

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

BROVERMECTIN-GEL

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 Brovafarma, Ucraina, orașul Brovarî, bulevardul Nezavisimosti 18a

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

Masă omogenă gelatinoasă de culoare albă.

1 ml conține: 4 mg de ivermectină și adjuvanți până la 1 ml: tiloză, tvin-80 și apă distilată.

Substanța activă a preparatului – ivermectina ATC-vet QP54AA, avermectina (ATC-vet QP544AA01, ivermectină) – face parte din grupa lactonelor macrociclice, blocând transmiterea fluxului nervos și ducând la paralizia și moartea paraziților.

3.INDICAȚII TERAPEUTICE

Se recomandă în tratamentul și profilaxia bolilor parazitare la cabaline, provocate de următoarele nematode:

-Nematode gastro-intestinale: *Ascaridae*, *Strongylidae*, *Strongyloididae*, *Oxyurata*, *Trichonematidae*, *Spiruridae*

-Nematode pulmonare: *Dictyocaulus spp.*

-Nematode cutanate: *Parafilaria multipapillosa*, *Onchocerca cervicalis*

-Larve: *Gasterophilus spp.*

4. CONTRAINDICAȚII

Nu se recomandă administrarea la mânji cu vârsta până la 4 luni.

5.REACȚII ADVERSE

Nu sunt.

6.SPECII ȚINTĂ

Cabaline.

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

1 ml/20 kg masă corporală.

Preparatul se administrează cu ajutorul seringii dozator la baza limbii, o singură dată.

8.PERIOADA DE AȘTEPTARE

În urma dehelmintizării, sacrificarea se permite nu mai devreme de 28 de zile de la ultima administrare. În caz de sacrificare înainte de termenul limită, carcasele sunt folosite pentru hrana carnivorelor sau la producerea făinii din carne și oase.

9.PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la loc întunecos, separat de produse alimentare și furaje, la T°C +1°C + 20° 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

Dacă sunt respectate regulile de utilizare, atenționări speciale nu sunt.

12.PERIOADA DE VALABILITATE

Este valabil timp de 2 ani.

13.STATUT LEGAL

Se eliberează cu prescripție veterinară.

14.NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Seringă dozator din plastic de 20 sau 30 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