

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Brovermectin gel.

2.COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

2.1Descriere generală

Gel omogen de culoare albă.

2.2Compoziția calitativă și cantitativă

1 ml de preparat conține 4 mg ivermectină.

2.2.1Substanța activă : ivermectină.

2.2.2Excipienți: tiloză, tvin-80, apă distilată.

3.FORMA FARMACEUTICE

Forma farmaceutică: gel per oral.

4.PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1Specii țintă: cabaline.

4.2Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă

Tratamentul și profilaxia cabalinelor în cazul bolilor parazitare provocate de :

- nematode a tractului digestiv-*Ascaridae*, *Strongylidae*, *Stroglyoididae*, *Oxyurata*, *Trihonematidae* (*Cyatomidae*), *Spiruridae*;
- nematode pulmonare-*Dictyocaulus spp.*;
- nematode-*Parafilaria multipapillosa*, *Onchocerca cervicalis*;
- larve-*Gasterophilus spp.*

4.3Contraindicații: A nu se administra mînjilor sub vîrsta de 4 luni.

4.4Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă: nu sunt.

4.5Precauții speciale pentru utilizare

4.5.1Precauții speciale pentru utilizare la animale: nu sunt.

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

În timpul lucrului cu preparatul Brovermectin gel, e important de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu preparate farmaceutice.

Persoanelor cu hipesensibilitate se recomandă evitarea contactului direct cu preparatul Brovermectin gel. În caz de contact accidental cu pielea sau tunicile mucoase oculare , ele se spală din abundență cu apă.În caz de îngerare sau apariție a reacțiilor alergice e necesar de adresat la o instituție medicală (cu sine de avut eticheta sau instrucțiunea).

4.6Racții adverse: Administrarea conform instrucțiunii date, reacții adverse și complicații nu provoacă.

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

Nu sunt restricții.



4.8 Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiuni: Se interzice administrarea preparatului simultan cu alte preparate antiparazitare, cu barbiturate, benzodiazepine și cu acidul valproic.

4.9 Doza și calea de administrare

4.9.1 Doze: 1 ml/20 kg masă corp, 1 dată.

4.9.2 Mod de administrare: cu seringă-tub, în cavitatea bucală, la baza limbii.

4.10 Supradozare

În caz de supradozare semnificativă animalul poate manifesta apatie, tremor muscular, midriază, ataxie, salivă abundentă, vomă, moarte.

4.11 Perioada de așteptare: Sacrificarea pentru consum uman se permite peste 28 zile de la ultima administrare. Carcasele obținute pînă la expirarea termenului limită se dau în hrana animalelor carnivore sau la producerea făinii de carne-oase.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

5.1.1 Grupa farmacoterapeutică: ATCvet QP54, endoectocide (ATCvet QP54AA01, ivermectină), lactonă macrociclică.

5.1.2 Mecanism de acțiune

Mecanismul de acțiune constă în dereglarea conductibilității sinapselor, ceea ce duce la întreruperea transmiterii influxului nervos, paralizie și moarte parazitului.

5.1.3 Efecte farmacodinamice

5.1.4 Eficacitate și siguranță clinică: Se recomandă respectarea dozei și modului de administrare.

5.2 Proprietăți farmacocinetice: În urma administrării preparatul este rapid absorbit și răspîndit în toate țesuturile și organele animalului.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților: tiloză, tvin-80, apă distilată.

6.2 Incompatibilități: În absența studiilor de compatibilitate, acest preparat nu trebuie amestecat cu alte medicamente.

6.3 Perioada de valabilitate: 2 ani din data producerii.

6.4 Condiții speciale pentru depozitare: A se păstra în ambaj închis al producătorului, la loc uscat, ferit de raze solare directe, separat de produse alimentare și furaje, la T°C 1°C +20°C. În locuri inaccesibile copiilor.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Seringă-tub cu 20 sau 30 ml gel.

6.6 Măsurile speciale pentru eliminarea medicamentelor de uz

veterinar neutralizate, sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse: preparatul nefolosit se utilizează conform legislației în vigoare, ambalajele se utilizează cu deșeurile menajere.



7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

OOO"Brovafarma", Ucraina, reg.Kiev, or. Brovarî,
bul. Nezavisimosti 18a, 07400

Tel/fax +38(04594) 6-26-25; 6-63-20

e-mail: brovafarma@ukr.net

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

190045

**9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE
ÎNREGISTRARE**

07.08.2009

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

05.08.2015

