

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Dana^R Ultra zgardă insectoacaricidă.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Într-o zgardă se conține:

Substanțe active:

Fipronil - 4%,
Ivermectină - 1%,
Piriproxifen - 0,25%.

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți
Colorant polimeric
Concentrat polimeric spumogen
PVC plastifiat

Bandă din polimer cu fixator, pentru câini de lungime 60 cm și pentru pisici de lungime 35 cm.
Culoarea benzii: maro, roșu, lime, turcuaz, albastru, verde și roz.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Câini, pisici.

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Dana^R Ultra zgardă insectoacaricidă se aplică câinilor și pisicilor pentru tratamentul și profilaxia arahnentomozelor provocate de purici, păduchi malofagi și hematofagi, căpușe Sarcopites și Ixodes și în profilaxia otodectozei.

3.3 Contraind

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

În timpul lucrului cu Dana^R Ultra zgardă insectoacaricidă e necesar de respectat regulile generale de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamente de uz veterinar.

La finisarea lucrului mâinile trebuie spălate cu apă caldă și săpun.

În caz de contact accidental cu pielea sau tunicile mucoase oculare, ele se spală din abundență cu apă.

Persoanelor cu hipesensibilitate cunoscută la substanțele active se recomandă să evite contactul direct cu medicamentul de uz veterinar.

În caz de apariție a reacției alergice sau îngerare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

3.6 Evenimente adverse

În cazul utilizării a zgărzii Dana^R Ultra în conformitate cu instrucțiunile prescrise, reacții adverse și complicații nu apar.

În rare cazuri, la animale hipersensibile la componentele zgărzii sunt posibile reacții ca hipersalivație, lăcrimare, iritare a pielii, dereglări digestive, în astfel de cazuri utilizarea zgărzii se stopează.

În caz de îngerare a fragmentelor zgărzii și apariție a simptomelor de intoxicare (apatie, vomă, diaree, tremor muscular) se indică terapie simptomatică.

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

Nu este cazul.

4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE

4.1 Codul ATCvet: QP54AA51, QP53AX65

4.2 Farmacodinamie

Substanțele active din compoziția produsului posedă diferite mecanisme de acțiune, eliminându-se treptat de pe suprafața benzii oferă un larg spectru de acțiune antiparazitară față de stadiile mature și imature a puricilor, păduchilor hematofagi și malofagi, a căpușelor Sarcopetes și Ixodes care parazitează la câini și pisici.

Mecanismul de acțiune a fipronilului și a ivermectinei constă în acțiunea lor asupra fluxului ionilor de clor prin membranele celulelor nervoase și musculare ale paraziților. Ținta de bază sunt canalele de clor glutamat sensibile și receptorii GABA. Dereglarea fluxului ionilor de clor întrerupe transmiterea impulsului nervos și induce paralizia și moartea parazitului. Piriproxifenul, dereglând procesele de sinteză a chitinei, împiedică dezvoltarea normală a larvelor, provocând moartea formelor imature a insectelor și astfel reducând populația de ectoparaziți.

4.3 Farmacocinetică

Fipronilul și piriproxifenul practic nu se absorb prin piele, treptat se răspîndesc pe suprafața corpului animalului, se acumulează în epidermă, foliculii piloși, glandele sebacee și oferă acțiune insectoacarică de contact de lungă durată.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Pungi din materiale polimerice x 1 (una) zgardă, plasate în cutii din carton, în complex cu prospect de utilizare.

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

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 legislația națională și cu sistemele de colectare aplicabile medicamentului de uz veterinar respectiv.

6. NUMELE DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

OOO"Apicenna", Federația Rusă, reg. Moscova, 143985, or. Balașiha, șos. Poltevscoe 4

7. NUMĂRUL(NUMERELE) CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

210019

8. DATA PRIMEI ÎNREGISTRĂRI

25.03.2021

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

06.2025

10. CLASIFICAREA MEDICAMENTELOR DE UZ VETERINAR

Medicament de uz veterinar care se eliberează fără prescripție.

Informații detaliate privind acest medicament de uz veterinar sunt disponibile în B