

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Rafenzol

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, or. Brovarî, bul. Nezavisimosti, 18a

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

Rafenzol - preparat antihelmintic cu spectru larg de acțiune, în compoziția căruia sunt două substanțe active.

1 ml de preparat conține:

Rafoxanid - 110 mg

Fenbendazol - 75 mg

Imunostimulator și substanțe adjuvante - până la 1 ml.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Pentru dehelmintizarea bovinelor, ovinelor împotriva trematodozelor

(dicrocelioză, fascioloză, paramfistomatidoze) și nematodoze secundare pulmonare și a tractului gastro-intestinal.

4. CONTRAINDICAȚII

A nu se administra femelelor în gestație avansată și cu dereglări a tractului digestive (atonie, timpanită). Este antagonist cu bromsalanflucide.

5. REACȚII ADVERSE

Nu sunt.

6. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine.

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

Dehelmintizarea se efectuează o singură dată, înainte de înfurajarea de dimineată. Preparatul se administrează pe cale orală în amestec cu puțină apă caldă (25-30°C) folosind diverse dispozitive sau cu 1,5-2 kg furaj concentrate, umed.

VMC - dicrocelioză, fascioloză - 0,75 ml/10 kg masă corp.

- paramfistomatidoză - 1 ml/10 kg masă corp.

Ovine - helmintoze asociate și estroză - 0,75 ml/10 kg masă corp.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Carcase - 60 zile de la ultima administrare.

Este interzisă utilizarea la animale producătoare de lapte pentru consum uman.

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

Înainte de dehelmintizări în masă, fiecare serie de preparat Rafenzol în prealabil se testează pe câteva animale, care se urmăresc timp de 24 ore.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

3 ani din data producerii.

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

13. STATUT LEGAL

Se eliberează în baza prescripției veterinare.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Flacoane din sticlă întunecată sau din polimer a 50, 100, 500 și 1000 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