



РЕЕСТРАЦІЙНЕ ПОСВІДЧЕННЯ
REGISTRATION CERTIFICATE

Відповідно до Закону України "Про ветеринарну медицину", постанови Кабінету Міністрів України від 21.11.2007 р. № 1349 „Про затвердження положень про державну реєстрацію ветеринарних препаратів, кормових добавок, преміксів та готових кормів" та на підставі експертного висновку від 23.05.2013р. № 1743-К/06, рекомендацій Державної фармакологічної комісії ветеринарної медицини, наказу Державної ветеринарної та фітосанітарної служби України від 03.06.2013р. № 1388 зареєстровано:

препарат

Теранекрон D6

у формі

розчину для ін'єкцій

Власник реєстраційного посвідчення :

Ріхтер Фарма АГ
Фелдгассе 19, 4600 Вельс,
Австрія

зареєстровано в Україні за №

АА-04345-01-13

від

03.06.2013

Виробник :

Ріхтер Фарма АГ
Дурізолштрассе 14, 4600 Вельс,
Австрія

При будь-якій зміні в реєстраційному досьє власник посвідчення (виробник) повинен повідомити орган реєстрації.

Обов'язкові додатки:

- коротка характеристика препарату (додаток 1);
- листівка-вкладка (додаток 2);
- етикетка (додаток 3);

Реєстраційне посвідчення дійсне до

02.06.2018

Це посвідчення не є зобов'язанням щодо закупівлі даного препарату.

Голова Державної ветеринарної та фітосанітарної служби України
Головний державний інспектор ветеринарної медицини України
Chief of State Veterinary and Phytosanitary Service of Ukraine
Chief State Inspector of Veterinary Medicine of Ukraine



В.М. Горжесв

Коротка характеристика препарату

1. Назва

Теранекрон D6

2. Склад

1 мл препарату містить:

тарантула кубинського (*Tarantula cubensis*) D6 1,0 мл.

D – ступінь потенціювання гомеопатичного інгредієнта.

Допоміжні речовини: вода для ін'єкцій, станол (286,0 мг).

3. Фармацевтична (лікарська) форма

Розчин для ін'єкцій.

4. Фармакологічні властивості

АТС-vet класифікаційний код: QV03AX Інші терапевтичні продукти.

Гомеопатія є регуляторною терапією. Терапевтична ефективність препарату доведена в результаті досліджень на здорових тваринах (виникнення симптомів, подібних до симптомів хвороби), застосування хворим тваринам, токсикологічних даних. Ефективність гомеопатичної терапії залежить не від дози препарату, а від кратності її повторень.

Фармакологічну дію Теранекрону D6 доведено клінічно при важких формах перебігу захворювань.

5. Клінічні особливості

5.1 Вид тварин

Велика рогата худоба, коні, вівці, кози, свині, собаки та коти.

5.2 Показання до застосування

Застосовують препарат для лікування тварин при хворобах, що супроводжуються септичним станом, нагноєнням шкіри, пошкодженням копит (гнійно-некротичні ураження дистального відділу кінцівок), флегмонами, виразками, карбункулами, фурункулами та іншими гнійно-некротичними процесами, а також для демаркації патологічно змінених тканин.

5.3 Протипоказання

Не застосовувати тваринам з підвищеною чутливістю до інгредієнтів препарату.

5.4 Побічна дія

Іноді може виникнути місцева реакція у місці введення.

Лікування гомеопатичними препаратами може призвести до тимчасового погіршення існуючих симптомів (початкове загострення).

5.5 Особливі застереження при використанні

Відсутні.

5.6 Використання під час вагітності, лактації

При використанні необхідно враховувати ризик/користь від застосування.

5.7 Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Даних немає.

5.8 Дози і способи введення тваринам різного віку

Застосовують препарат підшкірно у разових дозах (мл на тварину):

велика рогата худоба, коні	5-10,
вівці, кози	3-5,
свині	3-6,
собаки	0,5-3,
коти	0,2-0,5.

Разову дозу вводять один раз на добу. Застосування можна повторювати через кожні 7 діб.

Тривалість застосування залежить від наявності симптомів хвороби.

Якщо під час лікування симптоми не зникають, необхідно проконсультуватися з лікарем ветеринарної медицини.

5.9 Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)

Даних немає.

5.10 Спеціальні застереження

Тривале застосування гомеопатичного препарату без показань на це, може призвести до виникнення симптомів захворювання.

Коням можна водити в одну ділянку не більше 5 мл препарату.

5.11 Період виведення (каренції)

Не стосується.

5.12 Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу

Дотримуватись правил асептики та безпечної фіксації тварин.

У випадку самовколювання препаратом або потрапляння на шкіру, необхідно звернутися до лікаря та показати йому листівку–вкладку або упаковку.

6. Фармацевтичні особливості

6.1 Форми несумісності (основні)

Даних немає.

6.2 Термін придатності

2 роки.

Після першого відбору із флакону препарат використати впродовж 28 діб.

Можливе проколювання гумового корка не більше, ніж 25 разів.

6.3 Особливі заходи зберігання

Зберігати флакон у картонній коробці для захисту від світла.

