

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

IOD 5%

Soluție alcoolică, bacteriostatic, bactericid și iritant revulsiv pentru: cabaline, bovine, suine, ovine, caprine, câini, pisici.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1ml IOD 5% soluție alcoolică conține:

2.1 Substanța activă:

Iod cristalic – 50 mg

2.2 Excipienți:

Iodură de potasiu –20 mg

Alcool etilic 95% – 0,5 ml

Apă purificată până la –1 ml

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție alcoolică.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1. Specii țintă:

- Cabaline
- Bovine
- Ovine
- Caprine
- Suine
- Câini
- Pisici

4.2. Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor ținta:

Este recomandat în decontaminarea câmpului operator, a locului unde se fac injecții; pentru asepsia plăgilor superficiale mici, a ulcerelor și fistulelor; în panariții, favus, actinomicoză, afecțiuni articulare, la toate speciile de animale.

4.3. Contraindicații.

Evitarea contactului cu mucoasele.



4.4. Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă.

Nu sunt.

4.5. Precauții speciale pentru utilizare.

4.5.1 Precauții speciale de utilizare la animale:

Nu este cazul.

4.5.2 Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul farmaceutic veterinar la animale:

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă trebuie să evite contactul cu produsul farmaceutic veterinar.

Se va evita contactul cu ochii.

În cazul contactului accidental cu ochii, acestia se vor spăla cu apă din abundență și se va cere sfatul medicului, căruia i se va prezenta prospectul sau eticheta produsului.

În cazul ingestiei accidentale se va apela la medic, căruia i se va prezenta prospectul sau eticheta produsului.

La aplicarea produsului se vor utiliza mănuși de protecție sterile.

4.6. Reacții adverse (frecvența și gravitate).

Nu sunt.

4.7. Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat.

Se utilizează în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar.

4.8. Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune.

Nu se administrează concomitent cu alte preparate de uz local.

4.9. Doză și cale de administrare.

Produsul se aplică extern.

Se aplică prin badijonări sau pensulații ale câmpului operator, leziunilor și ale focarelor inflamatorii.

În actinomicoză, IOD 5% soluție alcoolică se injectează în abcese și flegmoane, iar după deschiderea și vidarea acestora se fac pensulații în zonă.

Ca revulsiv, IOD 5% soluție alcoolică se aplică sub formă de fricțiuni și badijonări în jurul articulațiilor dureroase, plăgilor sau zonelor inflamate.

4.10 Supradozare. (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz. →

4.11 Timp de așteptare.



Zero zile.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE.

Grupa farmacoterapeutică: antiseptic, bactericid.

Proprietăți farmacodinamice.

Iodul posedă acțiune antiseptică și antimicrobiană, revulsivă, tanantă, și cauterizantă. Iodul elementar are proprietăți antibacteriene marcante datorită denaturării proteinelor (coagulează proteinele cu formarea iodaminelor). Irită receptorii pielii și mucoaselor. În aplicare topică irită țesuturile, iar în concentrații mari provoacă efect cauterizant.

Proprietăți farmacocinetice.

Iodul se absoarbe ușor de pe piele și mucoase. Se elimină preponderent prin rinichi, dar și prin intestin, secretul glandelor sudoripare, mamare, bronșice.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE.

6.1. Lista ingredientilor:

- ❖ Iod cristalic

6.2. Lista excipienților:

- ❖ Iodură de potasiu
- ❖ Alcool etilic 95%
- ❖ Apă purificată

6.3. Incompatibilități.

Datorită riscului de apariție a unor incompatibilități, evitați amestecarea cu alte produse medicinale.

6.4. Perioada de valabilitate.

Perioada de valabilitate în ambalaj original – 36 luni.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar – 30 zile.

6.5. Precauții speciale pentru depozitare.

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatura 15 - 25°C, ferit de lumină.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe ambalaj.

6.6. Natura și compoziția ambalajului primar.

Flacon din sticlă cu 50 ml produs.



6.7 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse.

Nu se cunosc efecte toxice asupra mediului. După golire ambalajele se vor depozita în recipiente de colectare.

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse, trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE.

„Medicamentum” SRL

MD 6527, Republica Moldova, r. Anenii Noi, s. Merenii Noi,

tel/fax: +373 /265/ 62-3-17, 62-2-46, 62-4-39.

e-mail: contact@medicamentum.md

www.medicamentum.md

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

200062

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

(sau data reînnoirii certificatului de înregistrare)

02.07.2020

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

10.03.2020

