

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

PRAZIQTTEL

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 "Belekotekhnika", per. Promyshlennyi 9, 222823, p. Svisloci, districtul Pukhovicischii, regiunea Minsk, Republica Belarus.

Distribuitor: "NUTRITFARM" SRL, mun. Chișinău, str. Petru Rareș 77, Republica Moldova, office@nutritfort.md; telefon: +37379518904

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

2.1 **Praziqtel** (Praziqtelum).

2.2 Medicamentul reprezintă o suspensie de la culoarea galben deschis spre galben întunecat.

2.3 1 ml de suspensie orală conține 15 mg pirantel pamoat (pirantel embonat) și 5 mg praziquantel, excipienți și substanțe formative (lactuloză, emulgatori, stabilizatori și carbomer).

3. Indicații terapeutice și farmacologie (pe specie țintă)

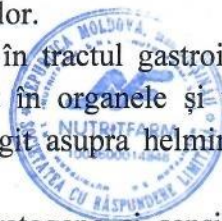
3.1 Medicamentul este întrebuintat la pisici, câini, dihori și iepuri decorativi pentru scopuri profilactice și terapeutice în cazul nematodozelor (toxocaroză, toxascaridoză, uncinarioză, trichocefaloză, anchilostomoză), cestodozelor (teniidoză, dipilidioză, echinococcoză, difilobotrioză, mezocistodoză) și infestări mixte cu cestode și nematode.

3.2 Suspensia reprezintă un medicament antihelmintic combinat. Are un spectru larg de acțiuni antihelmintice la diferite faze de dezvoltare larvare ale nematodelor și cestodelor, care parazitează câinii și pisicile (Toxocara canis, Toxocara mistax, Toxascaris leonina, Uncinaria stenocephala, Trichuris (Trichocephalus) vulpis, Ancylostoma caninum, Echinococcus granulosus, Alveococcus multilocularis, Mesocostoides lineatus, Dipylidium caninum, Diphyllotrium latum, Multiceps multiceps), la dihori (Toxoscaris leonina, Toxocara cati, Ancylostoma sp, Taenia solium, Fasciola hepatica) și la rozătoarele de colivie (Syphacia obvelata, Syphacia muris, Aspiculuris tetraptera, Rodentolepis straminea, Hymenolepis nana, Hymenolepis diminuta).

3.3 Mecanismul de acțiune al praziquantelului și pirantelului, care fac parte din medicament, se bazează pe depolarizarea persistentă a celulelor musculare helmintice, precum și pe inhibarea fumaratreductazei , afectarea metabolismului energetic, care provoacă paralizie și moartea helminților.

3.4 Când este administrat pe cale orală, praziquantelul se absoarbe rapid în tractul gastrointestinal, atingând o concentrație plasmatică maximă după 1-3 ore și este distribuit în organele și țesuturile animalului. Pyrantelul este slab absorbit, ceea ce asigură efectul său prelungit asupra helminților din intestin.

3.5 Medicamentul în dozele recomandate nu are efecte embriotoxice, teratogene și sensibilizante. Lactuloză din compoziția medicamentului, în calitate de prebiotic, îmbunătățește creșterea bacteriilor benefice, cum ar fi bifidobacteriile și lactobacilii, contribuie la normalizarea microflorei în intestin și produce un efect antitoxic. Medicamentul este bine tolerat de animale de diferite rase și vârste.



4. Contraindicații

4.1 Medicamentul este contraindicat în cazul în care animalele prezintă sensibilitate individuală crescută la componentele medicamentului. Odată cu sensibilitatea individuală crescută la componentele medicamentului și apariția reacțiilor alergice, utilizarea acestuia este întreruptă și animalului se prescrie o soluție de 0,1% de sulfat de atropină și terapie simptomatică.

4.2 Medicamentul nu trebuie utilizat la cățeluși, pisoi, rozătoare și dihori cu vârsta mai mică de 3 săptămâni. Nu se administrează femelelor gestante în prima jumătate a gestației, femelelor gestante trebuie să li se prescrie medicamentul cu 3 săptămâni înainte de parturiție, cu precauție, sub supravegherea unui medic veterinar, iar femelelor lactante nu mai devreme de 2-3 săptămâni după parturiție. Medicamentul nu se va administra animalelor extenuate, bolnave de boli infecțioase și animalelor în perioada de recoverscență.

5. Reacții adverse

5.1 Atunci când se administrează medicamentul în dozele recomandate nu sunt observate reacții adverse.

5.2 La o supradozare semnificativă, animalul poate prezenta o stare deprimată, refuzul hrănirii, salivăție excesivă și tulburări ale tractului gastrointestinal. În aceste cazuri, aplicați măsurile generale care vizează eliminarea medicamentului din organism.

6. Specii țintă

6.1 Medicamentul este folosit pentru tratamentul câinilor, pisicilor, iepurilor decorativi și dihorilor.

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

7.1 Suspensia se administrează oral, după o agitare bună a ambalajului, individual, într-o repriză, fără post prealabil, dimineața alimentând cu o cantitate mică de hrană sau se administrează pe baza limbii folosind o seringă dozatoare, în următoarele doze:

- pentru pisici, câini, dihori și iepuri decorativi - 1 g (1 ml) la 1 kg greutate animală.

În cazul unei invazii masive, se recomandă repetarea procedurii după 10 zile.

În scop profilactic, dehelmintizarea se efectuează o dată la 3 luni, precum și înainte de fiecare vaccinare, cu cel puțin 3 zile înainte.

8. Timpul de așteptare

8.1 Nu se administrează la animalele productive.

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 legale în vigoare.

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.

13. Statutul legal

13.1 Se eliberează cu prescripție veterinară.

14. Natura și compoziția ambalajului primar

14.1 Preparatul este ambalat în ambalaj polimeric de 3, 5, 6, 8, 10, 15, 20, 30 și 50 ml.

15. Data ultimei revizuirii a textului

20 / 12 / 2017



NUMAI PENTRU UZ VETERINAR