

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Stop-prurit^R suspensie (*Stop-itch^R suspension*).

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Stop-prurit^R suspensie (*Stop-itch suspension*) în calitate de substanțe active în 1 ml conține:

triamcinolon a-1 mg, clorhidrat de piridoxină-2 mg, riboflavină-4 mg, nicotinamidă-10 mg, metionină-20 mg.

Excipienți:

glicerol, polisorbit-80, aspasvit C 200, acid succinic, gumă de xantan, N-carboxilmetilceluloză, benzoat de sodiu, sorbat de potasiu și apă purificată.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

soluție pentru uz intern.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă:

câini, pisici.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă

Stop-prurit^R suspensie se indică câinilor și pisicilor pentru tratamentul bolilor inflamatorii și alergice a pielii (dermatită atopică, eczemă, neurodermită difuză, alopecie, reacție la înțepăturile insectelor).

4.3 Contraindicații:

Sensibilitate individuală sporită a animalului la componentele preparatului (inclusiv în anamneză), perioada vaccinării, boli virale, diabet. A nu se administra animalelor productive.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Nu sunt.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

4.5.1 Precauții speciale pentru utilizare la animale:

A se administra în puțină hrană dimineața sau forțat cu seringă-dozator.

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

În timpul lucrului cu preparatul Stop-prurit^R suspensie, e important de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu preparate medicamentoase.

Persoanelor cu hipersensibilitate se recomandă evitarea contactului direct cu preparatul Stop-prurit^R spray. În caz de contact accidental cu pielea sau tunicile mucoase oculare, ele se spală din abundență cu apă. În caz de îngerare sau apariție a reacțiilor alergice e necesar de adresat la o instituție medicală (cu sine de avut eticheta sau instrucțiunea).

4.6 Răcții adverse:

La administrarea conform instrucțiunii, nu apar.

În caz de sensibilitate individuală sporită a animalelor la componentele preparatului, în rare cazuri animalele pot manifesta apatie, salivare, poliurie,



olidipsie, dereglări gastrointestinale. În astfel de cazuri, administrarea se stopează și se indică terapie simptomatică.

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

Nu se indică animalelor în perioada de gestație și lactație.

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

Preparatul Stop-prurit^R suspensie nu se recomandă a fi administrat concomitent cu alte preparate ce conțin hormoni corticosteroidieni.

4.9 Doza și calea de administrare

4.9.1 Doze:

Specia animalului	Greutatea animalului,kg	Doza zilnică, ml/animal
Câini	pînă la 10	0,5
	10-20	1,0
	20-30	1,5
	20-40	2,0
	mai mare de 40	2,0
Pisici	1-3	0,25
	3 și mai mare	0,5

Primele 4 zile preparatul se administrează în doză terapeutică, apoi încă 8 zile – jumătate din doza terapeutică. Cura de tratament poate fi prelungită la discreția medicului veterinar.

4.9.2 Mod de administrare:

Stop-prurit^R suspensie se administrează peroral, 1 dată pe zi în dozaj indicat în tab.N1.

4.10 Supradozare

În caz de supradozare animalul poate manifesta apatie și vomă.

4.11 Perioada de așteptare:

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

5.1.1 Grupa farmacoterapeutică:

Corticosteroizi combinați.

5.1.2 Mecanism de acțiune

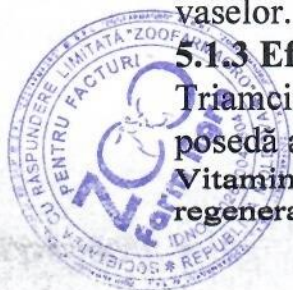
Stop-prurit^R suspensie după gradul de impact asupra organismului face parte din substanțele puțin toxice (clasa 4 conform GOST 12.1.007-76).

Mecanismul lui de acțiune constă în blocarea mediatorilor inflamației eliminați de eozinofile și a prostaglandinelor care potențează procesul inflamator, stimularea biosintezei anexinei care posedă acțiune antiedemică, diminuarea numărului de mastocite ce elimină acid hialuronic și scade permeabilitatea vaselor.

5.1.3 Efecte farmacodinamice

Triamcinolonul din compoziția preparatului este un glucocorticoid sintetic, posedă acțiune pronunțată antiinflamatoare, antialergică și desensibilizantă.

Vitaminele grupei B (B₃, B₆, B₂) și metionina îmbunătățesc metabolismul, sporesc regenerarea țesuturilor, contribuie la recuperarea funcțională a stării pielii.



5.1.4 Eficacitate și siguranță clinică

Se recomandă respectarea termenilor recomandați a administrărilor pentru a nu diminua eficiența terapeutică.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților:

glicerol, polisorbat-80, aspasvit C 200, acid succinic, gumă de xantan, N-carboximetilceluloză, benzoat de sodiu, sorbat de potasiu și apă purificată.

6.2 Incompatibilități:

În absența studiilor de incompatibilitate, acest produs nu trebuie amestecat cu alte medicamente.

6.3 Perioada de valabilitate:

2 ani din data producerii. După deschiderea flaconului -14 zile.

6.4 Condiții speciale pentru depozitare:

A se păstra în ambaj închis al producătorului ,la loc uscat, ferit de raze solare directe, separat de produse alimentare și furaje, la T°C 0°C +25°C. În locuri inaccesibile copiilor.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacon din polimer x 10 ml, 15 ml.

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

Preparatul nefolosit se utilizează conform legislației în vigoare, ambalajele se utilizează cu deșeurile menajere.

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

OOO"Apicenna" , 123242, or.Moscova, str. Drujinnikovskaia,
15, et.5, c I, oficiu 532/5, TEL:89626252752
e_karbysheva@apicenna.ru

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

190078

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

(sau data reînnoirii certificatului de înregistrare)

13.12.2019

10.DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

06.02.2019

