

**PROSPECT****1. Denumirea medicamentului de uz veterinar****DICLAREEF**

Anticoccidian, soluție orală

**2. Compoziție**

Fiecare ml conține:

**Substanța activă:**

Diclazuril..... 10 mg

**Excipienți:**

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți
Triethanolamine
Dimethyl sulfoxide (D.M.S.O)
N-Methyl pyrrolidone (NMP-1)
Propylene glycol

**3. Specii țintă**

Păsări

**4. Indicații de utilizare**

DICLAREEF conține substanța activă Diclazuril care este foarte efektiv în tratamentul și profilaxia coccidiozei cauzată din cauza diferitor specii de Eimerii la păsări ca:

E. necatrix, E. tenella, E. acervulina, E. maxima, E. brunetti și E. mitis.

**5. Contraindicații**

A nu se utiliza în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

**6. Atenționări speciale**Atenționări speciale

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Utilizarea medicamentului în afara instrucțiunilor poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la substanța activă și poate duce la scăderea eficacității tratamentului datorită potențialului de rezistență încrucișată.

La utilizarea medicamentului vor fi luate în considerare politicile oficiale și locale privind medicamentele anticoccidiene.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la diclazuril trebuie să evite contactul cu medicamentul de uz veterinar.

Spalați bine mâinile după contactul cu medicamentul de uz veterinar.

Păsări ouătoare:

Contraindicat găinilor ouătoare.

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

A nu se asocia cu antibiotice bacteriostatice.

Supradozare:

Se va respecta doza recomandată.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

Fiind un medicament anticoccidian, utilizarea prelungită poate conduce la dizvoltarea de tulpini rezistente.

Incompatibilități majore:

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

**7. Evenimente adverse**

Nu sunt cunoscute la doza recomandată.

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](mailto:mvnotificare@ansa.gov.md), tel. 022-210-156.

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

Se administrează oral cu apa de băut.

Păsări: 50 ml/200 l apa de băut timp de 2 zile consecutiv.

În cazuri unor infecții grave 100 ml/200 l apa de băut timp de 2 zile consecutiv.

**9. Recomandări privind administrarea corectă**

Apa de băut medicamentată trebuie proaspăt preparată la fiecare 24 de ore.

Pentru asigurarea unei dozări corecte, trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a păsărilor, ori de câte ori este posibil, pentru a evita subdozarea. Subdozarea poate determina lipsa eficacității și poate favoriza rezistența.

**10. Perioade de așteptare**

Carne de la păsările tratate nu va fi utilizată în consumul uman 5 zile de la ultima administrare.

A nu se utiliza la păsările producătoare de ouă pentru consum uman.

**11. Precauții speciale pentru depozitare**

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperaturi mai ridicate de 30°C.

A se păstra la loc uscat și ferit de lumină.

După dizolvarea în apă a se folosi timp de 24 ore.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe ambalaj.

**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 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 cu prescripție.

**14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor**

220042

Flacoane x 100 ml, 250 ml, 500 ml, 1 litru, 5 litri.

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

**15. Data ultimei revizuirii a prospectului**

04/2025

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:

REEFCO, Al Reef Company for Manufacturing Veterinary Drugs & Agrochemicals, IORDANIA, Irbid – Al hassan Industrial Estate, Tel. 0096227395106, [info@reef-co.com](mailto:info@reef-co.com)

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 Sumagrovet Prim,  
mun. Chișinău, str. Muncești 293 B,  
e-mail: [info@sumagro.md](mailto:info@sumagro.md), tel. 079458824

**17. Alte informații**

Codul ATCvet: QP51BC03

