

# PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

## Septogel<sup>R</sup>

**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.

### **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**

Septogel<sup>R</sup> - (*Septogel*), denumirea internațională nepatentată: iod-povidonă, gel pentru administrare intramamară și externă. Medicamentul Septogel<sup>R</sup> conține în calitate de substanță activă: iod povidonă 65 mg/ml și excipienți.

### **3. INDICAȚII TERAPEUTICE**

Septogel<sup>R</sup> se indică în tratamentul diferitor forme a mastitei la vaci, complicații postoperatorii, boli ale pielii și tunicilor mucoase (cheratită, conjunctivită și vaginită) la animale.

### **4. CONTRAINDICAȚII**

Hipertireoză, sensibilitate individuală sporită la iod (inclusiv în anamneză) și alte componente a medicamentului.

### **5. REACȚII ADVERSE**

La administrarea conform instrucțiunii date, reacții adverse și complicații nu apar.

### **6. SPECII ȚINTĂ**

Vaci, cabaline, ovine, caprine, porcine, câini, pisici și iepuri.

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

În tratamentul mastitei la vaci, Septogel<sup>R</sup> se administrează intramamar, în sfertul afectat, câte 10 ml:

- în mastită subclinică și catarală, 1-3 ori pe zi, cu interval de 12 ore.
- în mastită fibrinoasă și purulentă - pînă la însănătoșire (dar nu mai mult de 10 administrări) cu interval de 12 ore;

În scop profilactic a mastitei la vaci în perioada de repaos mamar, după ultima mulsoare, câte 10 ml în fiecare mamelon.



În prealabil administrării medicamentului Septogel<sup>R</sup>, sfertul afectat se eliberează de conținut și se dezinfectează mamelonul. Alonja seringii se introduce în orificiul mamelonului și apăsând ușor pistonul se administrează tot conținutul, apoi se masează sfertul dat cu mișcări de jos în sus. În tratamentul bolilor de piele, a tunicilor mucoase și complicațiilor postoperatorii Septogel<sup>R</sup> se aplică local: pe plăgile proaspete, superficiale, nășădituri, fisuri, pe suturile postoperatorii, în plăgi infectate și vaginite, Septogel<sup>R</sup> se aplică pe suprafața afectată în strat subțire, 1-2 ori pe zi, timp de 3-5 zile;

- în cazul bolilor purulente de piele și a țesuturilor moi (furuncule, abcese, flegmoane), după evacuarea conținutului și sanarea cavitațiilor, se efectuează badijonări cu medicamentul Septogel<sup>R</sup>.

#### **8. PERIOADA DE AȘTEPTARE**

În timpul tratamentului laptele din sfertul afectat se mulge în vas separat, se decontaminează și se rebutează; din celelalte sferturi se folosește în hrana animalelor după fierbere.

În consum uman, laptele se dă după însănătoșirea animalului care este confirmată cu rezultatul testului. Carcasele se folosesc în consum uman fără restricții.

#### **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<sup>0</sup>C +4+25<sup>0</sup>C, în locuri inaccesibile copiilor.

#### **10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU ADEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR**

Medicamentul nefolosit se utilizează în conformitate cu reglementările locale în vigoare.

Ambalajele goale interzic a fi folosite în scopuri casnice, ele se elimină cu deșeurile menajere.

#### **11. ATENȚIONĂRI SPECIALE**

Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele D-ră.

Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot folosi greșit.

Animalelor gestante și în lactație medicamentul se administrează sub supravegherea medicului veterinar, tineretului se folosește ca remediu extern.

#### **12. PERIODA DE VALABILITATE**

Cu respectarea condițiilor de păstrare, în ambalaj închis - 18 luni, după deschidere - 60 zile.

A nu se folosi după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

#### **13. STATUT LEGAL**

Se eliberează fără prescripție veterinară.

#### **14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR**

Seringă de unică folosință sau specială a câte 10 ml, cu alonjă pentru administrare intramamară și capac protector; a câte 10, 20 și 30 ml în tuburi din polimer cu membrană securizată și capac filetat.

#### **15. DATA ULTIMII REVIZUIRI A TEXTULUI**

05.08.2019

#### **16. DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA**

SRL "Zoofarmagro", mun. 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**