

PROSPECT

Piro-Stop^R, soluție injectabilă

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

Deținătorul certificatului de înregistrare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei

OOO Apicenna,
reg. Moscova, r. Balașiha, ș. Poltevscoe 4
e_karbysheva@apicenna.ru

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Piro-Stop^R, soluție injectabilă

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)

Substanța activă:

Imidocarb dipropionat - 120 mg/ml

Excipienți:

Polivinilpirolidonă,
Alcool benzilic,
Acid propionic,
Apă pentru injecții.

4. INDICAȚIE TERAPEUTICE (pe specii țintă)

Medicamentul de uz veterinar Piro-Stop^R, se indică câinilor cu scop preventiv și curativ în cazul maladii hemoparazitare - babesiozei.

5. CONTRAINDICAȚII

Sensibilitate individuală sporită la componentele medicamentului de uz veterinar.

Se interzice administrarea medicamentului de uz veterinar Piro-Stop^R timp de 4 săptămâni după folosirea vaccinului viu contra babesiozei.

Nu se recomandă administrarea medicamentului de uz veterinar Piro-Stop^R animalelor slăbite.

6. REACȚII ADVERSE

La administrarea conform instrucțiunii reacții adverse și complicații nu apar. În rare cazuri se poate manifesta hipersalivație, tremurul mușchilor abdominali și reacție locală sub formă de hiperemie sau o tumefiere dureroasă în locul administrării medicamentului, care trece de la sine peste 1-2 zile.

În cazul mortalității în masă a paraziților din sânge și distrugere a eritrocitelor după administrare a Piro-Stop^R la animale se poate dezvolta intoxicație. În acest caz este necesar să se recurgă la o terapie intensivă cu administrarea intravenoasă a electroliților și hepatoprotectorilor.

Animalelor cu simptome clinice de babesioză, înainte de administrare a Piro-Stop^R, se recomandă a fi administrate antihistaminice.

7. SPECII ȚINTĂ

Câini



8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Piro-Stop^R se administrează animalelor, respectând regulile aseptice și antiseptice, în regiunea gâtului, subcutan sau intramuscular, în doză de 0,5 ml la 10 kg greutate corporală, o singură dată.

În scop preventiv, Piro-Stop^R se administrează în cazul de atac a animalelor (sau amenințare de atac) de căpușele ixodide - purtători de maladii parazitare ale sângelui, la fel timp de o săptămână după mișcările animalelor în regiunile nefavorabile pentru aceste maladii, nu mai des de o administrare la 4 săptămâni, frecvența administrării este determinată de un medic veterinar.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

După administrarea Piro-Stop^R, animalul trebuie supravegheat de către medic veterinar nu mai puțin de 15 minute.

Cu 10-15 minute înainte de administrare a Piro-Stop^R, se recomandă a fi administrate antihistaminice, în conformitate cu instrucțiunile de utilizare.

În cazul menținerii hipertermiei sau în caz de depistare a piropasmelor în frotiul sângelui periferic examinat peste 24-48 ore, se recomandă de repetat injectare a Piro-Stop^R în aceeași doză.

Pentru diminuarea senzațiilor de durere la administrarea parenterală a medicamentului, se admite mixarea într-o seringă cu medicamentele pentru anestezie locală, în raport de 1:1 (ex. cu novocaină de 0,5%).

Din cauza unei posibile reacții de durere, Piro-Stop^R nu se recomandă a fi administrat în același loc animalelor de talie mare, în volum mai mare de 10 ml, iar animalelor de talie mică în volum mai mare de 2,0 ml.

10. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Nu există.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra în ambalaj original al producătorului bine închis, protejat de lumină solară directă, separat de produse alimentare și furaje, la temperatură de la T⁰C +2⁰C până la +25⁰C, în locuri inaccesibile copiilor.

Perioada de valabilitate a medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani din data producerii.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

A nu se folosi după expirarea termenului indicat pe ambalaj.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Cățelușilor medicamentul dat se injectează doar sub supravegherea medicului veterinar, în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc.

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Particularități deosebite în acțiunea medicamentului la prima lui administrare sau la anularea lui, nu au fost înregistrate.

Se recomandă respectarea dozajului indicat și a modului de administrare.

În caz de omitere a unei sau mai multor doze, administrarea se reia în aceeași doză conform aceeași scheme.

Nu se recomandă de a mări doza prescrisă pentru a compensa cea omisă.

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

În timpul manipulării medicamentului de uz veterinar Piro-Stop^R, e important de respectat regulile generale de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamentele de uz veterinar.



După finisarea lucrului spălați mâinile cu apă caldă și săpun.

În caz de contact accidental cu pielea sau tunicile mucoase oculare, ele se spală din abundență cu apă.

Persoanelor cu hipersensibilitate la componentele medicamentului se recomandă evitarea contactului direct cu medicamentul de uz veterinar Piro-Stop^R.

În caz de ingerare sau apariție a reacțiilor alergice e necesar de adresat la o instituție medicală (cu sine de avut eticheta sau prospectul de utilizare).

Utilizare în perioada de gestație, lactație:

Femelelor gestante și în lactație, medicamentul dat se injectează doar sub supravegherea medicului veterinar, în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc.

Se interzice utilizarea laptelui matern pentru hrănirea descendenților timp de 4 zile după ultima utilizarea a medicamentului.

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

Se interzice administrarea concomitentă cu clororganice, fosfororganice și alți inhibitori a colinesterazei.

Supradozare:

În cazul supradozării sau sensibilității înalte la medicamentul de uz veterinar, pot apărea complicații (bradicardie, dispnee, anorexie, salivare abundentă, lăcrimare, transpirație, tremur muscular, urinare ferventă și defecația), în aceste cazuri animalelor li se indică subcutanat soluție de atropină 1%, remedii simptomatice și terapie desensibilizantă.

Incompatibilități:

În absența studiilor de incompatibilitate, acest medicament de uz veterinar nu trebuie amestecat cu alte medicamente decât cu novocaină de 0,5%, în raport de 1:1 pentru diminuarea senzației de durere.

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

Orice medicament de uz veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

10.2023

15. ALTE INFORMAȚII

Natura și compoziția ambalajului primar:

Flacon din sticlă întunecată, cu dop din cauciuc și capac securizat din aluminiu a câte 10; 20; 50 și 100 ml.

Se eliberează fără prescripție veterinară.

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.



