



PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Glistogon suspensie

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 nementionate în acest prospect.

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI/FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Numele și adresa: SA Firma științifico-productivă "Ecoprom", Federația Rusă regiunea Moscova, Lyubertsy, R. P. Tomilino, Garshina str., 11/23, sediu 263
Telefon: +7 903 104 59 75; e-mail: litvinenko@ekoprom.org
www.ekoprom.org

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA

Glistogon suspensie

Substanța activă:

Pirantel pamoat - 50 mg

Praziquantel - 10 mg

Excipienți:

Acid sorbic (sorbit de potasiu), bentonită, gumă de xantan (xantan), sirop cremos și apă distilată.

Suspensie pentru administrare orală.

Suspensie opacă, de culoare de la gri-gălbui la galben, cu gust dulce. La păstrare se permite o stratificare a suspensiei, care dispare la agitare.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Glistogon suspensie este prescrisă pentru pisici și câini adulți de rase mici, precum și cățeluși și pisicuțe de la vârsta de 3 săptămâni pentru scopuri terapeutice și preventive în caz de formele intestinale de nematodoze (toxocaroză, toxascaridoză, uncinarioză, anchilostomoză, trichocephaloză), cestodoze (teniidoze, dipilidioză, echinococoză, diphyllbothrioza, mesocestoidoza) și infestări asociate cu nematode și cestode.



4. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate cunoscută la substanțele active sau la oricare dintre excipienți, inclusiv în anamneză.

Nu se utilizează animalelor bolnave de maladii infecțioase și convalescente.

Nu se utilizează animalelor cu vârsta mai mici de 3 săptămâni.

5. REACȚII ADVERSE

Efecte secundare și complicații, atunci când se utilizează Glistogon suspensie în conformitate cu prospectul de utilizare, de regulă, nu sunt observate.

La unele animale sunt posibile dereglări a tractului gastro-intestinal și hipersalivație, care trec spontan și nu necesită utilizarea medicamentelor.

În cazul hipersensibilității individuale a animalului la componentele medicamentului și apariției reacțiilor alergice, utilizarea medicamentului se va întrerupe, și animalului se va prescrie antihistaminicele și medicamente de terapie simptomatică.

6. SPECII ȚINTĂ

Pisici și câini.

7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

Suspensia se administrează peroral individual, în timpul hrănirii de dimineață, cu o cantitate mică de hrană, sau forțat pe rădăcina limbii cu ajutorul unei seringi-dozator în doză de 1 ml pe 2 kg de greutate corporală a animalului.

Cu scop terapeutic animalele sunt supuse dehelmintizării conform indicațiilor medicului veterinar.

În caz când gradul de invazie este ridicat, dehelmintizarea se repetă peste 10-14 zile.

Cu scop profilactic dehelmintizarea animalelor se efectuează o dată în 3 luni în doză terapeutică, la fel cu 10-14 zile înainte de fiecare vaccinare.

Înainte de utilizare a medicamentului flaconul bine se agită.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra în ambalajul original închis, la loc uscat protejat de acțiunea directă a razelor solare, separat de alimente și furaje, la temperaturi de la 0°C până la 25°C.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.





10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Medicamentul neutilizat este eliminat în conformitate cu cerințele legislației.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Nu este destinat utilizării la animale productive.

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Particularitățile acțiunii în caz de administrare pentru prima dată și în caz de anulare a medicamentului nu sunt stabilite.

Când se petrece dehelmintizarea cu Glistogon suspensie, trebuie să se respecte termenle recomandate din prospect.

În caz dacă administrarea planificată a fost omisă, aceasta trebuie efectuată cât mai curând posibil în aceeași doză.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

În timpul manipulării Glistogon suspensie, să recomandă respectarea regulilor generale de igienă personală și a măsurilor de siguranță, prevăzute în timpul lucrului cu medicamente.

Nu fumați și consumați alimente sau băuturi în timpul aplicării.

La finisarea lucrului, mâinile trebuie spălate bine cu apă caldă și săpun.

În cazul contactului accidental al medicamentului cu pielea sau membranele mucoase ale ochilor, acestea trebuie spălate cu multă apă.

Persoanele cu hipersensibilitate la componentele medicamentului trebuie să evite contactul direct cu Glistogon suspensie.

În cazul reacțiilor alergice sau în caz de ingestie accidentală a medicamentului în organismul uman, trebuie imediat de contactat o instituție medicală (se va prezenta prospectul de utilizare a medicamentului sau eticheta).

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

Dehelmintizarea femelelor gestante și lactante, dacă este necesar, se efectuează sub supravegherea unui medic veterinar cu 3 săptămâni înainte de fătare preconizată și peste 2-3 săptămâni după fătare.

Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiuni:

Nu utilizați Glistogon suspensie simultan cu alte medicamente antihelmintice care conțin piperazină și medicamente care inhibă colinesteraza.

Supradozare

În caz de supradozare a medicamentului, la animal pot fi observate stare depresivă, refuz de hrană, salivare excesivă și o tulburare a tractului gastro-intestinal. În aceste cazuri, se administrează enterosorbente și medicamente de terapie simptomatică.





12. PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate este de 3 ani de la data producerii.

Medicamentul neutilizat după prima deschidere a flaconului nu trebuie păstrat mai mult de 6 luni.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează fără prescripție veterinară.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Flacoane din polimer sau sticlă x 3, 5 ml.

15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

04.2022

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

