

PROSPECTUL

1. Denumirea medicamentului de uz veterinar

Superium Panacea pentru pisici de la 0,5 kg-2 kg

Superium Panacea pentru pisici de la 2 kg-8 kg

Superium Panacea pentru pisici de la 8 kg-16 kg

2. Compoziție

Fiecare comprimat conține:

Substanțe active:

Superium Panacea pentru pisici	Greutatea comprimatului, g	Lufenuron, mg	Nitenpiram, mg	Moxidectină, mg	Praziquantel, mg
de la 0,5 kg-2 kg	0,2	20,0	6,0	0,6	10,0
de la 2 kg-8 kg	0,4	40,0	12,0	1,2	20,0
de la 8 kg-16 kg	0,8	80,0	24,0	2,4	40,0

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți
Aromă artificială PK-0125
Celuloză microcristalină
Hidroxipropil celuloză
Croscarmeloză sodică
Anhidridă de siliciu coloidal
Stearat de magneziu

Comprimate antiparazitare de uz intern.

3. Specii țintă

Pisici

4. Indicații de utilizare

- Superium Panacea este prescris pisicilor adulte și pisoilor pentru prevenirea și tratamentul infestațiilor cu purici: *Ctenocephalides spp.*, *Pulex irritans*; acarieni sarcoptici: acarienii urechii (*Otodectes cynotis*), prurit la carnivore (*Notoedres cati*), prurit (*Sarcoptes canis*); acarieni trombidiformi (*Demodex spp.*); nematode ale tubului digestiv: *Toxocara cati* (*Toxocara mystax*), *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma spp.*, *Uncinaria spp.*; cestode în stadiile preimaginale și imaginale: *Dipylidium caninum*, *Taenia spp.*, *Mesocystoides spp.* și invazii asociative.
- Prevenirea dermatitei alergice la purici (dermatita alergică la purici: DAP).
- Prevenirea dirofilariozei: *Dirofilaria spp.* (Microviermi de stadiile L3 și L4).

5. Contraindicații

A nu se utiliza la animale cu hipersensibilitate individuală cunoscută la substanțele active ale medicamentului!

A nu se administra animalelor slăbite sau bolnave cu boli infecțioase!

A nu se utiliza la pisoii cu vârsta sub 6 săptămâni și cu o greutate de până la 0,5 kg.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Acest medicament de uz veterinar nu este eficient împotriva stadiului adult al *Dirofilaria* spp.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Particularități deosebite ale acțiunii medicamentului la prima administrare nu au fost identificate.

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

Când lucrați cu medicamentul, respectați regulile de bază de igienă și siguranță adoptate atunci când lucrați cu medicamente de uz veterinar.

Pentru a preveni accesul copiilor la medicamentul de uz veterinar, se recomandă să-l scoateți câte un comprimat din blister și să ascundeți imediat blisterul în ambalaj.

După manipularea medicamentului, trebuie să vă spălați mâinile cu săpun.

Dacă o persoană îngerează accidental medicamentul, pot apărea tulburări ale sistemului nervos, în astfel de cazuri ar trebui să consultați imediat un medic (aveți cu dumneavoastră prospectul de utilizare sau eticheta medicamentului).

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Medicamentul de uz veterinar nu trebuie să ajungă în cursurile de apă, deoarece poate fi periculos pentru pești și alte organisme acvatice.

Gestație și lactație:

Nu trebuie administrat femelelor în timpul gestației și lactației.

Posibilitatea utilizării a medicamentului în timpul gestației și lactației. este determinată de un medic veterinar, ținând cont de posibilele riscuri.

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

Nu există date disponibile.

Supradozare:

În cazul unei supradoze de medicament la animal se poate manifesta depresie, vărsături și disfuncție a tractului gastro-intestinal. În acest caz, animalului i se prescriu antihistaminice și terapie simptomatică.

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

În cazuri rare medicamentul poate provoca fenomene neurologice, cum ar fi tremor muscular, convulsii, depresie, vărsături și disfuncție a tractului gastro-intestinal la animalele sensibile la substanțele active.

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: mvnnotificare@ansa.gov.md, tel.:022-210-156.

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

Medicamentul este destinat pentru uz intern (per os).

Comprimatele sunt plăcute la gust și ușor consumate de majoritatea animalelor atunci când sunt administrate de proprietar.

