

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR**1. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR**Pihtoin^R.**2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

În 100 g unguent se conține:

Substanța activă:

Rășină de pin – 20 g.

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților a altor constituenți
Ceară de albini sau faguri artificiali din ceară naturală
Cretă precipitată chimic
Ulei industrial

Unguent de uz extern.

Se prezintă ca o masă omogenă de culoare de la galben-pal până la brună.

3. INFORMAȚII CLINICE**3.1 Specii țintă**

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

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintăPihtoin^R se indică în tratamentul plăgilor minore, a arsurilor, leziunilor traumatice a țesuturilor, în caz de eczeme, dermatite, bursite, mastite, contuzie, papiloame și ulcere la animale.**3.3 Contraindicații**

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

3.4 Atenționări speciale

Înainte de administrare, suprafața afectată se toaletează și la necesitate se tunde blana.

3.5 Precauții speciale pentru utilizarePrecauții special pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă

La nou-născuți se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Particularități deosebite de acțiune a medicamentului la prima administrare sau în caz de anulare nu s-au stabilit.

Se recomandă respectarea dozajului indicat și a modului de administrare pentru a nu diminua eficiența terapeutică. În caz de omitere a unei sau mai multor administrări, utilizarea se reia în aceeași doză, conform aceeași scheme.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:În timpul manipulării unguentului Pihtoin^R e important de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamentele de uz veterinar.

Spălați-vă pe mâini cu apă și săpun după utilizare.

Persoanelor cu hipersensibilitate se recomandă evitarea contactului direct cu medicamentul dat.

În timpul lucrului este interzis fumatul, consumul de alimente și băuturi.

În caz de contact accidental cu pielea sau tunicile mucoase oculare, ele se spală din abundență cu apă.

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

Precauții speciale pentru protecția mediului

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

3.6 Evenimente adverse

Reacții adverse sau complicații în urma administrării conform prospectului dat nu apar. În caz de sensibilitate sporită la componentele din Pihtoin^R și apariție a iritației, unguentul se șterge cu un tampon și suprafața se spală cu apă. De tratament specific nu este nevoie.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței medicamentului de uz veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului certificatului de înregistrare sau reprezentantului local al acestuia, fie Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor prin sistemul național de raportare. Consultați, de asemenea, secțiunea 16 din prospect pentru datele de contact respective.

3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Posibilitatea administrării unguentului femelelor gestante, lactante stabilește medicul veterinar responsabil, în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc efectuată.

3.8 Interacțiunea cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune

A nu se folosi concomitent cu alte medicamente de uz extern.

3.9 Căi de administrare și doze

Pihtoin^R-ul se administrează topic, aplicat în strat subțire pe pânză curată de culoare albă sau pansament de tifon cu care se acoperă porțiunea afectată a pielii, apoi pansamentul se fixează cu un bandaj sau lipici special. Aplicarea se efectuează de 1-2 ori pe zi, timp de 5-10 zile. Pihtoin^R-ul poate fi aplicat direct pe suprafața afectată, ușor masînd-ul și în țesutul perilezional.

În cazul contuziilor și mastitelor, Pihtoin^R-ul se aplică sub formă de comprese calde. La fiecare următoare aplicare, medicamentul rămas de la aplicarea precedentă se înlătură cu un tifon steril.

Întru excluderea lîngerii unguentului de pe suprafața prelucrată, animalelor de companie i se îmbracă guler de protecție.

3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

Nu au fost depistate simptome specifice supradozării.

3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea medicamentelor de uz veterinar antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Nu este cazul.

3.12 Perioade de așteptare

Zero zile.

4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE

4.1 Codul ATCvet: -

4.2 Farmacodinamie

Pihtoin^R posedă acțiune complexă antiinflamatoare, antimicrobiană și de regenerare.

Rășina de pin din compoziția unguentului, datorită flavonoizilor și fitoncidelor îi oferă proprietăți antiseptice. În urma aplicării pe piele,

Pihtoin^R-ul pătrunde prin glandele sebacee și parțial prin spațiu intercelular. În glande și spațiile intercelulare, componentele biologice active a rășinei trec în stare lichidă și treptat se absorb, sporind dilatarea vaselor, îmbunătățirea circuitului sangvin și accelerarea resorbției produselor inflamatorii. Pihtoin^R, după gradul de impact asupra organismului face parte din grupul substanțelor puțin toxice (clasa 4 conform GOST 12.1.007-76).

4.3 Farmacocinetică

Absorbție și acțiune rapidă.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

A nu se amesteca cu niciun alt medicament de uz veterinar de uz extern.

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra în ambalajul original.

A se feri de lumină directă a soarelui.

A se păstra separat de produse alimentare și nutrețuri.

A se păstra la temperatură de la +0°C până la +30°C.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Borcane și capace securizate din polimer a câte 15; 40; 140 și 500 g.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

5.5 Precauții speciale pentru eliminarea medicamentului de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a medicamentelor de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu legislația națională și cu sistemele de colectare aplicabile medicamentului de uz veterinar respectiv.

6. NUMELE DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

AO Uzina” Veterinar nîe preparatî”

601508, reg. Vladimir, or. Gusi-Hrustalinîi, str. Himzavodskaia 2

7. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

240030

8. DATA PRIMEI ÎNREGISTRĂRI

17/05/2024

9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

05/2024

10. CLASIFICAREA MEDICAMENTELOR DE UZ VETERINAR

Medicament de uz veterinar care se eliberează fără prescripție.

Informații detaliate privind acest medicament de uz veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Republicii Moldova - Registrul de stat al medicamentelor de uz veterinar (<https://registru.ansa.gov.md/>).

