

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR**BIVAROOL^R**

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.

AO"Agrobioprom", 105064, Federația Rusă, or. Moscova, str. Kazakova 6/1

AO"Agrobioprom", 143985, reg. Moscova, Balașiha, ș. Poltevscoe 4

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

Bivarool^R (*Bivarool*) - emulsie de culoare albă.

Denumirea internațională nepatentat - tau-fluvalinat.

Bivarool^R în calitate de substanță activă conține tau-fluvalinat-20% și excipient apă purificată.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Bivarool^R se indică în tratamentul și profilaxia varoozei la albi.

4. CONTRAINDICAȚII

Se interzice folosirea medicamentului mai târziu de 30 zile până la începutul culesului, pentru evitarea conținutului de reziduuri a medicamentului în miere.

A nu se folosi în timpul culesului.

5. REACȚII ADVERSE

La administrarea conform instrucțiunii date, reacții adverse nu apar.

6. SPECII ȚINTĂ

Albi.





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

Bivarool^R se folosește în perioada de primăvară și toamnă, în perioada când este puțin puiet. Prelucrarea se face în prima jumătate a zilei, la T⁰ C mai mare de 10⁰ C a aerului.

Înainte de aplicare, 1 ml de preparat se diluează în 1 litru (0,5 ml/0,5 litri) de apă caldă (35-40⁰C) și se amestecă minuțios până se obține o emulsie omogenă care se folosește pe parcursul unei zile. Emulsia obținută, cu ajutorul unei seringi se toarnă câte 10 ml într-un spațiu între rame. Se efectuează două prelucrări cu interval de 7 zile.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Mierea se permite a fi folosită în consum uman nu mai devreme decât peste 30 zile după finisarea administrării medicamentului.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra în ambalajul închis al producătorului, ferit de raze solare directe, separat de produse alimentare și furaje, la T⁰C de la 0⁰C până la +25⁰C, inaccesibil 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 legislația 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:

Nu sunt.

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Se recomandă respectarea termenilor recomandați a administrărilor pentru a nu diminua eficiența preparatului. În caz de omitere a unei prelucrări, se recomandă cât de repede posibil de a recurge la prelucrare în aceeași doză, conform aceeași scheme.

Particularitățile acțiunii la prima administrare a medicamentului sau în caz de anulare acestuia, nu sunt stabilite.

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

În timpul lucrului cu Bivarool^R, e important de respectat regulile comune de igienă personală și tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamente de uz veterinar.

După finisarea lucrului, mâinile se spală cu apă și săpun.



În caz de contact accidental medicamentului Bivarool^R cu pielea sau tunicile mucoase oculare, e necesar de spălat din abundență cu apă.

Persoanelor cu hipersensibilitate la componentele medicamentului se recomandă evitarea contactului direct cu aceste.

În caz de apariție a reacției alergice sau ingerare e necesar de adresat la o instituție medicală (cu sine de avut prospectul de utilizare sau eticheta).

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

Se admite prelucrarea atunci când este lipsă sau o cantitate mică de puiet.

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

Bivarool^R nu se recomandă a fi administrat concomitent cu alte acaricide.

Supradozare:

Nu au fost cazuri înregistrate.

12. PERIODA DE VALABILITATE

În ambalaj închis al producătorului - 3 ani din data producerii.

După deschidere nu se păstrează.

A nu se folosi după expirarea termenului indicat pe ambalaj.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează cu prescripție veterinară.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Fiole din sticlă a câte 0,5 și 1,0 ml, ambalate în blistere din polimer.

15. DATA ULTIMII REVIZUIRI A TEXTULUI

12.2021

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

