

ЕТИКЕТИ

ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ ВЪНШНАТА ОПАКОВКА
Картонени кутии

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Грануфарм течен
Granufarm liquidum
Разтвор за кожа за кучета, котки, екзотични животни и коне

2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Активни вещества в 100 ml:

Rivanolum (Ethacridini lactas)	0.37 g
Tripaflavinum (Acriflavini chloridum, Flavacridini hydrochloridum)	0.37 g
Methylenblau (Methylthioninii chloridum, Methylenum coeruleum)	0.74 g
Acidum salicylicum	2.22 g

3. РАЗМЕР НА ОПАКОВКАТА

50 ml
100 ml

4. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВЛП

Кучета, котки, екзотични животни и коне.

5. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

Ветеринарният лекарствен продукт притежава антисептично, епителизиращо и кератопластично действие. Акридиновите багрила, включени в продукта, действат силно антисептично предимно срещу Грам-положителните микроорганизми. Салициловата киселина поощрява гранулацията и епителизацията на раните и оказва кератопластичен ефект. Тя намалява възпалителните реакции. Ветеринарният лекарствен продукт се прилага при пресни инфектирани рани, при декубитални рани и язви, при екземи, дерматити, мокреци, язви и фистули на копитото.

6. НАЧИНИ НА ПРИЛОЖЕНИЕ

За прилагане върху кожата.

7. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ

Не е приложимо.

Не се разрешава за употреба при коне, чието месо, вътрешни органи и мляко са предназначени за консумация от хора.

8. СРОК НА ГОДНОСТ

Ехр. {мм/гггг}

След отваряне използвайте в рамките на 2 месеца.

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява при температура под 25 °С.

Да се съхранява в оригиналната опаковка.

Да се съхранява на сухо място.

Да се пази от пряка слънчева светлина.

10. НАДПИСЪТ „ПРЕДИ УПОТРЕБА ПРОЧЕТЕТЕ ЛИСТОВКАТА“

Преди употреба прочетете листовката.

11. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА”

Само за ветеринарномедицинска употреба.

12. НАДПИСЪТ “ДА СЕ СЪХРАНЯВА ДАЛЕЧ ОТ ПОГЛЕДА И НА НЕДОСТЪПНИ ЗА ДЕЦА МЕСТА”

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

13. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ТЪРГОВИЯ

“Фарма Вет” ООД

14. НОМЕРА НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ НА ВЛП

№ 0022-1983

15. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО ТРЯБВА ДА БЪДЕ ИЗПИСАНА ВЪРХУ ПЪРВИЧНАТА ОПАКОВКА
Стъклени флакони от 50 и 100 ml

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Грануфарм течен
Granufarm liquidum
Разтвор за кожа за кучета, котки, екзотични животни и коне

2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Активни вещества в 100 ml:

Rivanolum (Ethacridini lactas)	0.37 g
Triptaflavinum (Acridiflavini chloridum, Flavacridini hydrochloridum)	0.37 g
Methylenblau (Methylthioninii chloridum, Methylenum coeruleum)	0.74 g
Acidum salicylicum	2.22 g

3. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВЛП

Кучета, котки, екзотични животни и коне.

4. НАЧИНИ НА ПРИЛОЖЕНИЕ

За прилагане върху кожата.
Преди употреба прочетете листовката.

5. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ

Не е приложимо.
Не се разрешава за употреба при коне, чието месо, вътрешни органи и мляко са предназначени за консумация от хора.

6. СРОК НА ГОДНОСТ

Ехр. {мм/гггг}
След отваряне използвай в рамките на 2 месеца.

7. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява при температура под 25 °С.
Да се съхранява в оригиналната опаковка.
Да се съхранява на сухо място.
Да се пази от пряка слънчева светлина.

8. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

“Фарма Вет” ООД

9. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

Д-Р ВАЛЕНТИН АТАНАСОВ
ЗАМЕСТНИК ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

Грануфарм течен
Granufarm liquidum

Разтвор за кожа за кучета, котки, екзотични животни и коне

2. Състав

В 100 ml се съдържат:

Активни вещества:

Rivanolum (Ethacridini lactas)	0.37 g	
Tripaflavinum (Acriflavini chloridum, Flavacridini hydrochloridum)		0.37 g
Methylenblau (Methylthioninii chloridum, Methylenum coeruleum)		0.74 g
Acidum salicylicum		2.22 g

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Кучета, котки, екзотични животни и коне.

4. Показания за употреба

Ветеринарният лекарствен продукт притежава антисептично, епителизиращо и кератопластично действие. Акридиновите багрила, включени в продукта, действат силно антисептично предимно срещу Грам-положителните микроорганизми. Салициловата киселина поощрява гранулацията и епителизацията на раните и оказва кератопластичен ефект. Тя намалява възпалителните реакции. Ветеринарният лекарствен продукт се прилага при пресни инфектирани рани, при декубитални рани и язви, при екземи, дерматити, мокреци, язви и фистули на копитото.

5. Противопоказания

Да не се използва при свръхчувствителност към активните вещества или към помощното вещество.
Да не се използва при дълбоки открити рани, тъй като етиловият алкохол коагулира протеините и може да запази патогенните микроорганизми в дълбочина на раните.

6. Специални предупреждения

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Честият контакт с продукта може да предизвика сухота на кожата. Ветеринарният лекарствен продукт съдържа органични багрила от групата на акридиновите багрила. Те могат да предизвикат конюнктивити, кожни заболявания на китките на ръцете, предмишниците, шията и лицето. Да се спазват условията за асептика и да се избягва пряк контакт с кожата. Хора с установена свръхчувствителност към някое от активните вещества трябва да избягват контакт с ветеринарния лекарствен продукт.

Индивидуално предпазно оборудване, състоящо се от ръкавици, трябва да се носи, когато се работи с ветеринарния лекарствен продукт.

След работа е необходимо обилно измиване на ръцете с вода и сапун и използване на мазен крем. Да се пази от попадане в очите. При случайно попадане в очите, да се измият обилно с вода.

При случайно разливане върху кожата, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Бременност и лактация:

Може да се прилага по време на бременност и лактация.

Предозиране:

При прилагане върху неповредената кожа проникването на липофилните съединения става главно чрез пасивна дифузия. Ветеринарният лекарствен продукт оказва бактерициден ефект, свързан със свойството на етиловия алкохол и акридиновите багрила да коагулират белтъчините и да поемат вода. В по-големи количества може да предизвика изсушаване на кожата, а в по-големи концентрации – да предизвика некроза на тъканите.

Основни несъвместимости:

Несъвместим е с натриев хлорид, хипохлорит, редуциращи и окисляващи вещества. Те предизвикват утаяване на акридиновите багрила.

7. Неблагоприятни реакции

Не са известни.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарният лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване: <https://kvmp.bfsa.bg/index.php/bg/registers/veterinarnomedicinski-producty>

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

За прилагане върху кожата, двукратно – сутрин и вечер.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

След предварителна хирургическа обработка засегнатите места се тушират; при мокрец болният участък предварително се измива и подсушава.

10. Карентни срокове

Не е приложимо.

Не се разрешава за употреба при коне, чието месо, вътрешни органи и мляко са предназначени за консумация от хора.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да се съхранява при температура под 25 °C.

Да се съхранява в оригиналната опаковка.

Да се съхранява на сухо място.

Да се пази от пряка слънчева светлина.

Срок на годност след първото отваряне на първичната опаковка: 2 месеца.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда. Попитайте Вашия ветеринарен лекар как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

№ 0022-1983

Стъклени флакони с гумена тапа и алуминиева капачка от 50 ml и 100 ml.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

15. Дата на последната редакция на текста

02/2024

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и производител, отговарящ за освобождаването на партии и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

“Фарма Вет” ООД
гр. Шумен, ул. “Отец Паисий” № 40
Република България
тел./факс: 054/801-215
E-mail: farma_vet@abv.bg

Д-Р ВАЛЕНТИН АТАНАСОВ
ЗАМЕСТНИК ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР