

PROSPECTUL**1. Denumirea medicamentului de uz veterinar**

CHEFEN

2. Compoziție

1ml soluție conține:

Substanță activă:

Chetoprofen – 100 mg;

Excipienți:

Propilenglicol, alcool etilic, alcool benzilic, hidroxid de sodiu, apă purificată

Soluție injectabilă

3. Specii țintă

Bovine, cabaline, porcine.

4. Indicații de utilizare

Chefen este utilizat pentru tratamentul bovinelor, porcilor și cabalinelor în cazul proceselor inflamatorii acute sau cronice ale sistemului musculo-scheletic (artrită, artroză, bursită, luxații, edem, tendovaginită, traumatisme, leziuni infecțioase ale copitelor), căilor respiratorii, metrite- sindromul de mastită agalactia, diferite forme de mastită, pentru tratamentul sindromului durerii de diverse etiologii (după operații, leziuni, colici), ca antipiretic în cazul bolilor însoțite de hipertermie și stare depresivă.

5. Contraindicații

A nu se utiliza la animale în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

A nu se utiliza la animale cu ulcer gastric sau duodenal, sindrom hemoragic, insuficiența renală sau hepatică severă.

6. Atenționări specialeAtenționări speciale:

A nu se amesteca cu alte medicamente de uz veterinar într-o seringă.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

A nu se administra în același loc mai mult de 10ml de medicament de uz veterinar.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

Se recomandă respectarea regulilor generale de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în timpul lucrului cu medicamentele de uz veterinar.

Când utilizați medicamentul, respectați regulile de asepsie și de fixare sigură a animalului.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Medicamentul de uz veterinar nu trebuie lăsat să pătrundă în apele de suprafață.

Gestație și lactație:

Fără restricții.

Interacțiunea cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

A nu se utiliza concomitent cu alte antiinflamatoare nesteroidiene, glucocorticoizi, anticoagulante și diuretice.



Supradozare:

În cazuri rare pot apărea simptome exprimate cu anorexie, vomă, diaree.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

A se administra doar de către un medic veterinar.

Incompatibilități majore:

Este incompatibil cu alte medicamente antiinflamatoare nesteroidiene, glucocorticoizi, anticoagulante și diuretice.

7. Evenimente adverse

Nu există date disponibile.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați în mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul certificatului de înregistrare sau reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: mvnotificare@ansa.gov.md, tel.:022-210-156.

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Medicamentul de uz veterinar se utilizează intramuscular sau intravenos în doze:

Bovine - intramuscular sau intravenos o dată pe zi, la o doză de 0,3 ml la 10 kg de greutate corporală, timp de 1-3 zile.

Cabaline de sport – intravenos, o dată pe zi la o doză de 1 ml la 45 kg de greutate corporală, timp de 3-5 zile. Pentru tratarea animalelor cu colici este suficientă o singură administrare. Dacă este necesar, administrarea repetată este posibilă doar după examinarea suplimentară a animalului.

Porcine - intramuscular o dată pe zi la o doză de 0,3 ml la 10 kg greutate corporală, timp de 1-3 zile.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Pentru asigurarea unei doze corecte, greutatea corporală trebuie determinată cât mai corect posibil, pentru a se evita subdozarea sau supradozarea.

10. Perioade de așteptare

Carnea și organe de porc - 4 zile, carnea și organe de bovine - 5 zile;

Laptele – 0 zile.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul original al producătorului.

A se păstra în loc uscat.

A se feri de îngheț, lumină.

A se păstra la temperatură de la +4°C până la + 25°C.

Nu utilizați acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe etichetă după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a medicamentelor de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile care contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea medicamentelor de uz veterinar

Medicament de uz veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor

240117

Flacoane din sticlă de culoare întunecată, închise cu dopuri de cauciuc sub rulare din aluminiu, sau recipiente din materiale polimerice a câte 10, 20, 50, 100, 200 și 400 ml.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

10/2024

Informații detaliate privind acest medicament de uz veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Republicii Moldova - Registrul de Stat al medicamentelor de uz veterinar (<https://registru.ansa.gov.md/>).

16. Date de contact

Deținătorul certificatului de înregistrare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

SRL „BROVAFARMA”, Ucraina

Bd. Independență 18-a,

Brovary, regiunea Kiev, 07400

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.

Republica Moldova

SRL „ZooFarmAgro”, MD-2001, , mun. Chișinău, str. Camenița, 4a

tel.: (022) 855 073; tel.: (022) 355 240; gsm.: 069 827 427 e-mail: zoofarmagro@mail.ru;

www.zoofarmagro.md; www.zooshop.md

17. Alte informații

Codul ATCvet: QM01AE03

