

PROSPECTUL

1. Denumirea medicamentului de uz veterinar

Stop-prurit^R suspensie (*Stop-itch^R suspension*).

2. Compoziție

În 1 ml se conține:

Substanțe active:

Triamcinolona - 1 mg
Clorhidrat de piridoxină - 2 mg
Riboflavină - 4 mg
Nicotinamidă - 10 mg
Metionină - 20 mg.

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți
Glicerol
Polisorbat - 80,
Aspasvit C 200
Acid succinic
Gumă de xantan
N-carboximetilceluloză
Benzoat de sodiu
Sorbat de potasiu
Apă purificată

Suspensie pentru uz intern.

3. Specii țintă

Câini, pisici.

4. Indicații de utilizare

Stop-prurit^R suspensie se indică câinilor și pisicilor pentru tratamentul bolilor inflamatorii și alergice a pielii (dermatită atopică, eczemă, neurodermită difuză, alopecie, reacție la înțepăturile insectelor).

5. Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate cunoscută la substanțele active sau la oricare dintre excipienți, inclusiv în anamneză; în perioada vaccinării, boli virale, diabet.

Nu se utilizează cățelilor și motănașilor cu vârsta sub 8 săptămâni.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Nu sunt destinate utilizării animalelor productive.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Când se utilizează medicamentul pentru prima dată, în cazuri rare, animalele pot prezenta hipersalivație, care trece rapid.

Trebuie de evitat încălcările schemei de administrare a medicamentului, deoarece aceasta poate duce la o scădere a eficienței. În caz de omitere a unei administrări, tratamentul se reia în aceeași doză conform aceeași scheme.

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

În timpul lucrului cu Stop-prurit^R suspensie, e important de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamente de uz veterinar.

Persoanelor cu hipesensibilitate cunoscută la substanțele active se recomandă să evite contactul direct cu medicamentul de uz veterinar.

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, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

Gestație și lactație:

Nu se indică animalelor în perioada de gestație și lactație.

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

Stop-prurit^R suspensie nu se recomandă a fi administrat concomitent cu alte medicamente de uz veterinar ce conțin hormoni corticosteroidieni.

Supradozare:

În caz de supradozare animalul poate manifesta apatie și vomă.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

Nu este cazul.

Incompatibilități majore:

În absența studiilor de incompatibilitate, acest medicament de uz veterinar nu trebuie amestecat cu alte medicamente de uz veterinar.

7. Evenimente adverse

Reacții adverse sau complicații, în urma administrării conform prospectului de utilizare, nu apar.

În caz de sensibilitate individuală sporită a animalelor la componentele medicamentului se manifestă apatie, salivare, poliurie, polidipsie, dereglări gastrointestinale. În astfel de cazuri, administrarea medicamentului se stopează și la necesitate se indică terapie simptomatică.

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

Stop-prurit^R suspensie se administrează peroral, 1 dată pe zi cu puțină hrană de dimineață sau forțat cu ajutorul unei seringi-doзатор, în dozaj indicat în tabel:

Specia animalului	Greutatea animalului, kg	Doza zilnică, ml/animal
Câini	până la 10	0,5
	10-20	1,0
	20-30	1,5
	30-40	2,0
	mai mare de 40	2,0
Pisici	1-3	0,25
	3 și mai mare	0,5

9. Recomandări privind administrarea corectă

Primele 4 zile suspensia se administrează în doză terapeutică, apoi următoarele 8 zile – se administrează jumătate din doza terapeutică. Cura de tratament poate fi prelungită la discreția medicului veterinar.

10. Perioade de așteptare

Nu este cazul.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul închis al producătorului.

A se feri de lumină directă a soarelui.

A se păstra separat de produsele alimentare și hrană pentru animale.

A se păstra la T°C de la +2°C până la +25°C.

A nu se utiliza după expirarea termenului indicat pe ambalaj.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 14 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. 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

190078

Flacon din polimer x 10 ml, 15 ml.

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

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

06/2025

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:

OOO"Apicenna"

Federația Rusă, reg. Moscova, 143985, or. Balașiha, șos. Poltevscoe 4.
Tel +7(495)580-77-13
e_karbysheva@apicenna.ru

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,
mun. Chișinău, str. Camenița 4a
Tel/fax 373 022 855-071; 373 69827427
www.zoofarmagro@mail.ru

17. Alte informații

Codul ATCvet: - QD07