

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Unguent Hlorțin

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
- Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor

Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect.
Suplimentar pentru medicamentul de uz veterinar disponibil numai cu prescripție veterinară:

- Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot utiliza greșit.

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALEPRODUCĂTORULUI/FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Întreprinderea Particulară „OLKAR-AgroZooVet-Service”, str. Eroilor Maidanului (Lenin), 272B, or. Șargorod, reg. Vinița, 23500, Ucraina. tel. / fax: (0432) 55-14-28, (0432) 55-14-27

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA

1 g de medicament conține substanțe active:

clorhexidină bigluconat - 10,0;

oxid de zinc - 50,0.

Lista excipienților: dimetilsulfoxid, PEG-1500, apă purificată.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE (pe specii țintă)

Extern, preparatul este indicat în caz de afecțiuni ale pielii cauzate de microflora bacteriană și fungică, și anume: trichofitia la vaci, câini, pisici, răni purulente la cabaline, abcese superficiale al bovinelor, cabalinelor, porcinelor, câinilor și pisicilor.

4.CONTRAINDICAȚII

A nu se utiliza pentru dermatite, alergii, hipersensibilitate individuală la digluconatul de clorhexidină.

Nu utilizați simultan cu preparatele de iod.

5. REACȚII ADVERSE

Nu sunt.

6. SPECII ȚINTĂ

Bovine, cabaline, porcine, câini și pisici.

7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

Pentru uz extern. Unguentul se aplică în strat subțire pe zona afectată a pielii de 1-2 ori pe zi până la recuperarea completă și la 2-3 zile după dispariția semnelor clinice ale bolii. În cazul bolilor fungice, durata tratamentului este de 7-10 zile, după dispariția semnelor clinice ale bolii. În cazul rănilor purulente și abceselor, șervețelele de tifon sunt înmuiate în unguent pentru a umple rana. Pansamentele se efectuează zilnic până când țesuturile purulente-necrotice sunt complet eliminate.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

În loc uscat, ferit de lumină, plasat la temperaturi de la 0 până la +25 ° C.

A nu se păstra cu alimente, băuturi și hrana pentru animale.

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale. Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE (*interdicții*)

Evitați să aplicați unguentul pe mucoase.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

24 luni.

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează fără prescripției veterinare.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Recipiente 20 g și tuburi laminate 100 g

15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

03.2020

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR