

## PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

### Paracetam AVZ

**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 „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**  
Paracetam AVZ – soluție orală.

Un ml de soluție conține (mg):

**Substanța activă:**

- Paracetamol - 300 mg.

**Excipienți:**

- Alcool benzilic - 10 mg.
- Benzoat de sodiu - 10 mg.
- Azorubin (E-122) - 0,025 mg.

- Apă purificată - 60 mg.
- Polietilenglicol 400 - până la 1 ml.

Soluție transparentă de culoare de la roză-pal până la roză.

### **3. INDICAȚII TERAPEUTICE**

Paracetam-AVZ este indicat porcinelor în calitate de antipiretic în cazul bolilor infecțioase și patologiilor inflamatorii, însoțite de reacții hipertermice, precum și în cazul sindromului de dureri de diferită etiologie.

### **4. CONTRAINDICAȚII**

Sensibilitate sporită individuală a animalelor la componentele medicamentului, inclusiv în caz de insuficiență renală și hepatică.

### **5. REACȚII ADVERSE**

În cazul utilizării medicamentului de uz veterinar conform prospectului, reacții adverse nu se înregistrează. În cazuri de sensibilitate individuală majorată la componentele medicamentului și reacții alergice (erupții cutanate, prurit, edem angioneurotic), administrarea medicamentului se întrerupe, iar tratamentul cu antihistaminice și remedii simptomatice se aplică.

### **6. SPECII ȚINTĂ**

Porcine.

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

Paracetam-AVZ se administrează animalelor o dată pe zi, pe parcursul a 5 zile. Se administrează individual, cu apa de băut sau cu nutreț, în doză de 0,1 ml/kg greutate corporală (30 mg paracetamol la 1 kg masă corporală).

Soluția medicamentoasă se prepară zilnic, în volumul necesar pentru o zi.

### **8. PERIOADA DE AȘTEPTARE**

Cărne și organe - 24 ore.

Animalele sacrificate înainte de termenul indicat se utilizează conform legislației naționale privind subprodusele de origine animală nedestinate consumului uman.

## **9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A se păstra în ambalajul original al producătorului, în loc separat de alimente și furaje, în loc uscat, ferit de razele solare.

A se păstra la temperatura de la +5°C până la +30°C.

După deschiderea flaconului, a se păstra timp de 3 luni, la temperatura 0°C - 4°C.

A nu se utiliza acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe ambalaj.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna 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 deșerte se interzice a fi folosite în scopuri casnice, ele se utilizează cu deșeurile menajere.

## **11. ATENȚIONĂRI SPECIALE**

### **Precauții speciale pentru utilizare la animale:**

Particularități deosebite de acțiune a medicamentului de uz veterinar la prima administrare sau în caz de anulare nu s-au stabilit.

Se recomandă respectarea dozajului indicat și a modului de administrare pentru a nu diminua eficiența terapeutică.

În caz de omitere a unei sau mai multor doze, administrarea se reia în aceeași doză, conform aceleiași scheme.

### **Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:**

În timpul efectuării lucrărilor cu Paracetam-AVZ se recomandă respectarea regulilor de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamente de uz veterinar.

Se interzice în timpul lucrului fumatul și consumul de alimente și băuturi.

La sfârșitul lucrului, fața și mâinile se spală cu apă și săpun.

În caz de contact direct cu pielea și mucoasele, acestea se spală din abundență cu apă. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la componentele medicamentului trebuie să evite contactul cu Paracetam-AVZ.

În caz de apariție a reacțiilor alergice sau la înghițirea accidentală a medicamentului Paracetam-AVZ, se recomandă adresarea la o instituție medicală (cu sine de avut prospectul de utilizare sau eticheta).

### **Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:**

În perioada de gestație și lactație, medicamentul poate fi utilizat cu prudență sub controlul medicului veterinar.

### **Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:**

Paracetam-A VZ sporește acțiunea acidului salicilic, a cofeinei și a spasmoliticelelor. Nu se recomandă administrarea concomitentă cu rifampicina, barbituratele și alte medicamente cu conținut de paracetamol, deoarece aceasta poate duce la sporirea efectului hepatotoxic și diminuarea efectului antipiretic.

### **Supradozare:**

În caz de supradozare a medicamentului Paracetam-A VZ, este posibilă acțiunea hepatotoxică, care se manifestă prin somnolență, piele și mucoase palide, vomă. În astfel de cazuri, se recurge la tratament simptomatic și dezintoxicant.

În calitate de antidot se folosește N-acetilcisteina.

## **12.PERIOADA DE VALABILITATE**

2 ani din data producerii, de la prima deschidere – 3 luni.

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 sau din polimer a câte 10, 20, 50, 100 și 200 ml; flacoane din polimer a câte 0,5, 1 și 1 litru; canistre din polimer a câte 2,5, 4 și 5 litri.

Flacoanele de 10 ml și 20 ml au ambalaj secundar - cutie de carton. Fiecare ambalaj este însoțit de un prospect de utilizare.

## **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](mailto:zoofarmagro@mail.ru)