

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

COMBITREM^R

Emulsie

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să folosiți 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 reacții adverse nementionate în acest prospect.
- 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 SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR.

OOO "Brovafarma", Ucraina, or. Brovarî, bul. Nezavisimosti 18a, 07400

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

Combitrem^R emulsie- pentru uz intern.

1 ml de emulsie conține în calitate de substanțe active: triclabendazol-50 mg, albendazol-100 mg și excipienți.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Dehelmintizarea în grup sau individual a bovinelor, ovinelor, caprinelor în cazul fasciolozei și helmintozele asociate.

4. CONTRAINDICAȚII

A nu se administra medicamentul femelelor în prima lună după fertilizare.

5. REACȚII ADVERSE

În doze terapeutice (conform instrucțiunii date) nu provoacă reacții adverse.

6. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, caprine.



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

Combitrem^R emulsie se administrează o singură dată, în amestec cu apă, în următoarele doze:

Bovine - 1 ml/10 kg masă corp.

Ovine, caprine - 0,75 ml/10 kg masă corp.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Carne - 14 zile, laptele se dă în consum uman peste 2 zile de la ultima administrare.

Pînă la expirarea termenului limită, carcasele se dau în hrana animalelor neproductive sau se utilizează (în dependență de decizia medicului veterinar).

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la loc întunecos, separat de produse alimentare și nutrețuri, la T°C +4°C+25°C, în locuri inaccesibile copiilor.

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

Medicamentul nefolosit se utilizează în conformitate cu reglementările locale în vigoare.

Ambalajele deșarte se interzice a fi folosite în scopuri casnice, ele se utilizează cu deșeurile menajere.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

În timpul pășunatului dehelmintizarea preventiv-curativă se efectuează pînă la începutul perioadei de stabulație.

A nu se administra medicamentul oilor în timpul monei și în decurs de o lună după scoaterea berbecilor din turmă.

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Se recomandă respectarea termenilor recomandați a administrărilor pentru a nu diminua eficiența terapeutică. În caz de omitere a unei sau mai multor doze, administrarea se reea în aceeași doză conform aceeași scheme. Nu se folosește dozaj dublu în locul celui omis.

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

În timpul lucrului cu Combitrem^R emulsie e necesar de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamente de uz veterinar. Persoanelor hipersensibile la componentele medicamentului li se recomandă evitarea contactului direct cu Combitrem^R.

În caz de contact accidental a medicamentului cu pielea sau tunicile mucoase oftalmice, ele se spală din abundență cu apă. În caz de apariție a reacției alergice sau la ingerare, e important de adresat la o instituție medicală cît de repede posibil (cu sine de avut eticheta sau prospectul).

În timpul lucrului se interzice fumatul, consumul de alimente și băuturi.

La finisarea lucrului mîinile se spală cu apă și săpun.



Utilizarea în perioada de gestație și lactație

Nu se administrează femelelor gestante în primul trimestru a gestației.

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

Nu sunt date. În absența studiilor, acest medicament nu trebuie amestecat cu alte medicamente.

Supradozare

Supradozarea cu Combitrem^R emulsie este puțin posibilă deoarece substanțele active a acestuia au un indice mare de siguranță.

Doza de 4 ori mai mare poate provoca la animalele gestante acțiune toxică asupra fătului.

În doze ce le depășesc pe cele terapeutice de 5 ori, nu provoacă schimbări în starea generală.

Dozele de 10 ori mai mari (20-30 mg/kg) pot provoca simptome de intoxicare; diaree, anorexie, febră sau comă.

Tratament: lavaj gastric, tratament simptomatic, furaje ușor digerabile și vitamine.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

2 ani din data producerii.

A nu se folosi după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează cu prescripție veterinară.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Flacon din sticlă sau polimer a câte 50; 100; 300 ml; 1 L și canistră din plastic a câte 5 L și 10 L.

15. DATA ULTIMII REVIZUIRI A TEXTULUI

05/2021

16. DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA

SRL” Zoofarmagro”, mun. Chișinău, str. Camenița 4a; tel/fax: +373 022 855 073

Tel +373 022 855-073; zoofarmagro@mail.ru



NUMAI PENTRU UZ VETERINAR