

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Azinox pentru câini și pisici. Denumirea internațională nepatentată : praziquantel.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

2.2 Compoziția calitativă și cantitativă

Medicamentul conține în 1 pastilă în calitate de substanță activă praziquantel-50 mg și adjuvanți: lactoză și amidon din cartofi.

2.2.1 Substanța activă : Praziquantel

2.2.2 Excipienți: lactoză, amidon din cartofi.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Forma farmaceutică: pastile pentru uz intern.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă: câini și pisici

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă

Azinox pentru câini și pisici face parte din grupa preparatelor antihelmintice

4.3 Contraindicații: sensibilitatea individuală sporită la componentele preparatului (inclusiv în anamneză), disfuncții renale și hepatice. Nu se dehelmintizează animalele slăbite și cele bolnave de boli infecțioase. Căței și motănași cu vârsta pînă la 3 săptămîni.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă: este bine tolerat de cîinii și pisicile de toate vîrstele și rasele.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

4.5.1 Precauții speciale pentru utilizare la animale: Dietă cu foamea sau administrarea laxativelor în prealabil nu este necesară.

4.5.2 Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale: În timpul lucrului cu preparatul Azinox pentru câini și pisici e important de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu preparate farmaceutice. Persoanelor cu hipesensibilitate se recomandă evitarea contactului direct cu preparatul Azinox pentru câini și pisici.

În caz de contact accidental cu pielea sau tunicile mucoase oculare , ele se spală din abundență cu apă. În caz de îngerare sau apariție a reacțiilor alergice e necesar de adresat la o instituție medicală (cu sine de avut eticheta sau instrucțiunea).

4.6 Rății adverse: La administrarea conform instrucțiunii, nu apar. În caz de sensibilitate individuală sporită și apariție a reacțiilor alergice, animalului i se indică antihistaminice și terapie simptomatică.

4.7 Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:

Dehelmintizarea femelelor în perioada de gestație sau lactație, la necesitate dehelmintizarea se efectuează sub controlul medicului



veterinar, cu 3 săptămîni înainte de fătare sau 2-3 săptămîni după.

4.8 Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune: A nu se administra preparatul Azinox pentru cîini și pisici concomitent cu preparate care au în compoziție piperazină și substanțe inhibitoare de colinesterază.

4.9 Doza și calea de administrare

4.9.1 Doze: Azinox pentru cîini și pisici se administrează individual, 1 dată, peroral (intern), în doză de 1 pastilă/10 kg masă corp.

4.9.2 Mod de administrare: Preparatul Azinox pentru cîini și pisici se indică cu puțină hrană, dimineața. Cîinilor și pisicilor cu greutatea mai mică de 5 kg preparatul se administrează sub formă de suspensie, pentru pregătirea căreia se ia 1/2 pastilă mărunțită și se omogenizează cu 5 ml apă și imediat cu o seringă fără ac se administrează peroral în raport de 1 ml/1 kg masă corp.

4.10 Supradozare

În caz de supradozare nesemnificativă animalul poate manifesta dereglări motorii a tractului digestiv și apatie.

4.11 Perioada de așteptare: nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

5.1.1 Grupa farmacoterapeutică: Antihelmintice.

5.1.2 Mecanism de acțiune

Mecanismul de acțiune este bazat pe inducerea descompunerii tegumentului și inhibarea fumarat reductazei, depolarizarea stabilă a celulelor musculare a helmințului, dereglarea metabolismului energetic, ceea ce duce la paralizie și moartea cestodelor și contribuie la evacuarea lor din tractul gastrointestinal.

5.1.3 Efecte farmacodinamice

Praziquantelul din compoziția preparatului- este un derivat acilat de pirazinizochinolină, posedă un larg spectru de acțiune –cidă- contra teniilor la toate stadiile de dezvoltare (cestode), care parazitează la cîini și pisici, inclusiv *Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Mesocystoides spp.*, *Taenia spp.*, *Dipylidium caninum* și *Diphyllbothrium latum*.

5.1.4 Eficacitate și siguranță clinică

Se recomandă respectarea termenilor recomandați a dehelmintizărilor pentru a nu diminua eficiența terapeutică. În caz de omitere a unei administrări, prelucrarea se reea în aceeași doză conform aceeași scheme.

5.2 Proprietăți farmacocinetice

Praziquantelul este rapid absorbit în tractul digestiv, atingînd concentrație maximă în plasma sangvină peste 30-60 minute și se repartizează în organe și țesuturi; se asociază cu proteinele serice din sînge (70-80%), parțial metabolizează în ficat, reexcretează în intestin, se elimină din organism preponderent cu urina (pînă la 80%) timp de 24 ore.



6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților: lactoză, amidon din cartofi.

6.2 Incompatibilități: Nu se recomandă administrarea concomitentă cu preparate

ce conțin piperazină și preparate ce inhibă colinesteraza.

6.3 Perioada de valabilitate: 3 ani din data producerii. Jumătatea de pastilă nefolosită se păstrează în blister pînă la următoarea dehelmntizare, dar nu mai mult de 3 luni din data deschiderii.

6.4 Condiții speciale pentru depozitare: A se păstra în ambal închis al producătorului, la loc uscat, ferit de raze solare directe, separat de produse alimentare și furaje, la T°C 0°C +25°C. În locuri inaccesibile copiilor.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Blistere din peliculă polimerică și foaie de stanol.

6.6 Măsurile speciale pentru eliminarea medicamentelor de uz veterinar neutralizate, sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse: preparatul nefolosit se utilizează conform legislației în vigoare, ambalajele se utilizează cu deșeurile menajere.

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

OOO"AVZ S-P", Rusia, 141305, reg. Moscova, or. Serghiev Posad,
str. Tsentralnaia 1; Tel/fax (495) 721-49-81; e-mail: nauka@vetmag.ru

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

190037

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

16.11.2018

