

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Difsel (Difselum)

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

2.2 Compoziția calitativă și cantitativă

Preparat complex injectabil pe bază de oligominerale, 1 ml soluție injectabilă conține: 0,05g fier, 0,0048 g iod și 0,0003g de seleniu

2.2.1 Substanța activă: fier, seleniu și iod

2.2.2 Excipienți: polivinilpirolidona, alcool polivinilic, apă purificată

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii-țintă:

Bovine și porci

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă

Medicamentul este utilizat pentru a preveni bolile cauzate de deficiența de iod, seleniu, fier, tratamentul animalelor cu anemie alimentară, gripă enzootică, boală musculară albă, precum și pentru creșterea viabilității vițelilor, a porcilor și a capacității de reproducere la vaci și scroafe.

4.3 Contraindicații:

Medicamentul este contraindicat animalelor, care au fost tratate în ultimele 10 zile cu preparate ce conțin fier, seleniu sau iod .

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Nu este cazul

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

4.5.1 Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Nu este cazul

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

Particularități speciale la administrarea primară sau la întreruperea administrării preparatului nu sunt

4.6 Reacții adverse:

În dozele recomandate, medicamentul nu are efecte secundare. Cu o zi înainte de tratamentul în masă al animalelor, este necesar să se efectueze un test biologic pe 3-5 animale. În cazul detectării intoleranței la medicament, acesta nu se va utiliza.



4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:

Vezi pct. 4.9.2

4.8 Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

Medicamentul nu trebuie amestecat în aceeași seringă cu alte medicamente.

4.9 Doză și calea de administrare

Medicamentul se administrează la animale intramuscular în următoarele doze:

- pentru vaci și junci se administrează cu 25-35 de zile înainte de fătare, 10-15 ml pe animal o injectare singulară;
- la viței în ziua 1-2-a de viață, 5 ml pe animal o injectare singulară;
- scroafe cu 8-12 zile înainte de inseminare și 30-20 zile înainte de fătare, 8-10 ml o singură injectare;
- la porci în a 3-5-a zi de viață, 2-3 ml pe animal. Dacă este necesar, injectarea medicamentului se repetă după 10-14 zile în doză de 3-5 ml per animal.

4.10 Supradozare

Pot apare reacții inflamatorii și formarea de abcese la locul injectării

4.11 Perioada de așteptare:

Timpul de așteptare pentru carne este 7 zile de la ultima administrare a medicamentului, iar pentru ficat și rinichi 14 zile. Carnea de la animale, sacrificate forțat înainte de expirarea perioadei de așteptare poate fi folosită pentru hrănirea carnivorelor.

Laptele este utilizat fără restricții.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

Seleniul participă la reacțiile metabolice, biofizice și energetice ale organismului, fierul este necesar pentru sinteza hemoglobinei și este implicat în reacțiile de oxidoreducere ale respirației tisulare, iodul este necesar pentru sinteza hormonului tiroidian - tiroxină, precum și pentru crearea de fagocite și este implicat în dezvoltarea și reglarea sistemului cardiovascular, a tractului gastrointestinal, a sistemelor genitale și musculo-scheletice

5.1.1 Grupa farmacoterapeutică: antianemice, antioxidante, elemente biogene
codul ATC: QB03AE

5.1.2 Mecanism de acțiune, Efecte farmacodinamice

Când se utilizează medicamentul, se compensează deficitul de iod, seleniu și fier, metabolismul se îmbunătățește, crește capacitatea de reproducere a vacilor și a scroafelor, precum și rezistența la boală și energia de creștere la tineret.

5.1.3 Eficacitate și siguranță clinică

Se recomandă respectarea termenilor și dozelor de administrare pentru a nu diminua eficiența terapeutică

5.2 Proprietăți farmacocinetice



Medicamentul este bine absorbit de la locul injectării și penetrează toate organele și țesuturile organismului animal.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților :

polivinilpirolidona, alcool polivinilic, apă purificată

6.2 Incompatibilități:

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs nu trebuie amestecat cu alte medicamente.

6.3 Perioada de valabilitate:

Termenul de valabilitate este de 2 ani de la data fabricației, cu respectarea condițiilor de depozitare.

6.4 Condiții speciale pentru depozitare:

Preparatul se păstrează în ambalajul producătorului din lista B, într-un loc uscat și întunecat, la o temperatură de la + 3 ° C până la + 30 ° C.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Preparatul este ambalat în flacoane de sticlă de 50, 100, 200, 250, 400 și 500 ml

6.6 Măsurile speciale pentru eliminarea medicamentelor de uz veterinar neutralizate, sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse:

Produsele veterinare fără etichetă, cu termenul de valabilitate expirat, deteriorate sau deschise, trebuie eliminate în conformitate cu cerințele legale în vigoare.

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

Compania cu răspundere limitată "Belekotekhnika", per. Promyshlenniy 9, 222823, p. Svisloci, districtul Pukhovicishii, regiunea Minsk, Republica Belarus, Telefon: +375 1713 70-716, e-mail: tam.korn@beleka.by

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

200068

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

02 / 07 / 2020

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

03 / 03 / 2017

