

PROSPECTUL

1. Denumirea medicamentului de uz veterinar

Unguent Ihtiol 10%

2. Compoziție

1 g de unguent conține:

Substanța activă:

Ihtiol- 100 mg.

Excipienți: vazelină albă până la 1 g.

3. Specii țintă

Bovine, cabaline, ovine, caprine, porcine, câini, pisici.

4. Indicații de utilizare

Se utilizează extern pentru tratamentul animalelor cu boli de piele (arsuri, răni, eczeme, dermatită, furunculoză, piodermie); procese inflamatorii la copite; artrită, nevralgie, tendinită, tendovaginită, bursită, mastită.

5. Contraindicații

Nu se utilizează la animalele sensibile la componentele medicamentului.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

A se evita contactul cu membranele mucoase.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

În cazul utilizării prelungite, pot apărea iritații ale pielii, mâncărimi și erupții cutanate în zonele de aplicare.

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

Toate lucrările se efectuează folosind mijloace individuale de protecție.

În timpul lucrului se interzice consumul de băuturi și alimente, fumatul.

La finisarea lucrului, fața și mâinile se spală cu apă caldă și săpun.

În cazul contactului accidental al mucoaselor, trebuie să clătiți imediat cu un jet de apă curgătoare.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

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

Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului:

Poate fi utilizat la animalele gestante și în perioada de lactație.

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

Este incompatibil cu sarurile de iod și alcaloizi.

Simptome de supradozaj:

Nu se cunosc.

7. Evenimente adverse

Nu se cunosc.

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: mvnnotificare@ansa.gov.md, tel.: 022-210-156.

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

Se aplică extern. Se aplică un strat subțire de unguent pe zona afectată a pielii de 1-2 ori pe zi. Durata tratamentului depinde de natura și simptomele de boală, poate dura până la 14 zile.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Cantitatea de unguent pentru o administrare depinde de dimensiunea zonei afectate. Pentru tratamentul arsurilor se aplică pansamente cu unguent. Înainte de aplicarea unguentului, zona de piele se curăță mecanic de depuneri mecanice, murdărie, reziduuri de exudat, lână.

10. Perioade de așteptare

Zero zile.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatură de la +5°C la +25°C.

A se păstra în ambalajul original.

A se feri de lumină.

A se păstra în loc uscat.

A se păstra separat de produsele alimentare.

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.

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 se eliberează fără prescripție.

14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor

240128

Recipiente din polimer de 20, 30, 50, 100, 200, 300 g; 1, 10, 20 kg, tuburi de laminat de 50, 100, 200 g, borcane de sticlă de 50; 100; 200 g; 1; 2; 5; 10; 20 kg.

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



15. Data ultimei revizui a prospectului
11/2024

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:

Întreprindere Individuală „O.L.KAR-AgroZooVet-Service”

Sf. Gheroev Maidan (Lenin), 272V, Shargorod, regiunea Vinnitsa, Ucraina, 23500

tel.: (043) 442-12-54, fax: (043) 442-17-87, e-mail: vet@olkar.com.ua, www.agroolkar.com.ua

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

SA „Farmavet”, MD-2059, Republica Moldova, Chișinău, str. Petricani 198.

Tel.: 31-72-70; 31-72-67; 99-92-89; Fax: 31-72-68; www.farmavet.md

17. Alte informații

Codul ATCvet: QD08AX

