



## 4.5 Precauții speciale pentru utilizare

### 4.5.1 Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Particularități deosebite la prima administrare sau la anularea lui nu au fost înregistrate

### 4.5.2 Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale: în lucru cu

Praziqtel e important de respectat regulile comune de igiena personala și a tehnicii securității, prevăzute în timpul lucrului cu preparate medicamentoase.

## 4.6 Reacții adverse:

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

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

## 4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:

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.

## 4.8 Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

Nu se administrează concomitent cu piperazina, inhibitor a colinesterazei.

## 4.9 Doză și calea de administrare

**4.9.1 Doze:** pentru pisici, câini, dihuri și iepuri decorativi - 1 g (1 ml) la 1 kg greutate animală

### 4.9.2 Mod de administrare:

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, dihuri și iepuri decorativi - 1 g (1 cm<sup>3</sup>) 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.

## 4.10 Supradozare

În caz de supradozare la animal se poate observa ataxie, inapetență, salivare abundentă, dereglarea tractului digestiv. În așa cazuri se iau măsuri pentru eliminarea preparatului din organism.

## 4.11 Perioada de așteptare:

Nu se administrează animalelor productive



## 5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

### 5.1 Proprietăți farmacodinamice:

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 (Toxascaris leonina, Toxocara cati, Ancylostoma sp, Taenia solium, Fasciola hepatica) și la rozătoarele de colivie (Syphacia obvelata, Syphacia muris, Aspicularis tetraptera, Rodentolepis straminea, Hymenolepis nana, Hymenolepis diminuta).

### **5.1.1 Grupa farmacoterapeutică: antihelmintice**

**codul ATC: QP52AA51**

### **5.1.2 Mecanism de acțiune, Efecte farmacodinamice**

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.

### **5.1.3 Eficacitate și siguranță clinică**

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.

## **5.2 Proprietăți farmacocinetice**

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.

## **6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE**

**6.1 Lista excipienților:** glicerină, propilenglicol, polisorbit 80, glucoză, lactuloză, hidroxid de natriu, metilparaben, propilparaben, carbomer

### **6.2 Incompatibilități:**

Nu se administrează concomitent cu piperazina, inhibitor a colinesterazei.

### **6.3 Perioada de valabilitate:**

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

### **6.4 Condiții speciale pentru depozitare:**

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.

### **6.5 Natura și compoziția ambalajului primar**

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



**6.6 Măsuri speciale pentru eliminarea medicamentelor de uz veterinar neutralizate, sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse:**  
Produsele veterinare fără etichetă, cu termenul de valabilitate expirat, deteriorate sau deschise, trebuie eliminate în conformitate cu cerințele legale în vigoare.

## **7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE**

Compania cu răspundere limitată "Belekotekhnika", per. Promyshlenniy 9, 222823, p. Svisloci, districtul Pukhovicishii, regiunea Minsk, Republica Belarus, Telefon: +375 1713 70-716, e-mail: [tam.korn@beleka.by](mailto:tam.korn@beleka.by)  
22.02.2018

## **8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE**

200048

## **9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE**

03 / 06 / 2020

## **10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI**

20/12/2017

