

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Piperin WS

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Substanța activă:

Piperazin citrat - 1000 mg/g

Excipienți:

Nu sunt.

Pulbere penreu uz oral.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Cai sportivi, porcine, păsări.

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Invazii cu nematode la cai sportivi, porcine, păsări.

Cai sportivi: *Parascaris equorum*, *Trichonema spp.*, *Triodontophorus spp.*, *Strongylus vulgaris* și *Oxyuris equi*.

Porcine: *Oesophagostomum spp.* și *Ascaris spp.*

Pasari: *Ascaridia galli*, și *Heterakis galli*.

3.3 Contraindicații

A nu se utiliza la animalele cu insuficiență renală sau afectarea cronică a ficatului.

A nu se utiliza în caz de infestare în masă cu *Parascaris equorum*.

A nu se utiliza la caii destinați în consumul uman.

3.4 Atenționări speciale

Următoarele situații trebuie evitate, deoarece acestea pot crește rezistența și în cele din urmă pot duce la ineficacitatea tratamentului:

-Aplicarea prea frecventă și repetată a antihelminticelor unei clase de substanțe pe o perioadă mai lungă de timp.

-Subdozare cauzată de subestimarea greutății corporale, administrarea incorectă a medicamentului de uz veterinar sau de ajustarea necorespunzătoare a dispozitivului de dozare (dacă este disponibil).

Dacă se suspectează rezistența la antihelmintic, trebuie efectuate investigații suplimentare cu teste adecvate (de exemplu, testul de reducere a numărului de ouă). Dacă rezultatele testului indică în mod clar rezistența la un anumit antihelmintic, trebuie utilizat un antihelmintic dintr-o altă clasă de substanțe și cu mecanism de acțiune diferit.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Piperazina trebuie utilizată numai atunci când este rezistență la alte antihelmintice.

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

Pentru a evita sensibilizarea sau dermatita, contactul direct cu pielea și inhalarea în timpul tratamentului și/sau aplicării trebuie evitate. Purtați mască de praf și mănuși.

Nu fumați, nu folosiți produse alimentare atunci când manipulați medicamentul de uz veterinar.

Spălați-vă mâinile după utilizare.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

3.6 Evenimente adverse

Supradozajele pot provoca colici, tuse, salivare excesivă, excitație, hiperpnee, lacrimare, spasme, transpirație și vomă.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței medicamentului de uz veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului certificatului de înregistrare sau reprezentantului local al acestuia, fie Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor prin sistemul național de raportare. Consultați, de asemenea, secțiunea 16 din prospect pentru datele de contact respective.

3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Nu a fost stabilită siguranța medicamentului de uz veterinar în timpul gestației, lactației, ouatului.

3.8 Interacțiunea cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune

La administrarea concomitentă de acepromazină apar simptome de supraexcitare. Pyrantelul și levamizolul pot antagoniza efectul piperazinei. Laxativele slăbesc efectul piperazinei.

3.9 Căi de administrare și doze

Pentru administrare orală.

A se administra prin apă de baut.

1 g pulbere conține 1000 mg piperazin citrat 5 H₂O.

Cai: 180 - 400 mg piperazin citrat 5 H₂O/ kg greutate corporală (KGW)

Porcine: 90 - 120 mg piperazin citrat 5 H₂O/ kg KGW

Păsări: 100 - 330 mg piperazin citrat 5 H₂O/ kg KGW

Este necesar să se asigure că doza prescrisă este complet absorbită.

3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

Întreruperea imediată a terapiei și a tratamentului simptomatic, cum ar fi administrarea de soluții de cărbune activat și electroliți și mutarea animalului într-un loc liniștit și întunecat.

Nu se cunoaște un antidot specific.

3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea medicamentelor de uz veterinar antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Nu este cazul.

3.12 Perioade de așteptare

Porcine: carne și organe: 4 zile

Pasari: carne și organe: 2 zile; Ouă: 5 zile

Cai: A nu se utiliza la cabaline destinate pentru consumul uman.

4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE

4.1 Codul ATCvet: QP52AH01

4.2 Farmacodinamie

Piperazina este absorbită oral de paraziți, crește permeabilitatea membranei la ionii de clorură și acționează ca un agonist GABA. Acest lucru duce la o paralizie flască a paraziților, care nu se mai pot ține de intestinele gazdei și, prin urmare, sunt excretați cu materiile fecale. Remarcabil este faptul că paraziții excretați sunt încă în viață.

Toxicitatea acută și subacută a piperazinei este scăzută la toate speciile de animale, iar piperazina nu a fost mutagenă in vitro.

4.3 Farmacocinetică

Medicamentul este absorbit rapid în tubul digestiv. Este excretat din organism în principal prin urină în 24 de ore.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

În lipsa studiilor de compatibilitate, acest medicament de uz veterinar nu trebuie amestecat cu alte medicamente de uz veterinar.

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 7 zile.

Termenul de valabilitate după diluare în apă conform indicațiilor: 24 ore.

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C

A se proteja de lumină.

A se păstra în loc uscat.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Borcan HDPE cu capac din PE care conține 1000 g.

Plic laminat termosigilat din folie de aluminiu care conține 30 g și 100 g.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

5.5 Precauții speciale pentru eliminarea medicamentului de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse

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

6. NUMELE DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

Interchemie werken De Adelaar LT UAB, Republica Lituania.

7. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

240024

8. DATA PRIMEI ÎNREGISTRĂRI

03.05.2024

9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

05/2024

10. CLASIFICAREA MEDICAMENTELOR DE UZ VETERINAR

Medicament de uz veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest medicament de uz veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Republicii Moldova - Registrul de stat al medicamentelor de uz veterinar (<https://registru.ansa.gov.md/>).

