

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR ȘI CONCENTRAȚIA UNISAN

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 g de unguent conține:

Substanțe active:

Bigluconat de clorhexidină - 10 mg

Oxid de zinc - 50 mg.

Excipienți:

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Unguent

Unguent de culoare albă, cu un miros specific.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă:

Bovine, ovine, caprine, porcine, cai, păsări de curte, câini, pisici, iepuri.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă:

Tratamentul bolilor de piele cauzate de microflora bacteriană și fungică la bovine, ovine, caprine, cai, porcine, iepuri, păsări de curte, câini și pisici: stafilococ cutanat, toate tipurile de piodermie, eczeme impetigo, candidoza pielii, dermatomicoze (trichofitie, microsporie), seboree, otită externă, răni purulente, abcese superficiale, arsuri.

4.3 Contraindicații:

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Medicamentul nu este prescris în doze subterapeutice și animalelor cu hipersensibilitate la componentele medicamentului.

A evita contactul unguentului cu membranele mucoase ale ochilor.

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

La manipularea unguentului Unisan respectați regulile de bază de igienă personală și a tehnicii securității adoptate la manipularea medicamentelor de uz veterinar.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate):

Nu există date disponibile.

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

Se utilizează fără restricții.

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

A nu se utiliza în combinație cu medicamentele care conțin iod pentru a evita dezvoltarea dermatitei.

4.9 Doză și calea de administrare:

Unguentul se aplică în strat subțire pe zona afectată a pielii de 1-2 ori pe zi până la recuperarea completă. Perioada de tratament depinde de tipul procesului patologic. În orice caz, este necesar de aplicat unguent timp de cel puțin 2-3 zile după dispariția semnelor clinice ale bolii.

Pentru bolile fungice, medicamentul se aplică timp de 7-10 zile de la dispariția semnelor clinice ale bolii.

Pentru leziuni și abcese purulente, se îmbibă tampon de tifon cu unguent și se aplică pe leziune sau cavitatea abcesului. Pansamentele se aplică zilnic până la curățarea completă a maselor purulent-necrotice.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi):

Dacă unguentul este utilizat în dozele recomandate și pentru perioada specificată, nu se observă supradozaj.

4.11 Perioada de așteptare:

Zero zile.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

Grupa farmacoterapeutică: Clorhexidină, combinații.

Codul veterinar ATC: QD08AC52

Particularități farmacodinamice

Unisan posedă o acțiune antiseptică pronunțată. Componentele unguentului sunt eficiente împotriva formelor vegetative ale bacteriilor gram-pozitive (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Mycobacterium spp.*, *Corynebacterium xerosis*, *Micrococcus spp.*, *Sarcina lutea*, *Clostridium spp.*, *Bacillus subtilis*) și bacteriilor gram-negative (*Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Shigella spp.*, *Klebsiella spp.*, *Enterobacter spp.*, *Serratia marcescens*, *Providencia spp.*, *Proteus spp.*, *Pseudomonas spp.*, *Neiseria spp.*, precum și ciupercilor (*Candida spp.*), dermatofitelor (Dermatofite, *Microsporum*, *Trichophyton*, *Trichoderma*), virusilor lipofile, chlamydiae etc. În plus, medicamentul are efect antiinflamator, astringent, analgezic local.

5.2 Proprietăți farmacocinetice:

Clorhexidina, atunci când este aplicată extern, nu pătrunde prin bariera lipidică a pielii în organism și, ca urmare, nu este detectată în plasma sanguină.

Oxid de zinc este foarte slab absorbit în urma aplicării topice, nu se acumulează în organism, fiind excretat nemodificat.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților:

Dimetil sulfoxid, PEG-1500, apă purificată

6.2 Incompatibilități:

A nu se utiliza în combinație cu medicamentele care conțin iod.

APROBAT

6.3 Perioada de valabilitate:

Perioada de valabilitate a medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

6.4 Condiții speciale pentru depozitare:

A se păstra în loc uscat și ferit de lumină, la temperatura între 0°C - 25°C

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar:

Borcane de sticlă sau recipiente de polimer de 200 g, tuburi de aluminiu sau de polimer de 15 g.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6 Măsurile speciale pentru eliminarea medicamentelor de uz veterinar neutralizate, sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse:

Orice medicament de uz veterinar neutrilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

"AT Biopharm" SRL, 61033, or. Harkov, str. Klemenova Dacha, clădirea 12, ap. 11, Ucraina.

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

240014

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE (sau data reînnoirii certificatului de înregistrare)

07/03/2024

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

03/2024

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează fără o prescripție veterinară.

