

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Ovostop-K

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 „AVZ S-P”, Rusia, 141305, regiunea Moscova, orașul Serghiev Posad, strada Țentralnaia, nr. 1

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA
Ovostop K – suspensie topică pentru uz extern.

În 1 ml conține:

Substanțe active:

- Ciproteron acetat – 1,0 mg
- Proroxan – 16,5 mg
- Melatonină – 110,0 mg

Adjuvanți:

- Triacetină
- Izopropiliden glicerol
- N,N-dietiltoluamid
- PEG-tocoferol
- Acid stearinic
- PEG-lanolină
- N-metil-N-(galacto-2,3,4,5,6-pentahidrohexil)-octadecanamid
- Pantenol anhidru
- Ortosilicat 3-(octadeciloxi)-1,2-propandiol.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Preparatul Ovostop-K se administrează motanilor și câinilor pentru diminuarea libidoului și corectarea comportamentului nedorit (agresivitate sporită, vocalizare, căutarea partenerului sexual, marcarea teritoriului).

4. CONTRAINDICAȚII

Administrarea preparatului Ovostop-K este contraindicată animalelor cu boli ale aparatului reproductiv, diabet zaharat, disfuncții hormonale, reacții alergice, limfom, boli autoimune, limfogranulomatoză, leucoză, mielom, epilepsie, insuficiență renală cronică și sensibilitate individuală sporită.

Ovostop-K nu se indică pisicilor, câinilor și animalelor imature.

Ovostop-K nu se indică animalelor productive.

5. REACȚII ADVERSE

La aplicarea preparatului Ovostop-K conform instrucțiunii date, reacții adverse și complicații nu apar.

6. SPECII ȚINTĂ

Motani, câini.

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

Administrarea preparatului Ovostop-K este contraindicată animalelor cu boli ale aparatului reproductiv, diabet zaharat, disfuncții hormonale, reacții alergice, limfom, boli autoimune, limfogranulomatoză, leucoză, mielom, epilepsie, insuficiență renală cronică și sensibilitate individuală sporită.

Ovostop-K se aplică o singură dată, seara, prin picurare pe pielea uscată și intactă a animalului, în regiunea spetelor sau la baza craniului, în doza de 1 ml per motan, indiferent de greutatea acestuia. Pentru câini, în funcție de masa corporală, se alege ambalajul cu volumul necesar sau combinația adecvată, aplicându-se în dozele indicate în tabel.

Greutatea animalului, kg	Cantitatea ml per animal
Mai mică de 5	1
5 – 15	2
15 – 35	4
35 – 50	6
Mai mult de 50	8

În caz de ineficiență timp de 24 de ore, preparatul se aplică repetat în aceeași doză. Nu se recomandă scăldatul animalului timp de 48 de ore înainte și după prelucrare, precum și aplicarea preparatului pe pielea umedă sau afectată. Efectul unei singure administrări este de durată mai lungă (până la 4-6 luni) în cazul zilelor-lumină scurte (toamna-iarna) și la animalele tinere; în cazul zilelor-lumină de lungă durată (primăvara-vara), efectul durează 3-4 luni.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Zero zile.

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

În caz de supradozare, este posibilă o ușoară creștere a masei corporale, sporirea apetenței și apatie. În caz de supradozare semnificativă, antidot specific pot servi adrenomimeticele, care se administrează pentru normalizarea tensiunii arteriale.

Ovostop-K este incompatibil cu preparatele hormonale, cu α -adrenoblocantele și neurolepticele (derivate ale fenotiazinei, butirofenonului, difenilbutilpiperidinei și tioxantenului). Nu există date privind incompatibilitatea preparatului Ovostop-K cu preparate din alte grupe farmacologice sau cu adaosuri furajere.

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 cu prescripție veterinară.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Preparatul Ovostop-K se produce în volume de 1, 2, 4, 6, 8 ml, în următoarele forme de ambalare:

- Pipete din polimer de unică folosință și tuburi cu capac filetat, ambalate câte 1, 2, 3 sau 4 bucăți în cutii din carton, blistere sau containere din material combinat;
- Flacoane-picurătoare din polimer, ambalate câte 1 sau 2 bucăți în cutii din carton, blistere sau containere din material combinat.

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