

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Ihtiol 10% Unguent

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
Ihtiol 10% Unguent - unguent de o consistență semifluidă de culoare brună închisă cu miros specific de ihtiol.

1gr conține: Ihtiol farmaceutic – 100 mg Vaselină – 900 mg.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Unguentul se folosește pentru aplicațiile locale în cazul dermatitelor, exemelor, degerăturilor, arsurilor termice sau chimice, mastitelor, abceselor, artritelor, tendovaginitelor, bursitelor, proceselor infecțioase și inflamatoare ale ongloanelor, neuralgiilor.

4. CONTRAINDICAȚII

Nu sunt.

5. REACȚII ADVERSE

Nu sunt.

6. SPECII ȚINTĂ

Toate animalele.

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

Se aplica într-un strat subțire pe suprafețele afectate 1-2 ori pe zi până la dispariția simptomelor de boală.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

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

Persoana care efectuează manipulările cu preparatul dat e necesar să respecte regulile de bază a igienei personale și securității prevăzute în lucru cu preparatele de uz cveterinar.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

5 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

Tuburi de aluminiu cu 20, 50, 90 gr, borcane din sticlă oranj sau polimer cu 20,100 și 250 gr.

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