

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Halocen

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.
OOO „Apicenna”, or. Moscova, r. Balașiha, ș. Poltevskoe 4.

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

Halocen – soluție.

1 ml de soluție conține **substanțe active** halofuginonă - 0,5 mg/ml, echivalent cu 0,61 mg de lactat de halofuginonă.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Indicat pentru profilaxia și tratamentul criptosporidiozei la viței.

4. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

Nu se administrează pe stomacul gol.

Nu se administrează în cazurile de diaree provocate de *Cryptosporidium parvum* instalate de mai mult de 24 de ore sau la animale slăbite.

5. REACȚII ADVERSE

Raportarea evenimentelor adverse este importantă pentru monitorizarea continuă a siguranței produsului. Dacă observați orice reacții adverse, inclusiv cele care nu sunt menționate în acest prospect, sau considerați că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați mai întâi medicul veterinar.

6. SPECII ȚINTĂ

Bovine (viței nou-născuți).

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

Pentru asigurarea unei dozări corecte, se furnizează un dispozitiv (pomă) dozator corespunzător administrării.

Halocen se administrează după hrănire, pe cale orală, cu ajutorul pompei dozatoare, o dată pe zi, în doză de 4 ml/20 kg greutate corporală (o apăsare pe trăgaciul pompei), ceea ce corespunde la 0,1 mg de halofuginonă/kg greutate corporală.

Recomandări privind administrarea corectă:

1. Înșurubați pompa dozatoare pe flacon.
 2. Scoateți capacul protector de pe vârful aplicatorului (a se folosi doar în poziție verticală).
 3. Dacă pompa dozatoare se utilizează pentru prima dată (sau nu a fost utilizată timp de mai multe zile), pompați cu atenție de 2-3 ori până când la capătul vârfului aplicator se formează o picătură de soluție.
 4. Imobilizați vițelul și introduceți vârful aplicator al pompei dozatoare în gura vițelului.
 5. Apăsăți complet trăgaciul pompei dozatoare pentru a elibera o doză de 4 ml de soluție. Apăsăți de două sau de trei ori pentru administrarea volumului dorit (8 ml pentru vițelii de 35-45 kg și, respectiv, 12 ml pentru vițelii de 45-60 kg).
 6. Puneți capacul protector înapoi pe vârful aplicatorului.
- Se poate administra și individual, amestecat cu colostru sau lapte (sau substituent de lapte).

- **Profilactic:** Halocen se administrează vițeilor nou-născuți în primele 24-48 ore de viață, o dată pe zi, timp de 7 zile.
- **Curativ:** Se administrează la apariția primelor simptome de boală, dar nu mai târziu de 24 de ore de la apariția diareei, o dată pe zi, timp de 7 zile.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Carne și organe – 21 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

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Se va administra numai la speciile indicate în prospect, conform secțiunii de dozare și administrare. Administrarea trebuie efectuată la aceeași oră, după ingerarea colostrului sau după hrănirea cu lapte (sau substituenți de lapte). Animalele trebuie să primească suficient colostru conform bunei practici de creștere.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

Este important să se respecte regulile de igienă personală și siguranță în lucru cu medicamente de uz veterinar. Persoanele hipersensibile la componentele preparatului trebuie să evite contactul direct cu Halocen. În caz de contact accidental cu pielea sau cu mucoasele oculare, acestea trebuie clătite abundant cu apă. Dacă apar reacții alergice sau înghițirea accidentală a preparatului, este necesar să vă adresați cât mai rapid unei unități medicale (având la dumneavoastră eticheta sau prospectul). Pe durata utilizării, este interzis fumatul, consumul de alimente și băuturi. La finalizarea activității, mâinile trebuie spălate cu apă și săpun.

Alte precauții:

Gestație și lactație:

Nu se recomandă administrarea la femelele gestante sau în lactație.

Interacțiunea cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

A nu se administra Halocen simultan cu alte antiprotozoice.

Supradozare:

În caz de supradozare, animalul poate manifesta inapetență, diaree, sânge în fecale, deshidratare, apatie și prostrație. Dacă apar semne clinice de toxicitate, tratamentul trebuie întrerupt imediat, iar animalele trebuie hrănite cu lapte sau substituenți de lapte nemedicați. Nu există remedii specifice pentru detoxifiere; se recurge la metode generale de eliminare a medicamentului și la restabilirea echilibrului electrolitic.

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

Ambalaj primar:

- Flacoane din polimer de 500 ml, închise cu capace din plastic filetate și membrană metalizată securizată.

Ambalaj secundar individual:

- Cutie de carton individuală care conține: 1 flacon din polimer x 500 ml și o pompă dozator.

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