

**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА
КЪМ РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ТЪРГОВИЯ С ВЛП № 0022-2589**

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Теранекрон D6 – инжекционен разтвор за говеда, коне, овце, кози, свине, кучета и котки
Theranechron D6 – solution for injection for cattle, horses, sheep, goats, pigs, dogs and cats

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

1 ml съдържа:

Активни вещества:

Tarantula cubensis D6 1 ml

Помощни вещества:

Качествен състав на помощните вещества и другите съставки	Количествен състав, ако тази информация е важна с оглед на правилното прилагане на ветеринарния лекарствен продукт
Етанол	286 mg
Вода за инжекции	

Разтвор прозрачен, безцветен.

Хомеопатичен ветеринарен лекарствен продукт.

3. КЛИНИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

3.1 Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Говеда, коне, овце, кози, свине, кучета и котки.

3.2 Показания за употреба за всеки вид животни, за който е предназначен продуктът

Показанията за употреба произхождат от хомеопатичната лекарствена картина. Те включват:

Септични състояния, супурация на кожата, възпалително заболяване на нокътя (панарициум), флегмони, кожни язви, карбункули, циреи, гнойно-некротични процеси и за демаркация на патологично променени тъкани при всички видове животни, за които продуктът е предназначен.

Употребата на този хомеопатичен ветеринарен лекарствен продукт при изброените индикации е базирана единствено на хомеопатичния опит.

При тежки случаи на изброените заболявания е показано клинично доказано лечение.

3.3 Противопоказания

Да не се използва при свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества.

3.4 Специални предупреждения

Няма.

3.5 Специални предпазни мерки при употреба

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Продължителната непоказана употреба на хомеопатичен ветеринарен лекарствен продукт може да доведе до лекарствено доказани симптоми.

При коне да не се инжектира повече от 5 ml в едно място.

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

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

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Не е приложимо.

3.6 Неблагоприятни реакции

Говеда, коне, овце, кози, свине, кучета и котки:

С неустановена честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка):	Реакция на мястото на инжектиране
---	-----------------------------------

Забележка: Третирането с хомеопатични ветеринарни лекарствени продукти може да причини временно влошаване на съществуващите симптоми (начално усложняване).

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на ветеринарния лекарствен продукт. Съобщенията трябва да се изпращат, за предпочитане чрез ветеринарен лекар, или на притежателя на разрешението за търговия или на местния му представител, или на националния компетентен орган чрез националната система за съобщаване. За съответните данни за връзка вижте листовката.

3.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Бременност и лактация:

Хомеопатичен ветеринарен лекарствен продукт по време на бременност и лактация се прилага само след преценка полза-риск от отговорния ветеринарен лекар.

3.8 Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Не са известни.

3.9 Начин на приложение и дозировка

За подкожно инжектиране.

Дози:

Говеда, коне	5 – 10 ml;
Овце, кози	3 – 5 ml;
Свине	3 – 6 ml;
Кучета	0,5 – 3 ml;
Котки	0,2 – 0,5 ml.

Дозата може да бъде повтаряна през интервали от една седмица.

Продължителността на третирането зависи от наличните признаци на заболяването.

Гумената запушалка може да бъде пробивана безопасно до 25 пъти.

3.10 Симптоми на предозиране (и когато е приложимо — процедури на действие при спешни случаи и антидоти)

Няма налични данни.

3.11 Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба, включително ограничения за употребата на антимикробни и противопаразитни ветеринарни лекарствени продукти, с цел да се ограничи рискът от развитие на резистентност

Не е приложимо.

3.12 Карентни срокове

Нула дни.

4. ФАРМАКОЛОГИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

4.1 Ветеринарен лекарствен анатомо-терапевтичен код (ATCvet Code): QV03AX

4.2 Фармакодинамика

Хомеопатията се определя като регулативна терапия. Познанията относно оздравителните ефекти на единични хомеопатични средства, получени от растения, животни и минерали, се доказват при здрави хора (лекарствено доказани симптоми), употреба при болни хора и животни и от токсикологични резултати. В обобщение това емпирично познание представлява лекарствената картина, която е в основата на хомеопатичната терапия. Когато признаците на заболяването съвпадат с лекарствената картина, ефикасността на третирането зависи от честотата на прилаганата доза в по-голяма степен, отколкото от дозата.

4.3 Фармакокинетика

Не са проведени фармакокинетични изследвания.

5. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

5.1 Основни несъвместимости

Не са известни.

5.2 Срок на годност

Срок на годност на крайния ветеринарен лекарствен продукт: 3 години.

Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка: 28 дни.

5.3 Специални условия за съхранение

Да се съхранява първичната опаковка във външната опаковка с цел предпазване от светлина. Този ветеринарен лекарствен продукт не изисква никакви специални температурни условия за съхранение.

5.4 Вид и състав на първичната опаковка

Прозрачен стъклен флакон (тип I, Ph.Eur.) с гумена запушалка и алуминиев пръстен
Размер на опаковката: 50 ml.

5.5 Специални мерки за унищожаване на неизползвани продукти или остатъци от тях

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 национални системи за събиране, приложими за съответния ветеринарен лекарствен продукт.

6. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

VetViva Richter GmbH

7. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

0022-2589

8. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Дата на първото издаване на разрешението за търговия: 15/07/2015

9. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА КРАТКАТА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

08/2025

10. КЛАСИФИКАЦИЯ НА ВЕТЕРИНАРНИТЕ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ

Да се отпуска само по лекарско предписание.

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

3.9.2025 г.

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП
Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV