

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Flunex

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" NITA-FARM", 410010, or. Saratov, str.Osipova V.I. 1

Tel/fax +7(4852)338-600

e-mail: client@nita-farm.ru

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

Flunex - conține, în calitate de **substanță activă**, 1 ml Flunex = 50 mg flunixin meglumin și **adjuvanți**: benzoat de sodiu, hidroxid de sodiu și apă pentru injecții.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Flunex se indică cabalinelor, bovinelor și porcinelor în calitate de antiinflamator, analgezic și antipiretic în terapia complexă a proceselor inflamatorii acute, în caz de dureri de diverse etiologii și hipertermie.

4. CONTRAINDICAȚII

Se interzice administrarea preparatului Flunex animalelor cu sensibilitate individuală sporită la componentele preparatului, în insuficiență renală, hepatică, cardiacă, hipovolemie (cu excepția endotoxemiei sau șocului septic), risc de hemoragie gastrointestinală, femelelor gestante, tineretului sub 1,5 luni și purceilor sub 6 kg. A nu se administra simultan cu alte antiinflamatoare nesteroidiene sau alte preparate cu efect nefrototoxic. Nu se administrează în aortă și este contraindicat pisicilor.

5. REACȚII ADVERSE

La administrarea conform instrucțiunii, nu apar reacții adverse. În unele cazuri, porcinele pot manifesta o ușoară tumefiere în locul injectării, care dispare în termen de 14 zile. În caz de apariție a reacției alergice, administrarea se stopează și se recurge la terapie simptomatică.

6. SPECII ȚINTĂ

Cabaline, bovine, porcine.

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

Cabalinelor, Flunex se administrează i.v.:

- În cazul bolilor aparatului locomotor: 1 ml/45 kg masă corp (1,1 mg flunixin/1 kg masă corp), odată pe zi, până la ameliorarea stării animalului, dar nu mai mult de 5 zile consecutiv;
- În cazul colicilor dureroase: 1 ml/45 kg masă corp, o dată, la necesitate, cu rapel peste 24 ore;
- În endotoxemii, șoc septic și alte patologii ale circuitului sangvin în tractul digestiv: 0,2 ml/45 kg masă corp (0,22 mg flunixin/1 kg masă corp), fiecare 6-8 ore, până la dispariția simptomelor.

Bovinelor, Flunex se administrează 1 dată pe zi, i.v. sau i.m., în boli respiratorii, mastite sau alte boli însoțite de inflamații acute, în doză de 2 ml/45 kg masă corp (2,2 mg flunixin/1 kg masă corp), în funcție de severitatea procesului inflamator, până la ameliorarea stării generale, dar nu mai mult de 5 zile.

Porcinelor, Flunex se administrează o dată, profund i.m., în latura gâtului, în caz de MMA și boli respiratorii, în doză de 2 ml/45 kg masă corp (2,2 mg flunixin/1 kg masă corp). În legătură cu apariția reacției de durere, a nu se administra animalelor de talie

mare mai mult de 5 ml într-un singur punct și animalelor de talie mică mai mult de 2,5 ml.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Sacrificarea bovinelor pentru consum uman se permite peste 35 de zile de la ultima administrare i.m. și peste 8 zile după administrarea i.v. Sacrificarea cabalinelor pentru consum uman se permite peste 8 zile după ultima administrare. Sacrificarea porcinelor se permite peste 24 de zile de la ultima administrare.

Carcasele obținute până la expirarea termenului limită se dau în hrana animalelor carnivore. Laptele se permite în consum peste 60 de ore de la ultima administrare a preparatului Flunex. Laptele obținut până la expirarea termenului limită se permite în hrana animalelor carnivore după prelucrare termică.

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

A se administra cu precauție, sub supravegherea medicului veterinar, preparatul Flunex simultan cu preparate pentru anestezie, anticoagulante și sulfonamide.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

4 ani din data producerii, de la prima deschidere – 28 zile.

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

Flunex este ambalat în flacoane de sticlă de 20, 50 și 100 ml, sigilate ermetic cu dopuri de cauciuc și întărite cu capace de aluminiu prevăzute cu cleme de control pentru prima deschidere.

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