

PROSPECTUL

1. Denumirea medicamentului de uz veterinar

Gapentin 400

2. Compoziție

1 comprimat conține

Substanțe active:

Gabapentin - 400 mg

Excipienți:

Stearat de magneziu, cros повідон, copovidon, dioxid coloidal de siliciu, sucraloză, clorură de sodiu, glutamat de sodiu, adenzină 5'-monofosfat sare disodica, aromatizator YCF-P-01, colorant "Lac maro ciocolată", celuloză microcristalină (tip 101), celuloză microcristalină (tip 200).

3. Specii țintă

Câini, pisici.

4. Indicații de utilizare

Gapentin 400 se indică pisicilor și câinilor:

- pentru corectarea comportamentului, eliminarea anxietății generale și/sau persistente;
- pentru reducerea nivelului excitației în cazuri de stres și fobii, provocate de transportare, îngrijirea cosmetică, zgomot, despărțirea de proprietar, vizita la medic sau internarea în staționar;
- în terapii complexe în cazul durerilor neuropatice (neurogene), convulsiilor și epilepsiei.

5. Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

A se indica cu precauție animalelor cu patologii renale sau hepatice.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

A nu se administra animalelor productive.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Particularitățile acțiunii în caz de administrare pentru prima dată și în caz de anulare a medicamentului nu sunt stabilite.

Evitați încălcarea schemei de tratament, deoarece acest lucru poate reduce eficacitatea. În cazul omiterii uneia sau mai multor doze, tratamentul trebuie reluat cât mai curând posibil în doza recomandată.

Nu se permite mărirea dozei recomandate pentru a compensa doza omisă.

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

În timpul lucrului cu Gapentin 400 e important de respectat regulile generale de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamente de uz veterinar.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la oricare dintre excipienți trebuie să evite contactul cu medicamentul de uz veterinar.

În timpul lucrului este interzis fumatul, consumul de alimente și băuturi.

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 e necesar de adresat la o instituție medicală (cu sine de avut eticheta sau prospectul de utilizare).

Utilizare în timpul gestației, lactației:

Femelelor în perioada de lactație, medicamentul se administrează sub supravegherea medicului veterinar în baza evaluării raportului beneficiu-risc.

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

Poate fi utilizat în combinație cu alte medicamente de uz veterinar.

Supradozare:

În caz de supradozare se poate manifesta somnolență, miorelaxare și ataxie care, de regulă, trec de la sine. La necesitate se recurge la terapie simptomatică.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare

Nu este cazul.

Incompatibilități majore

Poate fi utilizat în combinație 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 sporită și apariție a reacției alergice, administrarea se stopează, animalului i se administrează antihistaminice și terapie simptomatică.

În unele cazuri după administrare se poate observa sedație (somnolență), care este legată de particularitatea mecanismului de acțiune a substanței active și de reacția individuală a organismului animal. Pentru nivelarea acestui efect se recomandă selectarea individuală a dozei, cu creșterea sau reducerea treptată acesteia până la cea terapeutică.

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

Gapentin se administrează la câini și pisici peroral, individual sau cu o mică cantitate de hrană, calculat pentru o singur consum, timp de cel puțin 1,5-2 ore înainte de apariția factorului de stres sau obținerea efectului necesar.

Consumul hranei practic nu influențează biodisponibilitatea substanței active a medicamentului de uz veterinar.

Doza și durata curei de tratament o determină medicul veterinar în dependență de specie, greutatea animalului, tipul de activitate nervoasă și gradul de excitare.

Doza recomandată este de:

pisici: 10-30 mg/kg greutate corporală;

câini: 20-80 mg/kg greutate corporală.

Cura de tratament începe cu doze minimale ca apoi să fie majorată treptat până la cea terapeutică.

Doza zilnică poate fi divizată în 2-3 părți egale și se administrează la intervale egale de timp. În calitate de anxiolitic Gapentin poate fi administrat o singură dată.

Pentru a facilita dozarea și administrarea, comprimatul (sau o parte din el) se diluează într-o cantitate nu prea mare de apă și cu ajutorul unei seringi-dozator sau seringă obișnuită fără ac, se administrează peroral. Pentru aceasta comprimatul se introduce într-o seringă de volum corespunzător, în prealabil se scoate pistonul. Apoi pistonul se introduce la loc și se trage apă în seringă. Periodic seringă se agită (în mediu 1-2 minute) până la obținerea unui amestec omogen.

Volumul minimal de apă pentru dizolvarea unui comprimat de Gapentin 400 - de la 4 ml de apă.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Medicamentul de uz veterinar poate fi administrat zilnic în doze recomandate o perioadă îndelungată de timp, sub supravegherea medicului veterinar.

10. Perioade de așteptare

Nu este cazul.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemîna copiilor.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra separat de produse alimentare și furaje.

A se feri de lumină directă a soarelui.

A se păstra în loc uscat.

A se păstra la T°C de la 2°C până la 25°C și umiditatea relativă a aerului sub 65%.

Nu utilizați acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe etichetă după Exp.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 4 luni.

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

250095

Gapentin 400 se ambalează a câte 10 bucăți în blistere sau flacoane din sticlă brună, sau borcane din polimer. Flacoanele și borcanele se închid cu capace securizate filetate din polimer sau dopuri din cauciuc și capace securizate din aluminiu. Blisterele a câte unul sunt ambalate în cutii din carton. Flacoanele și borcanele sunt ambalate în cutii individuale din carton. Fiecare cutie este însoțită de prospect de utilizare și seringă-dozator.

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

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

12/2025

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 "NITA-FARM", Federația Rusă, 410010, or. Saratov, str. Osipov V.I., nr. 1

Tel.: +7 (8452)338-600

E-mail: client@nita-farm.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",

str. Camenița, 4a, mun. Chișinău, MD-2001,

tel.: (022) 855 073; tel.: (022) 355-240; gsm.: 069827 427

e-mail: zoofarmagro@mail.ru; www.zoofarmagro.md; www.zooshop.md

17. Alte informații

Codul ATCvet: QN02BF01