

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Picături auriculare BARS^R (*Guttae auricularis BARS^R*). Denumirea internațională nepatentată a substanțelor active: diazinon, prednizolon.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

2.2 Compoziția calitativă și cantitativă

Picăturile auriculare BARS^R în 1 ml conțin următoarele substanțe active: diazinon-0,5 mg, prednizolon-0,3 mg, în calitate de adjuvanți glicerol și alcool izopropilic.

2.2.1 Substanță activă : diazinon, prednizolon.

2.2.2 Excipienți: glicerol, alcool izopropilic.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Forma farmaceutică: picături auriculare.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă: cîini și pisici

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă

Picături auriculare BARS^R face parte din preparatele combinate cu acțiune acaricidă și antiinflamatoare. Se indică cîinilor și pisicilor în tratamentul otodectozei (rîia auriculară).

4.3 Contraindicații: sensibilitatea individuală sporită la componentele preparatului. Se interzice administrarea preparatului animalelor cu timpanul perforat și cățelor și motănașilor cu vîrstă pînă la 4 săptămîni.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă: este bine tolerat de cîinii și pisicile de toate vîrstele și rasele.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

4.5.1 Precauții speciale pentru utilizare la animale: picăturile auriculare BARS^R se picură în ambele urechi și în cazurile cînd afectată este doar una. În prealabil se efectuiază toaletarea pavilionului urechii și a canalului auditiv de cerumen, cruste și eliminări.

4.5.2 Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale: În timpul lucrului cu preparatul picături auriculare BARS^R e important de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu preparate farmaceutice. În timpul manipulațiilor se interzice fumatul, consumul de alimente și băuturi.

Persoanelor cu hipesensibilitate se recomandă evitarea contactului direct cu preparatului picături auriculare BARS^R.

În caz de contact accidental cu pielea sau tunicele mucoase oculare, ele se spală din abundență cu apă.

În caz de îngerare sau apariție a reacțiilor alergice e necesar de adresat la o instituție medicală (cu sine de avut eticheta sau instrucțiunea).



4.6Racții adverse: La administrarea conform instrucțiunii, nu apar. În caz de sensibilitate individuală sporită la componentele preparatului și apariția reacțiilor alergice (prurit, salivăție abundantă, vomă), administrarea se stopează și animalului i se indică terapie desensibilizantă.

4.7Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat: Se interzice administrarea picăturilor auriculare BARS^R femeelor gestante. Animalelor în perioada de lactație se indică doar în cazuri vitale importante cînd beneficiul prevalează asupra riscului și sub controlul medicului veterinar.

4.8Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune: A nu se administra preparatul picături auriculare BARS^R concomitent cu alte preparate acaricide.

4.9Doza și calea de administrare

4.9.1Doze: a câte 3-5 picături în fiecare ureche.

4.9.2Mod de administrare: În prealabil pavilionul urechii și canalul auditiv se toaletează curățind-ul de cruste și impurități cu un tampon îmbibat cu preparat, apoi în fiecare ureche se picură câte 3-5 picături de preparat (pisicilor și căinilor de talie mică-3, cîini de talie medie -4 și talie mare -5 picături). În scop de prelucrare totală și profundă a urechii și a canalului auditiv, pavilionul și baza urechii se masează minuțios.

Prelucrarea se face de 2 ori, cu interval de 5-7 zile, pînă la însănătoșirea clinică a animalului care este confirmată prin rezultate negative a investigațiilor microscopice a frotiurilor. În caz de necesitate cura se repetă.

Picăturile auriculare Bars^R se administrează obligatoriu în ambele urechi și în cazurile cînd este afectată doar una singură.

După administrarea picăturilor, pentru evitarea stropirii cu preparat, capul animalului se fixează pentru câteva minute.

4.10Supradozare

În caz de supradozare sau îngerare, animalul poate manifesta salivăție abundantă, tremor muscular, vomă. În astfel de caz se recurge la terapie simptomatică și desensibilizantă.

4.11Perioada de așteptare: nu este cazul.

5.PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

5.1.1Grupa farmacoterapeutică: preparat combinat acaricid cu acțiune antiinflamatoare.

5.1.2Mecanism de acțiune

5.1.3Efecte farmacodinamice

Diazinoul din compoziția preparatului este un compus fosfororganic cu acțiune de contact și ingestie, posedă o pronunțată acțiune acaricidă față de stadiile mature și imature de dezvoltare a căpușilor, ce parazitează la cîini și pisici, inclusiv contra căpușii sarcoptice ce provoacă otodectoza la pisici



și cini – *Otodectes cynotis*.

Prednizolon – este un glucocorticosteroïd sintetic care posedă acțiune antiinflamatoare și antialergică, stabilizează permisiabilitatea membranelor celulare împiedică sinteza mediatorilor inflamatorii, posedă acțiune antiprurit și antiedemică.

5.1.4 Eficacitate și siguranță clinică

Se recomandă respectarea termenilor recomandați a prelucrărilor pentru a nu diminua eficiența terapeutică. În caz de omisie a unei administrări, prelucrarea se reia în aceeași doză conform aceeași scheme.

5.2 Proprietăți farmacocinetice

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor: glicerol, alcool izopropilic.

6.2 Incompatibilități: În absența studiilor de compatibilitate, acest preparat nu trebuie amestecat cu alte medicamente.

6.3 Perioada de valabilitate: 2 ani din data producerii, după deschiderea ambalajului -28 zile.

6.4 Condiții speciale pentru depozitare: A se păstra în ambalaj închis al producătorului, la loc uscat, ferit de raze solare directe, separat de produse alimentare și furaje, la $T^{\circ}\text{C}$ $0^{\circ}\text{C} +25^{\circ}\text{C}$. În locuri inaccesibile copiilor.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane din sticlă cu dop din cauciuc și capac din aluminiu, flacoane cu picurător și capace din polimer, pipetă-picurătoare din polimer.

6.6 Măsuri speciale pentru eliminarea medicamentelor de uz veterinar neutralizate, sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse: preparatul nefolosit se utilizează conform legislației în vigoare, ambalajele se utilizează cu deșeurile menajere.

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

OOO "AVZ S-P", Rusia, 141305, reg. Moscova, or. Sergiev Posad,
str. Centralnaia 1; Tel/fax (495) 721-49-81; e-mail: nauka@vetmag.ru

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

190024

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

02.05.2017

