

PROSPECTUL

1. Denumirea medicamentului de uz veterinar

DIRONET® 500, comprimate

2. Compoziție

Un comprimat conține, mg:

Substanța activă:

Pirantel pamoat - 150;

Praziquantel - 50;

Ivermectină - 0,06.

Excipienți: lactoza, amidonul din cartofi.

Comprimate de uz oral.

Comprimate plate de culoare de la galben până la sur, cu incizie pe o parte și cu logotip (cruce în centru scutului) pe altă parte.

3. Specii țintă

Câini și pisici.

4. Indicații de utilizare

Dironet se indică câinilor și pisicilor cu scop profilactic și curativ contra nematodozelor a tractului gastro-intestinal și cistodozelor, precum și pentru profilaxia dirofilariozei.

5. Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

Se interzice administrarea medicamentului la căței și motănași cu vârsta mai mică de 3 săptămâni.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Nu se indică pentru utilizare animalelor de la care se obțin alimente.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Câinilor sensibili la lactonele macrociclice, inclusiv la rasele Bobtail, Collie, Sheltie și metișii lor, medicamentul se administrează cu indicația și sub supravegherea medicului veterinar.

Particularități deosebite de acțiune a medicamentului la prima administrare sau în caz de anulare nu s-au stabilit.

Se recomandă respectarea termenilor și dozelor de administrare pentru a nu diminua eficiența medicamentului de uz veterinar. În caz de omitere a unei administrări, tratamentul se reia în aceeași doză, conform aceeași scheme.

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

În lucru cu Dironet se recomandă respectarea regulilor generale de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în timpul lucrului cu medicamentele de uz veterinar.

La finisarea lucrului mâinile se spală cu apă caldă și săpun.

În caz de contact accidental cu pielea sau mucoasa conjunctivală, acestea se spală din abundență cu apă.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active și excipienți trebuie să evite contactul cu medicamentul de uz veterinar.

În caz de apariție a reacțiilor alergice sau la ingerarea accidentală, se recomandă să solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Acest medicament de uz veterinar chiar dacă nu este toxic pentru animalele acvatice, nu trebuie să ajungă în cursurile de apă.

Gestație și lactație:

Se interzice administrarea medicamentului femelelor în timpul gestației și lactației.

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

Dironet nu se recomandă a fi administrat concomitent cu alte medicamente antihelmintice.

Nu există informații privind compatibilitatea medicamentului cu medicamente de uz veterinar din alte grupe farmacologice, nutrețuri și aditivi nutritivi.

Supradozare:

În caz de supradozare animalul poate manifesta depresie, inapetență, hipersalivație, tulburări gastrointestinale. Remedii specifice de detoxifiere lipsesc, se aplică măsuri generale de eliminare medicamentului din organism.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

Nu este cazul.

Incompatibilități majore:

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

7. Evenimente adverse

Atunci când Dironet se administrează, conform prescripțiilor, reacții adverse și complicații nu apar. În caz de sensibilitate individuală sporită la componentele medicamentului și apariția reacțiilor alergice, administrarea se stopează și animalului se indică remedii antihistaminice și simptomatice.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați în mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul certificatului de înregistrare sau reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: mvnotificare@ansa.gov.md, tel.:022-210-156.

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Dironet se administrează individual, per oral, o dată cu hrana de dimineață în doză de 1 comprimat la 10 kg greutate corporală, ceea ce corespunde cu 15 mg/kg pirantel pamoat, 5 mg/kg praziquantel, 0,006 mg/kg ivermectină.

9. Recomandări privind administrarea corectă

În scop profilactic, dehelmintizarea se efectuează trimestrial și de asemenea înainte de fiecare vaccinare.

Pentru a reduce numărul de microfilarii, care circulă în sângele animalelor infestate cu *D. immitis* sau *D. repens*, medicamentul se prescrie în doză terapeutică, o dată pe lună.

Cu scop de profilaxie a dirofilariozei în regiunile nefavorabile la această parazitoză, Dironet se administrează în perioada de primăvară-vară-toamnă: o dată înainte de începutul perioadei active a țânțarilor (martie-aprilie), apoi lunar (aprilie-octombrie) și ultima dată în sezon peste o lună după finisarea perioadei active a țânțarilor (octombrie-noiembrie).

Respectarea dietei speciale sau folosirea în prealabil a laxativelor înainte de dehelmintizare nu este nevoie.

10. Perioade de așteptare

Nu este cazul.



11. Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra în locuri inaccesibile copiilor.

A se păstra în ambalaj închis al producătorului, la loc ferit de raze solare directe.

A se păstra aparte de produse alimentare și furaje, la temperatură de la 0°C până la + 25°C.

Nu utilizați acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe etichetă după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Termenul de valabilitate al medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 24 de luni.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a medicamentelor de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea medicamentelor de uz veterinar

Medicament de uz veterinar care se eliberează fără prescripție.

14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor

240116

Blistere a câte 6 comprimate, ambalate în cutii individuale din carton.

Fiecare ambalaj de consum are prospectul de utilizare.

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

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

10/2024

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/>).

16. Date de contact

Deținătorul certificatului de înregistrare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

OOO "AVZ S-P", Rusia, 141305, reg. Moscova, or. Serghev Posad, str. Tsentralnaia 1.

Tel: 8-800-700-19-93, e-mail: help@vetmag.ru site-ul: www.avzvet.ru

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

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

Republica Moldova

SRL "ZooFarmAgro", MD-2001, , mun. Chișinău, str. Camenița, 4a

tel.: (022) 855 073; tel.:(022) 355 240; gsm.: 069 827 427

e-mail: zoofarmagro@mail.ru; www.zoofarmagro.md; www.zooshop.md

17. Alte informații

Codul ATCvet: QP52

Dironet după gradul de impact asupra organismului face parte din substanțele cu pericol scăzut (clasa 4 de pericol conform GOST 12.1.007), în doze recomandate este ușor tolerat de animale.

