

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Maxidin 0,15

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.
ZAO „MICRO-PLUS”, 123098, or.Moscova, str. Gamalei, c.18

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA
Maxidin 0,15 - denumirea internațională nepatentată: Bis (piridin-2,6-dicarboxilat) de germanium (BPDG).

Picături oftalmice/nazale cu **conținut** de 1,5 mg de bis (piridin-2,5-dicarboxilat) de germanium în 1 ml și **excipienți**: clorură de sodiu, monoetanolamin și apă pentru injecții.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Se indică câinilor și pisicilor în calitate de imunomodulator în tratamentul rinitelor, conjunctivitelor și cheratoconjunctivitelor de diverse etiologii.

4. CONTRAINDICAȚII

Sensibilitatea individual sporită la componentele preparatului.

5. REACȚII ADVERSE

Administrarea conform instrucțiunii date, reacții adverse și complicații nu provoacă. În caz de apariție a reacției alergice se indică antihistaminice sau tratament simptomatic.

6. SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici.

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

Preparatul Maxidin 0,15 se picură câte 1-2 picături de 2-3 ori pe zi în nas sau ochi până la dispariția simptomelor, dar nu mai mult de 14 zile.

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

Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele D-ră.

Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot folosi greșit.

Particularități deosebite la prima administrare sau la anularea preparatului Maxidin 0,15, nu au fost înregistrate. La omiterea unei administrări, tratamentul se reea conform aceeași scheme în același dozaj.

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

Flacon din sticlă a câte 5 ml cu dop din cauciuc și capac din aluminiu, ambalate câte 5 bucăți în cutie din carton.

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