

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

FEBTAL^R granule

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 nemenționate 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 „AVZ S-P”, 141300, Rusia, reg. Moscova, or. Serghiev Posad, str. Ţentralinaia 1

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

Febtal^R granule – pulbere granulată pentru uz intern.

Denumirea internațională nepatentată - fenbendazol.

1 g de medicament conține în calitate de substanță activă - 222 mg de fenbendazol și excipienți: lactoză și amidon din cartofi.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Febtal^R granule se indică cu scop preventiv și curativ în dehelmintizarea bovinelor, ovinelor, caprinelor, cabalinelor, porcinelor, câinilor, pisicilor și găinilor în cazul nematodozelor și cestodozelor.

4. CONTRAINDICAȚII

Contraindicații pentru administrarea medicamentului FEBTAL^R granule pot servi sensibilitatea individuală sporită a animalului la componentele medicamentului. Se interzice administrarea medicamentului animalelor epuizate, bolnave de boli infecțioase, cățeilor și motănașilor cu vârsta sub 3 săptămâni. A nu se administra concómitent cu alte antihelmintice din grupa benzimidazolului.

5. REACȚII ADVERSE

La administrarea medicamentului FEBTAL^R granule conform instrucțiunii date, reacții adverse și complicații nu apar. În caz de sensibilitate individuală sporită la fenbendazol și apariția reacțiilor adverse, administrarea se stopează și se indică preparate antihistaminice și terapie simptomatică.

6. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, caprine, cabaline, porcine, găini, câini și pisici.



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

FEBTAL^R granule se indică peroral, în amestec cu hrana, individual sau în grup, în doze indicate în tabel:

- Bovine în caz de nematodoze (dictiocauloză, hemonhoză, bunostomoză, esofagostomoză, nematodiroză, ostertagioză, habertioză, cooperioză, strongiloidoză) și moniezioză;
- Ovine și caprine în caz de nematodoze (dictiocauloză, hemonhoză, bunostomoză, esofagostomoză, nematodiroză, ostertagioză, trichostrongiloidoză, habertioză, cooperioză, strongiloidoză) și moniezioză;
- Purceilor în caz de ascaridoză, esofagostomoză, strongiloidoză, trichocefaloză și metastrongiloză;
- Găinilor în caz de heterachidoză, ascaridioză și invazii mixte;
- Cabalinelor în caz de parascaridoză și strongilatoze;
- Câinilor adulți în caz de toxascaridoză, anchilostomoză, uncinarioză, dipilidioză și teniidoze.
- Pisicilor adulte, cățeilor și motănașilor (mai mari de 3 săptămâni) în caz de toxocaroză, toxoscaridoză, anchilostomoză, uncinarioză, dipilidioză și teniidoze, 1 dată pe zi, timp de 3 zile consecutive.

Specia animalului	Doza FEBTAL ^R granule, g/kg greutate corp
Bovine	nematodoze - 3,4 g/100 kg
	moniezioză - 4,5 g/100 kg
Ovine, caprine	nematodoze - 2,3 g/100 kg
	moniezioză - 4,5 g/100 kg
Porcine	nematodoze - 2,3 g/100 kg
Cabaline	nematodoze - 4,5 g/100 kg
Câini adulți	nematodoze și cestodoze - 4,5 g/10 kg
Pisici adulte, căței, motănași	nematodoze și cestodoze - 2,3 g/10 kg, 1 dată pe zi, timp de 3 zile consecutiv
Găini	nematodoze - 0,45 g/10 kg

Administrarea în grup presupune: cantitatea necesară calculată de Febtal^R granule se omogenizează cu combifurajul (cantitatea raportată per animal):

- Ovine (caprine), bovine – grup nu mai mare de 150 animale și 50-100 g/animal
- Porcine – grup de 50 animale și ½ din cantitatea combifurajului;
- Găini- 10-100 capete și 50 g/cap;

Amestecul primit se plasează în hrănitorele animalelor, oferindu-le acces liber la ele.

Nu este necesară o dietă specială și utilizarea laxativelor înainte de dehelmintizarea animalelor.

Înainte de dehelmintizarea în masă, fiecare lot de medicament este testat pe un grup mic de animale (10-15 animale), care sunt monitorizate timp de 3 zile.

În lipsa reacțiilor adverse, se recurge la dehelmintizarea șeptelului întreg.



8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Animale de fermă - 14 zile, lapte - 3, ouă - 4 zile.

Carcasele obținute pînă la expirarea termenului limită se dau în hrana carnivorelor.

Laptele și ouăle obținute înainte de expirarea termenului limită - se dau în hrana animalelor în urma prelucrării termice.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la loc întunecos; separat de produse alimentare și furaje, la T⁰C 0⁰C - +25⁰C, 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

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Particularitățile acțiunii în caz de administrare pentru prima dată și în caz de anulare a medicamentului nu sunt stabilite.

Se recomandă respectarea schemeleor și termenilor recomandați pentru a nu deminua eficiența medicamentului dat.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează

În timpul lucrului cu medicamentul Febtal^R granule 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 Febtal^R granule. 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 înțgerare, 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, lactație sau în perioada de ouat

Indicarea Febtal^R granule femelelor gestante și în lactație se face cu precauție și doar dacă beneficiul depășește riscul.

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

Nu se recomnadă administrarea concomitentă cu alte antihelmintice din grupa benzimidazolului.

Supradozare

Nu au fost cazuri înregistrate.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

4 ani din data producerii. A nu se folosi după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.





Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor
MD-2009, mun. Chișinău, str. M. Kogălniceanu, 63
ÎNREGISTRAREA DE STAT
A MEDICAMENTELOR DE UZ VETERINAR
APROBAT

13. STATUT LEGAL

Se eliberează cu prescripție veterinară.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Pachet din material combinat a câte 50 g, 0,5 și 1 kg; borcane din polimer a câte 0,1; 0,2; 0,5 și 1 kg, a câte 5 și 10 kg în căldări din polimer, a câte 5; 10; 15 și 20 kg în saci din material combinat. Fiecare ambalaj conține și lingură de măsurat 4,5 g cu gradații de 0,45; 2,3 și 3,4 g.

15. DATA ULTIMII REVIZUIRI A TEXTULUI

11/2021

16. DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA

SRL” Zoofarmagro”, m. Chișinău, str. Camenița 4a; tel/fax +373 022 855-071;
Tel +373 022 855-073; zoofarmagro@mail.ru



NUMAI PENTRU UZ VETERINAR