

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR**1. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR**

Soluție de Iod 5%

Soluție pentru uz extern

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

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. INFORMAȚII CLINICE**3.1 Specii țintă**

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

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

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

3.3 Contraindicații

Nu există.

3.4 Atenționări speciale

Nu există.

3.5 Precauții speciale pentru utilizarePrecauții 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 trebuie 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.

3.6 Evenimente adverse

Iritații ale pielii.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței medicamentului de uz veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului certificatului de înregistrare sau reprezentantului local al acestuia, fie Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor prin sistemul național de raportare. Consultați, de asemenea, secțiunea 16 din prospect pentru datele de contact respective.

3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

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

Nu există date disponibile.

3.9 Căi de administrare și doze

Aplicări în cantități nu prea mari.

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

3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

Iritații ale pielii.

3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea medicamentelor de uz veterinar antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Nu este cazul.

3.12 Perioade de așteptare

Zero zile.

4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE

4.1 Codul ATCvet: QD08AG03

4.2 Farmacodinamie

Acționează ca antiseptic, antimicrobian, revulsiv și cauterizat. Irită receptorii pielii și mucoaselor. În aplicare topică irită țesuturile iar în concentrații mari provoacă efect cauterizat.

La baza mecanismului de acțiune stau proprietățile antibacteriene marcante datorită denaturării proteinelor (coagulează proteinele cu formarea iodaminelor).

4.3 Farmacocinetică

Iodul se absoarbe ușor de pe piele și mucoase.

Se elimină preponderent prin rinichi dar și prin intestin, secretul glandelor sudoripare, mamare, bronșice.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

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

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.

5.3 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.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

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.

5.5 Precauții speciale pentru eliminarea medicamentului de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse

Utilizați sistemele de returnare a medicamentelor de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu legislația națională și cu sistemele de colectare aplicabile medicamentului de uz veterinar respectiv.

6. NUMELE DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

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

7. NUMĂRUL(NUMERELE) CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

200095

8. DATA PRIMEI ÎNREGISTRĂRI

11/09/2020

9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

04/2025

10. CLASIFICAREA MEDICAMENTELOR DE UZ VETERINAR

Medicament de uz veterinar care se eliberează fără prescripție.

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/>).

