

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

Soluție de Iod 5%
Soluție pentru uz extern

2. Compoziție

100 ml conține:

Substanțe active:

Iod - 5,0 g;
Iodură de potasiu - 2,0 g

Excipient(excipienți):**Compoziția calitativă a excipienților și a altor
constituenți**

Amestec alcoolic - apos.

Lichid de culoare brună, cu miros specific de iod.

3. Specii țintă

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

4. Indicații de utilizare

Se indică în tratamentul bolilor cronice a articulațiilor, mușchilor și pielii. Pentru dezinfecția câmpului operator, locurilor de elecție pentru injecție, asepsia plăgilor și traumelor.

5. Contraindicații

Nu există.

6. Atenționări speciale**Atenționări speciale:**

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Particularități deosebite în acțiunea medicamentului la prima lui administrare sau la anularea lui nu au fost înregistrate.

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

În timpul manipulării Soluției de iod 5% este important de respectat regulile generale de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamente de uz veterinar.

Persoanelor cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active se recomandă evitarea contactului direct cu Soluția de iod 5%.

În caz de contact accidental cu pielea sau tunicile mucoase oculare, ele se spală din abundență cu apă.

În caz de ingerare sau apariție a reacțiilor alergice este necesar de adresat la o instituție medicală și de prezentat eticheta sau prospectul medicamentului de uz veterinar.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

Gestație și lactație:

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

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

Nu există date disponibile.

Supradozare:

Iritații ale pielii.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

Nu este cazul.

Incompatibilități majore:

În lipsa studiilor de compatibilitate, acest medicament de uz veterinar nu trebuie amestecat cu alte medicamente de uz veterinar.

7. Evenimente adverse

Iritații ale pielii.

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

Se aplică extern, prin tamponări, badijonări, pensulații sau pulverizări a câmpului operator, leziunilor sau focarelor inflamatorii.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Aplicări în cantități nu prea mari.

10. Perioade de așteptare

Zero zile.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra în ambalajul închis al producătorului, la loc uscat, întunecos, inaccesibil pentru copii, separat de produse alimentare și furaje, lista B.

A nu se folosi după expirarea termenului indicat pe ambalaj.

12. Precauții speciale pentru eliminare

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. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului 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 fără prescripție.

14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor

200095

Flacon, borcan din sticlă întunecată câte 10; 50; 100; 200; 500 ml și 1; 5; 10; 20 L și flacon din polietilenă întunecată a câte 330 ml.

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

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

04/2025

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:

TOV VP "Ucrzoovetprompostaci",
Ucraina, 08030 reg. Kiev, raionul Buceansk
sat Plahteanca, str Caucaz 1

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", mun. Chișinău, str. Camenița 4a, tel/fax +373 022 855-071; tel +373 022 855-073;
zoofarmagro@mail.ru

17. Alte informații

Codul ATCvet: QD08AG03

