

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Glistogon suspensie

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

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.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

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.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii-țintă:

Pisici și câini.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă:

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

4.3 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 mică de 3 săptămâni.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Nu este destinat utilizării la animale productive.



4.5 Precauții speciale pentru utilizare

4.5.1 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.

4.5.2 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).

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate):

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.

4.7 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.

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

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



4.9 Doză și calea de administrare

4.9.1 Doze:

1 ml la 2 kg de greutate animală.

4.9.2 Mod de administrare

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.

4.10 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.

4.11 Perioada de așteptare:

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

5.1.1 Grupa farmacoterapeutică: medicamente antihelmintice combinate.

Codul ATC: Pirantel pamoat QP52AF02

Praziquantel QP52AA01

5.1.2 Mecanism de acțiune:

Pirantel pamoat - aparține grupului pirimidinelor, este activ împotriva formelor mature și imature a nematodelor. Mecanismul acțiunii se bazează în blocarea transmisiei neuromusculare, perturbarea permeabilității membranelor celulare și inhibarea colinesterazei, ceea ce duce la paralizia și moartea nematodelor.

Praziquantel – aparține grupului pirazinoquinolinic, are un efect dăunător asupra tuturor fazelor de dezvoltare a cestodelor. Mecanismul de acțiune al praziquantelului constă în producerea unor modificări structurale profunde în tegumentul parazitului, în inhibarea activității fumarat reductazei, afectarea permeabilității membranelor celulare și inervației musculare, ceea ce duce la paralizia și moartea helminților.



5.1.3 Efecte farmacodinamice:

Combinatia de praziquantel și pirantel pamoat, care fac parte din medicament, oferă o gamă largă de acțiune antihelmintică împotriva helminților rotunzi și plăți care parazitează în tractul gastro-intestinal la câini și pisici, inclusiv *Toxocara canis*, *Toxocara mystax* (*Toxocara cati*), *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Trichuris vulpis*, *Ancylostoma caninum*, *Echinococcus granulosus*, *Alveococcus multilocularis*, *Mesocostoides lineatus*, *Dipylidium caninum*, *Diphyllobotrium latum*, *Multiceps multiceps*.

5.1.4 Eficacitate și siguranță clinică:

Glistogon suspensie în funcție de gradul de impact asupra organismului, aparține grupului de substanțe cu pericol scăzut (clasa de pericol 4 conform GOST 12.1.007-76), în dozele recomandate nu are efecte imunotoxice, embriotoxice și teratogene. Bine tolerat de câini și pisici de diferite rase și vârste.

5.2 Proprietăți farmacocinetice

Pirantel este slab absorbit, ceea ce asigură efectul său prelungit asupra helminților din intestin; este excretat din organism în principal în formă nemodificată (93%) cu fecale.

Praziquantel este absorbit rapid în tractul gastro-intestinal, atingând o concentrație maximă în plasma sanguină peste 1 - 3 ore, se distribuie în organele și țesuturile animalului; se leagă de proteinele serice din sânge (70 - 80%), este metabolizat parțial în ficat, este re-excretat în intestin, se elimină din organism în principal cu urină (până la 80%) în 24 de ore.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților:

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

6.2 Incompatibilități:

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

6.3 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.

6.4 Condiții 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.





6.5 Natura și compoziția ambalajului primar:

Flacoane din polimer sau sticlă x 3, 5 ml.

6.6 Măsuri speciale pentru eliminarea medicamentelor de uz veterinar neutralizate, sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse:

Medicamentul neutilizat este eliminat în conformitate cu cerințele legislației.

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

SA Firma științifico-productivă "Ecoprom", Federația Rusă.

www.ekoprom.org

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

220021

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE (sau data reînnoirii certificatului de înregistrare)

22.04.2022

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

04.2022

