

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Gamavit.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

2.1 Descrierea generală

Preparatul prezintă o soluție transparentă, de culoare roșie.

2.2 Compoziția calitativă și cantitativă

1 ml de preparat conține: nucleinat de sodiu-0,02 mg, 0,50 mg de hidrolizat acid de placentă denaturată, emulsionată (PDE) și adjuvanți.

2.2.1 Substanța activă : nucleinat de sodiu, hidrolizat acid de placentă denaturată, emulsionată.

2.2.2 Excipienți: mediu 199 (de 10 ori mai concentrat) și apă pentru injecții.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă:

Toate speciile de animale și păsări.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă

Se indică pentru sporirea rezistenței organismului, în calitate de imunocorector și pentru diminuarea consecințelor de la intoxicații la animale și păsări.

4.3 Contraindicații:

Sensibilitate individuală sporită la componentele preparatului.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Nu sunt.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

4.5.1 Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Nu sunt.

4.5.2 Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

În timpul administrării cu preparatul Gamavit, e important de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu preparate farmaceutice. În lucru se interzice fumatul, consumul de alimente și băuturi.

Persoanelor cu hipersensibilitate la substanțele active, se recomandă evitarea contactului direct cu

preparatul Gamavit. În caz de contact accidental cu pielea sau mucoasa oculară, ele se spală din abundență cu apă, la finisarea lucrului fața și mâinile se spală cu apă și săpun, gura se clătește 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).



4.6 Reacții adverse:

La administrare conform prospectului, reacții adverse și complicații nu apar.

În caz de apariție a reacției alergice se administrează preparate antihistaminice sau altă terapie simptomatică.

4.7 Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:

Se admite în folosire animalelor gestante, în lactație și tineretului în perioada de creștere.

4.8 Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

Este compatibil cu toate medicamentele de uz veterinar, furaje și adaosuri furajere.

4.9 Doza și calea de administrare

4.9.1 Doze:

preventiv:

Parenteral - 0,1 ml/kg masă corp;

cu apa de băut - 5 ml/l

curativ:

boli parazitare și infecțioase-0,5 ml/kg masă corp;

dehelmintizări-0,3 ml/kg masă corp;

sporirea fertilității-0,04 ml/kg masă corp;

fătări ușoare-0,05 ml/kg masă corp;

intoxicații-0,5-1,5 ml/kg masă corp.

4.9.2 Mod de administrare:

Preparatul Gamavit poate fi administrat subcutanat, i/muscular, i/venos și cu apa de băut.

Cu scop preventiv :

- i/muscular în caz de anemie, intoxicație, acidoze, în perioada postvaccinală, animalelor senile și slăbite, în perioada de coalescență și postoperatorie, în doză de 0,1 ml/kg masă corp, 1-3 ori pe săptămână, timp de 2-4 săptămâni;
- pentru majorarea sporului zilnic tineretului la îngrășat, se administrează subcutanat, 1 dată pe zi, în doză de 0,1 ml/kg masă corp la început de perioadă, în ziua 1; 4 și 9;
- pentru vitalitatea vițelilor și purceilor nou-născuți, preparatul se administrează 1 dată în zi, în doză de 0,1 ml/kg masă corp, în ziua 1; 3; 5; 7 și 21;
- în caz de efort fizic sporit, pentru majorarea rezistenței la factorii de stres (pregătirea animalelor de expoziții, competiții, transportări, regrupări) și în timpul vaccinărilor, preparatul se administrează, 1 dată, înainte de acțiunea de stres sau o cură cu 8;6; și 4 zile înainte de stres.
- Găinilor ouătoare pentru sporirea ponteii și a masei oului, vitalității puilor și a sporului zilnic la puii de carne, Gamavit se administrează cu apa de băut.

Pentru aceasta 5 ml de preparat se dizolvă în 1 l de apă și se dă de băut pe parcursul a 2 ore pe zi. Administrarea se efectuează timp de 2 ore, 1 dată pe zi, timp de 4-5 zile.

În prealabil se sistează adăpatul pe 1 oră.