Зберігати при температурі від 5 до 25 °С.

6.4 Природа і склад контейнера первинного пакування

Прозорий скляний флакон (тип I, ЄФ) вмістом на 50 мл, закритий гумовим корком під алюмінієву обкатку у картонній коробці.

6.5 Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним препаратом або із його залишками

Невикористаний препарат або його залишки мають бути утилізовані згідно чинних вимог.

7. Назва і місцезнаходження власників реєстраційного посвідчення

Ріхтер Фарма АГ

Richter Pharma AG

Фелдгасе 19, 4600 Вельс, Австрія

Feldgasse 19, 4600 Wels, Austria

8. Назва і місцезнаходження виробника

Ріхтер Фарма АГ

Richter Pharma AG

Дурізолштрассе 14, 4600 Вельс, Австрія

Durisolstrasse 14, 4600 Wels, Austria

9. Додаткова інформація

Теранекрон D6
(розчин для ін'єкцій)
листівка-вкладка

Опис

Розчин прозорий безбарвний.

Склад

1 мл препарату містить:

тарантула кубинського (*Tarantula cubensis*) D6 1,0 мл.

D – ступінь потенціювання гомеопатичного інгредієнта.

Допоміжні речовини: вода для ін'єкцій, етанол (286, 0 мг).

Фармакологічні властивості

Гомеопатія є регуляторною терапією. Терапевтична ефективність препарату доведена в результаті досліджень на здорових тваринах (виникнення симптомів, подібних до симптомів хвороби), застосування хворим тваринам, токсикологічних даних. Ефективність гомеопатичної терапії залежить не від дози препарату, а від кратності її повторень.

Фармакологічну дію Теранекрону D6 доведено клінічно при важких формах перебігу захворювань.

Застосування

Застосовують препарат для лікування тварин при хворобах, що супроводжуються септичним станом, нагноєнням шкіри, пошкодженням копит (гнійно-некротичні ураження дистального відділу кінцівок), флегмонами, виразками, карбункулами, фурункулами та іншими гнійно-некротичними процесами, а також для демаркації патологічно змінених тканин.

Дозування

Застосовують препарат підшкірно у разових дозах (мл на тварину):

велика рогата худоба, коні	5-10,
вівці, кози	3-5,
свині	3-6,
собаки	0,5-3,
коти	0,2-0,5.

Разову дозу вводять один раз на добу. Застосування можна повторювати через кожні 7 діб.

Тривалість застосування залежить від наявності симптомів хвороби.

Якщо під час лікування симптоми не зникають, необхідно проконсультуватися з лікарем ветеринарної медицини.

Протипоказання

Не застосовувати тваринам з підвищеною чутливістю до інгредієнтів препарату.

Побічна дія

Іноді може виникнути місцева реакція у місці введення.

Лікування гомеопатичними препаратами може призвести до тимчасового погіршення існуючих симптомів (початкове загострення).

Застереження

Тривале застосування гомеопатичного препарату без показань на це може призвести до виникнення симптомів захворювання.

Коням можна водити в одну ділянку не більше 5 мл препарату.

Використання під час вагітності, лактації

При використанні необхідно враховувати ризик/користь від застосування.

Форма випуску

Розчин у прозорому скляному флаконі (тип I, ЄФ) вмістом на 50 мл, який закритий гумовим корком під алюмінієву обкатку, у картонній коробці.

Зберігання

Зберігати флакон у картонній коробці для захисту від світла.

Продовження додатку 2
до реєстраційного посвідчення АА-04345-01-13
від 03.06.2013 р.

Зберігати при температурі від 5 до 25 °С.

Термін придатності препарату — 2 роки.

Після першого відбору із флакону препарат використати впродовж 28 діб.

Можливе проколювання гумового корка не більше, ніж 25 разів.

Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення та виробник готового продукту

Ріхтер Фарма АГ, Австрія



1 мл препарату містить: тарантула кубинського (Tarantula cubensis) D6 1,0 мл D-ступінь потенціювання гомеопатичного інгредієнта. Допоміжні речовини: вода для ін'єкцій, етанол (286,0 мл).

Після першого відбору з флакону препарат використати впродовж 28 днів. Можливе проколівання гумового корка не більше, ніж 25 разів.

Дата першого відбору

Умови зберігання: зберігати флакон у картонній коробці для захисту від світла.
Зберігати при температурі від 5 до 25 °С.



50 мл

Теранекрон D6

Розчин для ін'єкцій

гп

Ріхтер Фарма АГ
richter pharma ag
Вельс - Австрія

Вид тварин: велика рогата худоба, коні, вівці, кози, свині, собаки та кіоти.

Показання до застосування: застосовують препарат для лікування тварин при хворобах, що супроводжуються септичним станом, нагноєнням шкіри, пошкодженням килик (гнійно-некротичні ураження дистального відділу кілцівки), флегмонами, виразками, карбункулами, фурункулами та іншими гнійно-некротичними процесами, а також для демаркації патологічно змінених тканин.

Перед застосуванням читайте листівку-вкладку.

Номер реєстраційного посвідчення:
xxx

