

# PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

## FLUNEX

**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.

### **1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI /FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR.**

OOO "NITA-FARM", 410010, or. Saratov, str. Osipova V.I. 1

Tel/fax +7(4852)338-600

e-mail: [client@nita-farm.ru](mailto:client@nita-farm.ru)

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

Soluția injectabilă Flunex conține în calitate de substanță activă:

Flunixin meglumin și adjuvanți: benzoat de sodiu, hidroxid de sodiu și apă pentru injecții.

### **3. INDICAȚII TERAPEUTICE**

Flunex se indică cabalinelor, bovinelor și porcinelor în calitate de antiinflamator, analgezic și antipiretic în terapie complexă a proceselor inflamatorii acute în caz de dureri de diverse etiologii și hipertermie.

### **4. CONTRAINDICAȚII**

Se interzice administrarea preparatului Flunex animalelor cu sensibilitatea individuală sporită la componentele preparatului, în insuficiență renală, hepatică, cardiacă, hipovolemie (cu excepția endotoxemiei sau șocului septic), risc de hemoragie gastrointestinală, femelelor gestante, tineretului sub 1,5 luni și purceilor sub 6 kg. A nu se administra simultan cu alte antiinflamatoare nesteroidiene sau alte preparate cu efect nefrototoxic.

Nu se administrează în aortă și este contraindicat pisicilor.

### **5. REACȚII ADVERSE**

La administrarea conform instrucțiunii, nu apar. În unele cazuri porcinele pot manifesta o ușoară tumefiere în locul injectării, care timp de 14 zile dispare. În caz de apariție a reacției alergice, administrarea se stopează și se recurge la terapie simptomatică.

### **6. SPECII ȚINTĂ**

Cabaline, bovine, porcine.



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

Cabalinelor Flunex se administrează i/venos:

În cazul bolilor aparatului locomotor – 1 ml/45 kg masă corp (1,1 mg flunixin/1 kg masă corp), odată pe zi, pînă la ameliorarea stării animalului dar nu mai mult de 5 zile consecutiv;

În cazul colicilor dureroase – 1 ml/45 kg masă corp, 1 dată, la necesitate cu rapel peste 24 ore;

În endotoxemii, șoc septic și alte patologii ale circuitului sangvin în tractul digestiv- 0,2 ml/45 kg masă corp (0,22 mg flinixin/1 kg masă corp), fiecare 6-8 ore pînă la dispariția simptomelor.

Bovinelor Flunex se administrează 1 dată pe zi, i/venos sau i/muscular în boli respiratorii, mastite sau alte boli însoțite de inflamații acute, în doză de 2 ml/45 kg masă corp (2,2 mg flunixin/1 kg masă corp) în dependență de severitatea procesului inflamator pînă la ameliorarea stării generale dar nu mai mult de 5 zile.

Porcinelor Flunex se administrează 1 dată, profund i/muscular în latura gîtului în caz de MMA și boli respiratorii în doză de 2 ml/45 kg masă corp (2,2 mg flunixin/1 kg masă corp). În legătură cu apariția reacției de durere, a nu se administra animalelor de talie mare mai mult de 5 ml într-un singur punct și animalelor de talie mică mai mult de 2,5 ml.

## **8. PERIOADA DE AȘTEPTARE**

Sacrificarea bovinelor pentru consum uman se permite peste 35 de zile de la ultima administrare i/musculară și peste 8 zile după administrare i/venoasă. Sacrificarea cabalinelor pentru consum uman se permite peste 8 zile după ultima administrare.

Sacrificarea porcinelor-peste 24 zile de la ultima administrare.

Carcasele obținute pînă la expirarea termenului limită se dau în hrana animalelor carnivore. Laptele se permite în consum peste 60 ore de la ultima administrare a preparatului Flunex.

Laptele obținut pînă la expirarea termenului limită, se permite în hrana animalelor carnivore după prelucrare termică.

## **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 T°C 5°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**

Preparatul nefolosit se utilizează în conformitate cu reglementările locale.

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

## **11. ATENȚIONĂRI SPECIALE**

A se administra cu precauție, sub supravegherea medicului veterinar preparatul



Flunex, simultan cu preparate pentru anestezie, anticoagulantele și sulfonamide.

**12. PERIODA DE VALABILITATE**

4 ani din data producerii, după deschiderea flaconului – nu mai mult de 28 de zile. A nu se folosi după expirarea termenului indicat pe ambalaj.

**13. STATUT LEGAL**

Se eliberează cu prescripție veterinară

**14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR**

Flacoane de sticlă x 20ml, 50ml, 100ml.

**15. DATA ULTIMII REVIZUIRI A TEXTULUI**

08.08.2018

**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](mailto:zoofarmagro@mail.ru)

***NUMAI PENTRU UZ VETERINAR***

