

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

RIBAVEX

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 ale producătorului/fabricantului responsabil pentru eliberarea medicamentului de uz veterinar

Producător : Compania cu răspundere limitată "Belekotekhnika", per. Promyshlenniy 9, 222823, p. Svisloci, districtul Pukhovicischii, regiunea Minsk, Republica Belarus.

Distribuitor: "NUTRITFARM" SRL, mun. Chișinău, str. Petru Rareș 77, Republica Moldova, office@nutritfort.md; telefon: +37379518904

2. Denumirea medicamentului de uz veterinar, concentrația și forma farmaceutică ale acestuia

2.1 Ribavex (Ribavexum).

2.2 Medicamentul este un lichid limpede, incolor până la galben deschis, fără incluziuni mecanice.

2.3 1ml de soluție injectabilă conține 55 mg enrofloxacină, 25 mg rebavirină și 10 mg trimetoprim, substanțe adjuvante și diluant.

3. Indicații terapeutice și farmacologie (pe specie țintă)

3.1 Medicamentul este utilizat pentru tratarea tineretului rumegătoarelor mari și mici, a porcilor, a câinilor și a pisicilor cu infecții ale tractului gastrointestinal, tractului respirator, ale sistemului urogenital, septicemie și altor infecții cu etiologie bacteriană sau virală, ale căror agenți etiologici infecțioși sunt sensibili la componentele medicamentului.

3.2 Combinația componentelor medicamentului oferă o spectru larg de acțiuni antibacteriene, inclusiv împotriva microorganismelor rezistente la medicamentele tradiționale, precum și efecte antivirale.

Combinația de substanțe active este extrem de activă împotriva unui număr impunător de microorganisme: Staphylococcus spp., Streptococcus spp., Escherichia coli, Salmonella spp., Pasteurella spp., Clostridium spp., Haemophilus spp., Campylobacter spp., Klebsiella spp., Chlamydia spp., Rickettsia spp., Borrelia spp., Precum și contra virusurilor ADN și ARN.

3.3 Enrofloxacina, care face parte din medicament, aparține grupului de fluorochinolone, are un spectru larg de acțiuni antibacteriene și antimicoplasmoze, inhibă creșterea și dezvoltarea bacteriilor gram-pozitive și gram-negative. Inhibă enzima AND-giraza astfel blochează replicarea ADN, perturbă sinteza proteinelor microorganismului, ceea ce asigură efectul bactericid, nu este inactivată de enzimele bacteriene și este activă împotriva tulpinilor multirezistente ale microorganismelor.

3.4 Derivatul diaminopirimidinei, trimetoprimul, are un efect bactericid lent împotriva microorganismelor gram-pozitive și gram-negative și a toxoplasmei, inhibă reversibil dihidrofolat-reductaza bacteriilor, perturbă sinteza acidului tetrahidrofolic din acidul dihidrofolic, inhibă formarea

bazelor purinice și pirimidinice a acizilor nucleici, astfel prin aceste mecanisme inhibă creșterea și înmulțirea microorganismelor.

3.5 Ribavirina este un analog sintetic al nucleozidelor cu un efect antiviral pronunțat. Are un spectru larg de acțiune împotriva virusurilor ADN și ARN.

Ribavirina pătrunde cu ușurință în celulele infectate cu virus și este rapid fosforilată de adenzin-chinaza intracelulară până la ribavirină mono-, di- și trifosfat, care au o activitate antivirală pronunțată.

Ribavirina inhibă inosina monofosfat dehidrogenaza (IMP), acest efect duce la o scădere marcată a nivelului de trifosfat de guanozină intracelular (GTP), care, la rândul său, este însoțit de o suprimare a sintezei ARN viral și a proteinelor specifice virusului.

Ribavirina inhibă replicarea noilor virioni, ceea ce reduce sarcina virală, deasemenea, inhibă selectiv sinteza ARN viral fără a inhiba sinteza ARN-ul din celulele, care funcționează normal.

3.6 Medicamentul este absorbit bine și rapid din locul de elecție și se răspândește în toate organele și țesuturile corpului. Concentrația maximă este obținută la 1-2 ore după administrare și persistă timp de 6 ore, concentrația terapeutică este menținută timp de 24 de ore. Este excretat cu urina și bila.

4. Contraindicații

4.1 Nu se administrează animalelor lactante și gestante, animalelor cu tulburări de dezvoltare a țesutului cartilajinos, precum și în afecțiuni ale sistemului nervos însoțite de convulsii.

4.2 Este interzisă utilizarea medicamentului în combinație cu cloramfenicol, amfenicoli, macrolide, tetraciclină, teofilină și antiinflamatoare nesteroidiene.

5. Reacții adverse

5.1 Când se administrează medicamentul la animale, la locul injecției, este posibilă apariția unei umflături, care dispare treptat. La animalele cu hipersensibilitate, se pot dezvolta reacții alergice.

5.2 În cazul reacțiilor alergice, medicamentul este anulat și se folosesc antihistaminice (allervet, diprazină) și preparate cu calciu (gluconat de calciu sau clorură de calciu).

6. Specii ținta

6.1 Medicamentul este folosit pentru tratamentul vițelilor, mieilor, iezilor, purceilor, câinilor și pisicilor.

7. Posologie pentru fiecare specie, metoda, modul de administrare

7.1 Medicamentul este administrat subcutanat sau intramuscular o dată pe zi, timp de 3-5 zile, în următoarele doze:

- **viței, miei, iezi, câini și pisici** - 1 ml la 10 kg greutate corporală;

- **porci** - 1,5 ml la 10 kg greutate corporală.

Medicamentul trebuie administrat într-o cantitate de cel mult 5 ml într-un singur loc de elecție la animalele mari și nu mai mult de 2,5 ml la animalele mici.

8. Timpul de așteptare

8.1 Sacrificarea animalelor din fermă pentru carne este permisă nu mai devreme de 10 zile de la ultima administrare a medicamentului. Carnea de la animalele sacrificate forțat înainte de expirarea termenului de așteptare poate fi folosită pentru hrănirea carnivorelor.

9. Precauții speciale pentru depozitare

9.1 Preparatul se păstrează în ambalajul producătorului din lista B, într-un loc uscat și întunecat, la temperaturi de la + 5 °C până la + 25 °C.

10. Precauții speciale pentru eliminarea medicamentului de uz veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite de la medicamentul de uz veterinar

10.1 Produsul veterinar fără etichetă, cu termenul de valabilitate expirat, deteriorate sau deschise, trebuie eliminate în conformitate cu cerințele legale în vigoare.

11. Atenționări speciale

11.1 Când lucrați cu medicamentul, trebuie să respectați măsurile de igienă personală și reglementările de siguranță.

12. Termenul de valabilitate

12.1 Termenul de valabilitate este 2 ani de la data fabricării, cu respectarea condițiilor de depozitare.

13. Statutul legal

13.1 Se eliberează cu prescripție veterinară.

14. Natura și compoziția ambalajului primar

14.1 Preparatul este ambalat în flacoane de sticlă a câte 10, 20, 50, 100, 200, 400, 450 și 500 ml.

15. Data ultimei revizuirii a textului

30 / 10 / 2015

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

