

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Metrizol, soluție spumantă pentru administrare intrauterină

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 flacon (45,2 g) conține substanțe active:

Substanța activă:

Iod cristalin - 0,2 g;

Iodură de potasiu - 0,4 g.

Excipienți:

Polietilenglicol 400, lauret-sulfat de sodiu, distearat de zaharoză, cocamidopropilbetaină, hidroxipropilmetilceluloză, refrigerant 134A, apă purificată.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție spumantă pentru administrare intrauterină.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii-țintă:

Bovine (vacii) și cabaline (iepe).

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă

La vacii și iepe, în tratamentul formelor subacute și cronice de endometrită, piometrită; a infecțiilor intrauterine postpartum (după acordarea ajutorului obstetric, operație cezariană, îndepărtarea învelitorilor fetale).

4.3 Contraindicații:

A nu se administra la animale cu sensibilitate individuală crescută la componentele medicamentului.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Nu sunt.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

A se agita bine flaconul cu medicament înainte de utilizare.

4.5.1 Precauții speciale pentru utilizare la animale:

A se efectua sanarea organelor genitale externe și a rădăcinii cozii. La necesitate, a se elibera cavitatea uterină de exudatul inflamator.

A nu se administra vacilor în gestație.

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



În timpul utilizării medicamentului de uz veterinar este necesar să se respecte regulile generale de igienă personală și de tehnică a securității prevăzute în timpul lucrului cu medicamentul de uz veterinar.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate):

Nu au fost identificate.

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

A nu se administra la animalele gestante.

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

Nu se cunosc.

4.9 Doză și calea de administrare

Medicamentul de uz veterinar se administrează intrauterin, cu ajutorul unui cateter de unică folosință, prin acționarea capului de apăsare, care este fixat la flacon, conținutul flaconului se introduce în cavitatea uterină timp de 10-15 secunde. Se administrează o singură dată după o examinare preliminară și masajul rectal al uterului.

În formele severe ale bolii, medicamentul se administrează de două sau de trei ori cu un interval de 7 zile. În tratamentul piometrului, medicamentul de uz veterinar se utilizează într-o cantitate de 2 flacoane per o administrare.

4.10 Supradozare:

Nu au fost semnalate.

4.11 Perioada de așteptare:

Carne și organe - 0 zile.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

5.1.1 Grupa farmacoterapeutică:

Codul de clasificare ATCvet QG51 - medicamente veterinare antimicrobiene și antiseptice pentru uz intrauterin: QG51AD30

5.1.2 Mecanism de acțiune

Iodul posedă un spectru larg de acțiune antimicrobiană. Efectul său este asociat cu eliberarea îndelungată a iodului molecular. Iodul pătrunde în celula bacteriană prin difuzie, perturbă reacțiile vitale ale protoplasmei, ducând la distrugerea ei. La locul de aplicare vasele se extind, pereții lor se umflă și devin ușor permeabili.

Iodura de potasiu contribuie la dizolvarea iodului și previne formarea acidului iodic și a sărurilor acestuia. Iodura de potasiu manifestă o acțiune bactericidă și antiinflamatoare, acționează asupra metabolismului, contribuie la resorbția produselor de inflamație și regenerarea țesuturilor.

Odată cu formarea spumei devine posibilă acționarea substanței active pe întreaga suprafață interioară a peretelui uterin și a coarnelor uterine.



6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților:

Polietilenglicol 400, lauret-sulfat de sodiu, distearat de zaharoză, cocamidopropilbetaină, hidroxipropilmetilceluloză, refrigerant 134A, apă purificată.

6.2 Incompatibilități:

Nu au fost stabilite.

6.3 Perioada de valabilitate:

Perioada de valabilitate a medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

6.4 Condiții speciale pentru depozitare:

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor!

A nu se refrigera sau congela.

A nu se utiliza acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe flacon după (abrevierea utilizată pentru data expirării).

A se evita temperaturile ridicate și focul.

A nu se lovi, a nu se deschide și a nu se arunca în foc.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar:

Flacoane pentru aerosoli cu o capacitate de 45,2 g cu aplicator de plastic.

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

Orice medicament de uz veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de medicamente trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale. Solicitați de la medicul veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

Întreprinderea Particulară „OLKAR-AgroZooVet-Service”

str. Eroilor Maidanului (Lenin), 272B, or. Șargorod, reg. Vinița, Ucraina, 23500

tel.: +38 (043) 442-12-54, fax: +38 (043) 442-17-87

e-mail: vet@olkar.com.ua, www.agroolkar.com.ua

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE:

200099

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE (sau data reînnoirii certificatului de înregistrare)

11.09.2020

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

Ianuarie 2016

