 141305, reg. Moscova, or. Serghiev Posad, str. Țentralinaia 1

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

Ovostop – suspensie topică pentru uz extern.

În 1 ml **conține:**

Substanțe active:

- Megestrol acetat – 11,0 mg
- Proroxan – 11,0 mg
- Melatonină – 110,0 mg

Adjuvanți:

- Triacetină
- Izopropiliden glicerol

- N,N-dietiltoluamid
- PEG-tocoferol
- Acid stearinic
- PEG-lanolină
- N-metil-N-(galacto-2,3,4,5,6-pentahidroxihexil)-octadecanamid
- Pantenol anhidru
- Ortosilicat 3-(octadeciloxi)-1,2-propandiol.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Preparatul Ovostop se indică pisicilor și câinilor în scopuri de contracepție și reglare a comportamentului sexual.

4. CONTRAINDICAȚII

Aplicarea este contraindicată animalelor cu boli ale sistemului reproductiv, tumori ale glandelor mamare, diabet zaharat, disfuncții hormonale, alergii, limfom, boli autoimune, limfogranulomatoză, leucoză, mielom, epilepsie, insuficiență renală cronică și sensibilitate individuală sporită la componentele preparatului.

5. REACȚII ADVERSE

În urma administrării preparatului Ovostop conform instrucțiunii, reacții adverse sau complicații nu apar.

6. SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici.

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

Preparatul Ovostop se aplică o singură dată, seara, prin picurare între spetele animalului sau în regiunea gâtului, la baza craniului, în doza de 1 ml per pisică, indiferent de masa acesteia. Pentru cățele, luând în considerare greutatea corporală, se va alege ambalajul de volum corespunzător sau combinația lor, în dozele indicate în tabel.

| Greutatea animalului, kg | Cantitatea ml per animal |
|--------------------------|--------------------------|
| Mai mică de 5 | 1 |
| 5 – 15 | 2 |
| 15 – 35 | 4 |
| 35 – 50 | 6 |
| Mai mult de 50 | 8 |

În caz de ineficiență timp de 24 de ore, preparatul se aplică repetat în același dozaj. În rare cazuri, la 12-28 de zile de la prima aplicare, la femelele tratate se poate manifesta un estru nesemnificativ, care se oprește prin aplicarea repetată a preparatului.

Este permisă accentuarea simptomelor estrului la animale în primele 12-24 de ore de la aplicare.

Efectul unei singure aplicări la pisici este de durată mai lungă (până la 4-6 luni) la animalele tinere și în perioadele cu durată scurtă a zilei-lumină (iarna-toamna); în timpul perioadelor cu zi-lumină de lungă durată, eficiența se menține timp de 2-3 luni. La cățele, datorită duratei mai lungi a ciclului sexual, o singură aplicare reține ovulația timp de 6 luni. Durata zilei-lumină influențează mai mult pisicile și, în mai mică măsură, cățelele.

Nu se recomandă scăldatul animalelor tratate timp de 48 de ore înainte și după prelucrare, precum și aplicarea preparatului pe pielea umedă sau afectată.

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

În caz de supradozare, este posibilă dezvoltarea schimbărilor patologice în țesuturile uterului și ovarelor, supraponderabilitate, sporirea poftei de mâncare, apatie și o ușoară hipertrofie a glandelor mamare. În caz de supradozare semnificativă, antidotul specific sunt adrenomimeticele, care se administrează pentru reglarea tensiunii arteriale.

În lucrul cu Ovostop se recomandă respectarea regulilor generale de igienă personală și a tehnicilor de securitate prevăzute pentru manipularea preparatelor medicamentoase.

În timpul lucrului cu preparatul este interzis fumatul și consumul de alimente sau băuturi. La finalizarea lucrului, mâinile trebuie spălate cu apă și săpun. Nu se recomandă atingerea suprafeței tratate și contactul animalului prelucrat cu copii mici timp de 48 de ore de la aplicare. Ambalajele goale ale preparatului nu trebuie utilizate în scopuri casnice; acestea se elimină împreună cu deșeurile menajere.

În caz de contact accidental cu pielea sau mucoasele oftalmice, acestea se spală abundant cu apă. Persoanelor cu sensibilitate sporită la componentele preparatului li se recomandă evitarea contactului direct cu Ovostop. În caz de apariție a reacțiilor alergice sau de ingerare, este necesar să vă adresați cât mai rapid unei instituții medicale (având la dumneavoastră eticheta sau instrucțiunea).

În caz de apariție a oricăror reacții adverse, contactați deținătorul certificatului de înregistrare și/sau Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor.

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 cu prescripție veterinară.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Preparatul se produce în volume de 1, 2, 4, 6, 8 ml, în următoarele forme de ambalare:

- Pipete-picurătoare din polimer și tuburi din polimer cu capac „swift off”, ambalate câte 1, 2, 3 sau 4 bucăți în cutii din carton, blistere sau containere din materiale combinate;
- Flacoane-picurătoare din polimer, ambalate câte 1 sau 2 bucăți în cutii din carton, blistere sau containere din materiale combinate.

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