

# PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

## EPRIMECTIN 0,1%

**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați 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 posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect.

*Suplimentar pentru medicamentul de uz veterinar disponibil numai cu prescripție veterinară:*

-Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot utiliza greșit.

### **1. Denumirea și adresa deținătorului certificatului de înregistrare și ale producătorului/fabricantului responsabil pentru eliberarea medicamentului de uz veterinar**

**Producător :** Compania cu răspundere limitată "Belekotechnika", per. Promyshlennyi 9, 222823, p. Svisloci, districtul Pukhovicishii, regiunea Minsk, Republica Belarus.

**Distribuitor:** "NUTRITFARM" SRL, mun. Chișinău, str. Petru Rareș 77, Republica Moldova, [office@nutritfort.md](mailto:office@nutritfort.md); telefon: +37379518904

### **2. Denumirea medicamentului de uz veterinar, concentrația și forma farmaceutică ale acestuia**

2.1 Eprimectin 0,1% ( Eprimectinum 0,1% ).

2.2 Medicamentul reprezintă o soluție transparentă fără culoare până la culoarea galben deschis, fără impurități mecanice.

2.3 1 ml de soluție injectabilă conține 1 mg eprinomectină, excipienți și solvent.

### **3. Indicații terapeutice și farmacologie (pe specie țintă)**

3.1 Medicamentul este recomandat în scopuri terapeutice și profilactice la câinii cu toxocaroză, toxascaridoză, uncinarioză, anchilostomoză, strongiloidoză, sarcoptoză, notoedroză, otodectoză, demodecoză, dirofilarioză, sifunculoză.

3.2 Eprinomectina este o lactonă macrociclică care are un spectru larg de acțiune antiparazitară asupra fazelor larvare și adulților nematodelor tractului gastrointestinal și a pulmonilor, precum și a căpușelor, și insectelor.

3.3 Principalele ținte ale acțiunii eprinomectinei sunt canalele de clor sensibile la glutamat, precum și receptorii de acid gamma-aminobutiric a nematodelor, larvelor, ovociștilor și ectoparaziților. Schimbarea debitului ionilor de clor prin membranele celulelor nervoase și musculare perturbă conducerea impulsurilor, ceea ce duce la paralizia și moartea paraziților. Când utilizați medicamentul, acesta nu prezintă rezistență încrucișată la alte medicamente antiparazitare (benzimidazoli, inhibitori ai colinesterazei ).

3.4 Concentrația maximă de eprinomectină în plasma sanguină a animalelor se atinge în 1,5-2 ore după injectarea medicamentului. Medicamentul este excretat din organism în principal cu fecalele și urina.

### **4. Contraindicații**

4.1 Nu este recomandat să se administreze medicamentul la rasele cu păr lung, Bobtail, Sheltie, Collie cu barbă și hibridii lor, cățeluși cu vârsta de până la 6 luni. Medicamentul este toxic pentru pești și albine.

## **5. Reacții adverse**

5.1 În doze recomandate, medicamentul nu are efect toxic asupra organismului animal și nu provoacă reacții adverse.

5.2 În cazul de supradozare și a unei sensibilități individuale crescute față de medicament, la unele animale, poate apărea o stare de agitație, salivare crescută, vomă la câini, creșterea frecvenței defecării și urinării, apare ataxia. Aceste simptome dispar singure fără o terapie de asistență. La unele animale, la locul injectării poate apărea o reacție locală sub formă de umflare, care dispare după 3-5 zile.

## **6. Specii ținta**

6.1 Medicamentul este folosit pentru tratamentul câinilor.

## **7. Posologie pentru fiecare specie, metoda, modul de administrare**

7.1 Medicamentul este administrat la câini în conformitate cu regulile de asepsie și antisepsie subcutanat sau intramuscular, în doză de 0,2 ml la 1 kg de greutate corporală (200 μg / 1 kg greutate corporală ) o dată, dacă este necesar se permite repetarea, dar nu mai devreme de 14 zile de la prima injecție.

## **8. Timpul de așteptare**

8.1 Nu este cazul.

## **9. Precauții speciale pentru depozitare**

9.1 Preparatul se păstrează în ambalajul producătorului din lista B, într-un loc uscat și întunecat, la o temperatură de + 5 ° C până la + 25 ° C.

## **10. Precauții speciale pentru eliminarea medicamentului de uz veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite de la medicamentul de uz veterinar**

10.1 Produsele veterinare fără etichetă, cu termenul de valabilitate expirat, deteriorate sau deschise, trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale

## **11. Atenționări speciale**

11.1 Când lucrați cu medicamentul, trebuie să respectați măsurile de igienă personală și reglementările de siguranță.

## **12. Termenul de valabilitate**

12.1 Termenul de valabilitate este 2 ani de la data fabricării, cu respectarea condițiilor de depozitare.

12.2 Termen de valabilitate după prima deschidere: 28 zile.

## **13. Statutul legal**

13.1 Se eliberează cu prescripție veterinară.

## **14. Natura și compoziția ambalajului primar**

14.1 Preparatul este ambalat în flacoane de sticlă de 10, 20, 50, 100, 200, 250, 400, 450 și 500 ml.

## **15. Data ultimei revizuirii a textului**

03 / 03 / 2017



**NUMAI PENTRU UZ VETERINAR**