

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

IHGLUCOVIT

Soluție injectabilă pentru bovine.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 ml IHGLUCOVIT soluție injectabilă conține:

2.1 Substanța activă:

Ihtioli – 40 mg

Glucoză – 230 mg

Acid ascorbic – 23 mg

Alcool etilic – 0,04 ml

2.2 Excipienți:

Apă purificată până la – 1 ml

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1. Specii țintă:

- Bovine

4.2. Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor ținta:

Pentru vitele cornute mari în tratamentul și profilaxia subinvoluției uterine după fătări, vaginite, metrite, endometrite.

4.3. Contraindicații.

Nu este cazul.

4.4. Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă.

Nu există.



4.5. Precauții speciale pentru utilizare.

Precauții speciale de utilizare la animale:

În deshidratări severe se va administra produsul cu precauție.

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

Se va manipula produsul cu grijă pentru a se evita autoinjectarea accidental.

În caz de auto-injectare accidental solicitați imediat sfatul medicului și prezentați acestuia prospectul produsului sau eticheta.

4.6. Reacții adverse (frecvența și gravitate).

Nu s-au semnalat.

4.7. Utilizare în perioada de gestație sau lactație sau în perioada de ouat.

Nu este cazul.

4.8. Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune.

Nu s-au semnalat.

4.9. Doză și cale de administrare.

După fătările patologice, în primele 2 zile cu scop profilactic se administrează în țesuturile paravaginale ale bazinului în doză de 1ml la 10 kg greutate și se repetă la 48 ore. Cu scop de tratament în același dozaj de 2–4 ori. Înainte de folosire flaconul se încălzește până la $t+38+40^{\circ}\text{C}$ și se agită bine. Se administrează din seringă cuplată cu ajutorul unui furtun de cauciuc cu lungime de 70–100 cm la acul de tip Bobrov. Locul inoculării se dezinfectează conform cerințelor. Inocularea se face din dreapta și stânga a anusului printr-o mișcare forțată în țesuturile paravaginale ale bazinului sub unghi de 30–45° la adâncimea de 3–5cm în direcția osului stern.

4.10 Supradozare. (simptome, proceduri de urgență, antidoturi, dacă este cazul).

Nu este cazul.



4.11 Timp de așteptare.

Carne și organe - 10 zile.

Lapte – 10 zile.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE.

Grupa farmacoterapeutică: Produs antiinflamator.

Proprietăți farmacodinamice și particularități farmacocinetice.

Produsul posedă acțiune antiseptică, antiinflamatoare, stimulează metabolismul, activează regenerarea țesuturilor, stimulează involuția uterului.

Ihtiolul acționează bacteriostatic asupra germenilor Gram-pozitivi și Gram-negativi (*Streptococcus spp, Staphylococcus spp, E.coli, s.a.*)

Acidul ascorbic participă în procesele de oxido-regenerare, la metabolismul glucidic, coagularea sângelui, formarea hormonilor steroizi și procesele regenerative. Una din funcțiile principale este participarea la sinteza colagenului și procolagenului și reglarea permeabilității capilarelor.

Glucoza - acționează în mod direct asupra proceselor biochimice în țesuturi, asupra proceselor energetice legate de glicoliză și activează funcțiile organelor interne. Glucoza în cazul metritelor își manifestă calitățile antiinflamatoare și de stimulare a musculaturii uterine și se datorează discompunerii acidului creatin-fosforic cu participarea glucidelor ușor asimilabile.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE.

6.1. Lista ingredientilor:

- ❖ Ihtiol
- ❖ Glucoză
- ❖ Acid ascorbic
- ❖ Alcool etilic

6.2. Lista excipienților:

- ❖ Apa purificată



6.3 . Incompatibilități.

Nu se cunosc.

6.4 . Perioada de valabilitate.

Valabilitate 24 luni în ambalaj original, după deschidere se va utiliza până la 28 zile.

6.5. Precauții speciale pentru depozitare.

Produsul se depozitează la temperatura +15+ 25°C, ferit de lumină.

6.6. Natura și compoziția ambalajului primar.

Flacon din sticlă cu volumul de 100 ml.

6.7 . Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare

neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse.

Nu se cunosc efecte toxice asupra mediului. După golire ambalajele se vor depozita în recipiente de colectare.

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse, trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE.

„Medicamentum” SRL

MD 6527, Republica Moldova, r. Anenii Noi, s. Merenii Noi,

tel/fax: +373 /265/ 62-3-17, 62-2-46, 62-4-39.

e-mail: contact@medicamentum.md

www.medicamentum.md

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

190014

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

(sau data reînnoirii certificatului de înregistrare)

10.07.2019

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

22.04.2019

