

A. PROSPECTUL

PROSPECTUL

1. Denumirea medicamentului de uz veterinar

Clorura de sodiu 0,9%, soluție injectabilă – uz veterinar

2. Compoziție

Substanța activă:

Clorura de sodiu - 9 mg

Excipient:

Apă distilată pentru preparate injectabile până la 1 ml.

3. Specii țintă

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

4. Indicații de utilizare

Se indică în tratamentul animalelor în cazul deshidratărilor semnificative (intoxicații, diaree, intervenții chirurgicale, deficit de sodiu, arsuri, dispepsie, hipovolemie, stare de șoc). Se folosește la sanarea plăgilor, cavității bucale sau nazale, mucoasei oculare și ca diluant pentru medicamente compatibile sau biopreparate. În intoxicații pentru epurarea toxinelor din organism. Mai poate fi folosită în calitate de diluant pentru antibiotice și a altor medicamente.

5. Contraindicații

Perfuzii în doze maxime sunt contraindicate în cazul dereglării circuitului sangvin, pericol de edem pulmonar sau cerebral, insuficiență cardiacă congestivă și insuficiență renală.

6. Atenționări speciale

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

La utilizarea produsului trebuie luate toate măsurile de aseptie.

Înainte de administrare produsul va fi adus la o temperatură apropiată de temperatura normală a corpului.

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

Când lucrați cu Clorura de sodiu 0,9% trebuie să respectați regulile generale de igienă personală și măsurile de siguranță prevăzute atunci când lucrați cu medicamente de uz veterinar.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

Gestație și lactație:

Fară restricții.

Lactație:

Nu este cazul.

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

Compatibil.

Supradozare:

Nu sunt cazuri înregistrate.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

Nu este cazul.

Evenimente adverse

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

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: detalii sistem național.

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

Soluția izotonă de Clorură de sodiu poate fi administrată intravenos, subcutanat, intraperitoneal, intramuscular dar și intern. Doza în exicoză constituie 10-20 ml la kg masă corporală. Administrarea poate fi repetată peste fiecare 6-8 ore până la restabilirea echilibrului hidroelectrolitic și înlăturarea pericolului șocului hipovolemic.

Bovine : 500 – 3000 ml;

Cabaline: 300 – 2500 ml;

Ovine, caprine: 100-500 ml;

Porcine: 10-150 ml;

Câini: 20 – 100 ml.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Soluția se încălzește la temperatura 35-38°C corpului animalului și se administrează intravenos, subcutanat, intraperitoneal, intramuscular.

10. Perioade de așteptare

Carne și lapte: zero zile.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C.

A se feri de lumina directă a soarelui.

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.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 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.

13. Clasificarea medicamentelor de uz veterinar

Se eliberează fără prescripție veterinară.

14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor

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

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

10.2024

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:

Republica Moldova

SA "Farmavet", Chișinău, Petricani 198.

Tel.: 022 - 31-72-70; 022-31-72-67; 022- 99-9289;

Fax: 022-31-72-68; www.farmavet.md

E-mail: farmavet2017@gmail.com

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Republica Moldova

SA "Farmavet", Chișinău, Petricani 198.

Tel.: 022 - 31-72-70; 022-31-72-67; 022- 99-9289;

Fax: 022-31-72-68; www.farmavet.md

E-mail: farmavet2017@gmail.com

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Republica Moldova

SA "Farmavet", Chișinău, Petricani 198.

Tel.: 022 - 31-72-70; 022-31-72-67; 022- 99-9289;

Fax: 022-31-72-68; www.farmavet.md

E-mail: farmavet2017@gmail.com

17. Alte informații

Ambalajul primar: Flacoane din sticlă cu dop din cauciuc închis emetic și capac securizat din aluminiu a câte 50, 100, 200 ml. Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.