Cu scop curativ:



- în cazul bolilor infecțioase și parazitare (inclusiv piroplazmoză), în doză de 0,5 ml/kg masă corp. Preparatul se administrează i/muscular, de 2-3 ori pe zi, timp de 3-5 zile în asociere cu terapia complexă;
- în dehelmintizări se folosește în comun cu antihelminticile, conform instrucțiunilor, se administrează i/muscular, 1 dată, în doză de 0,3 ml/kg masă corp, în ziua dehelmintizării, cu rapel în aceeași doză peste 1 zi;
- pentru sporirea fertilității femelelor animalelor domestice, preparatul se administrează subcutanat, în doză de 0,04 ml/kg masă corp, cu câteva ore pînă la fecundare;
- pentru fătări ușoare și profilaxia complicațiilor postpartum (endometrite și retenții placentare), se administrează subcutanat, în doză de 0,05 ml/kg masă corp, cu 1 săptămîină înainte de fătare și în perioada de pregătire de fătare;
- în caz de intoxicații, preparatul se administrează i/venos sau subcutanat, de 2 ori pe zi, cîte 0,5-1,5 ml/kg masă corp. Cea mai eficientă metodă de administrare este i/venoasă.

4.10 Supradozare

Nu au fost cazuri înregistrate.

4.11 Perioada de așteptare:

0 zile.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

5.1.1 Grupa farmacoterapeutică: preparat imunomodulator combinat.

Cod ATC: QL03A

5.1.2 Mecanism de acțiune

Constă în acțiunea antioxidantă care amplifică neutralizarea efectelor nocive a radicalilor liberi, preîntîmpină stresul oxidativ și odată cu aceasta protejază organismul de acțiunea substanțelor toxice endo- și exogene.

5.1.3 Efecte farmacodinamice

Nucleinat de sodiu – este un adaptogen, imunomodulator puternic, stimulează hematopoeza, metabolismul și regenerarea celulelor, sporește activitatea bactericidă a serului sanguin, rezistența animalelor la factorii de stres și eforturi sporite, reduce mortalitatea. Placenta denaturată, emulsionată – este o sursă bogată de compuși biologici

activi responsabili de reglarea metabolismului (substrați a metabolismului), activizarea sistemului hormonal și sporirea rezistenței naturale. Posedă acțiune antioxidantă, cicatrizantă, antiinflamatoare, de stimulare reproductivă, de sporire a lactației, creșterii și dezvoltării tineretului, activează fermenții de bază.

5.1.4 Eficacitate și siguranță clinică:

Se recomandă respectarea schemelor de tratament pentru a nu diminua eficiența terapeutică.

5.2 Proprietăți farmacocinetice:

Preparatul este rapid resorbit din locul administrării și răspîndit în toate organele și țesuturile. Nu posedă acțiune embriotoxică, teratogenă, cancerigenă sau local iritantă.



6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTIC

6.1 Lista excipienților:

Mediu 199 (de 10 ori mai concentrat) și apă pentru injecții.

6.2 Incompatibilități:

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs nu trebuie amestecat cu alte medicament.

6.3 Perioada de valabilitate:

2 ani din data producerii.

Nu se păstrează după deschiderea flaconului.

A nu se folosi după expirarea termenului indicat pe ambalaj.

6.4 Condiții speciale pentru depozitare:

A se păstra în ambalajul original al producătorului închis, separat de produse alimentare și furaje, inaccesibil copiilor, la loc uscat, ferit de raze solare directe, la T⁰C +2+25⁰C. A se folosi imediat după deschiderea flaconului.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacon din sticlă a câte 6; 10 și 100 ml cu dop din cauciuc și capac din aluminiu.

6.6 Măsuri speciale pentru eliminarea medicamentelor de uz veterinar

neutralizate, sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse:

Preparatul nefolosit, cu termenul de valabilitate expirat, cu culoarea schimbată, cu impurități, se utilizează în conformitate cu reglementările locale.

Ambalajele goale se interzic a fi folosite în scopuri casnice, ele se elimină cu deșeurile menajere.

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

ZAO „MICRO-PLUS”, 123098

Or.Moscova, str. Gamalei, c.18

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

200089

9.DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

(sau data reînnoirii certificatului de înregistrare)

12.08.2020

10.DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

08.2015