Dacă animalul nu consumă comprimatul de bunăvoie, acesta poate fi administrat și cu hrană sau direct în cavitatea bucală. Comprimatele nu trebuie împărțite.

Trebuie de avut grijă pentru a se asigura că animalul consumă doza completă.

Animalele tratate trebuie observate timp de câteva minute după administrare pentru a se asigura că nicio porțiune din doză nu este pierdută sau aruncată.

Dacă o doză este omisă, se recomandă o doză repetată.

Medicamentul este administrat pisicilor pe cale orală cu hrană sau forțat, conform următoarei scheme:

	Greutatea comprimatului, g	Greutatea animalului, kg	Lufenuron, mg	Nitenpiram, mg	Moxidectină, mg	Praziquantel, mg
1	0,2	0,5 – 2	20,0	6,0	0,6	10,0
2	0,4	2,1 – 8,0	40,0	12,0	1,2	20,0
3	0,8	8,1 – 16,0	80,0	24,0	2,4	40,0

9. Recomandări privind administrarea corectă

Medicamentul este utilizat pentru pisici împotriva puricilor și dermatitei alergice de purici o dată pe lună, în funcție de situația epizootică. O singură administrare a comprimatelor previne reinfestarea timp de 4-6 săptămâni pe tot parcursul sezonului de activitate a ectoparaziților. Efectul insecticid al medicamentului apare după 24 de ore, atingând nivelul maxim după 48 de ore.

Tratamentul otodectozei, notoedrozei: o singură administrare a medicamentului. O doză repetată a medicamentului poate fi prescrisă peste o lună după prima doză, pe baza rezultatelor evaluării clinice.

În cazul tratării a râiei sarcoptice, medicamentul este utilizat o dată pe lună timp de două luni. Utilizarea continuă a medicamentului ar trebui să se bazeze pe raționamentul clinic și pe rezultatele analizei microscopice a celulelor raclate de pe suprafața pielii.

În cazul tratării a demodicozei, medicamentul este administrat lunar până când se obțin două rezultate negative ale analizei microscopice a celulelor raclate de pe suprafața pielii, cu durata de timp de o lună. În cazurile mai severe ale bolii, tratamentul cu medicamentul poate fi extins.

În cazul helmintiazelor la animale în scop terapeutic, medicamentul se administrează o singură dată conform indicațiilor; În caz de infestare severă se recomandă repetarea tratamentului după 10-14 zile. În scopuri preventive medicamentul este utilizat în doză terapeutică o dată la 3 luni.

Pentru a preveni dirofilarioza (microviermi de stadiile L3 și L4), este necesar să se administreze medicamentul lunar (cel puțin 6 luni), să se înceapă tratamentul cu o lună înainte de începerea sezonului activ pentru artropode și să se încheie nu mai devreme de o lună după finalizarea acestuia. (perioada primavara-vara-toamna).

10. Perioade de așteptare

Nu este cazul.

11. Precauții speciale pentru depozitare

Depozitați medicamentul în ambalajul original într-un loc uscat, ferit de lumină, inaccesibil copiilor și animalelor, la o temperatură de la 0 °C până la 30 °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.

12. Precauții speciale pentru eliminare

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 sau farmacistului 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

Superium Panacea pentru pisici de la 0,5 kg-2 kg - 240121

Superium Panacea pentru pisici de la 2 kg-8 kg - 240122

Superium Panacea pentru pisici de la 8 kg-16 kg - 240123

Pentru pisicile cu greutate corporală diferită, se produc comprimate cu greutate diferită:

0,2 g – pentru pisici cu greutatea corporală de la 0,5 kg-2 kg;

0,4 g – pentru pisici cu greutatea corporală de la 2 kg-8 kg;

0,8 g - pentru pisici cu greutatea corporală de la 8 kg-16 kg;

Comprimatele sunt ambalate în blistere. Blisterele sunt ambalate într-o cutie de carton.

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:

COLLAR COMPANY SRL, 14000, or. Cernigov, str. G. Polubotka, 7, Ucraina.

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

INTER LEK LLC, 61010, or. Harkov, str. Gordienkovskaya, 1, Ucraina.

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

Aniplan SRL

mun. Chisinau, str. V. Belinski 2A, ap. 2

E-mail: club4aniplan@gmail.com; ms.aur_a@inbox.ru

17. Alte informații

Codul ATC vet: QP53BX02 nitenpiram, QP53BC01 lufenuron, QP52AA01 praziquantel, QP54AB02 moxidectin