

PROSPECT

1. Denumirea medicamentului de uz veterinarHelmimax^R 10, comprimate.**2. Compoziție**

Un comprimat conține:

Substanțe active:

Praziquantel - 50 mg

Moxidectină - 2,5 mg

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți	Compoziția cantitativă, dacă această informație este esențială pentru administrarea corectă a medicamentului de uz veterinar
Lactoză anhidră	14,4 mg
Croscarmeloză sodică	6 mg
Lauril-sulfat de sodiu	3,6 mg
Calciu stearat	0,6 mg
Dioxid de siliciu coloidal	0,3 mg
Aromatizator „găină”	0,6 mg
Celuloză microcristalină	până la 120 mg
Polivinilpirolidonă	3 mg

Se prezintă ca comprimate plate, de culoare albă, cu două incizii perpendiculare pe o față. Se admite pe fața cealaltă a comprimatului imprimarea logo-ului companiei (A).

3. Specii țintă

Câini, pisici.

4. Indicații de utilizare

Helmimax^R 10 se indică câinilor și pisicilor, cățelilor și motănașilor în scop preventiv și curativ în cazul nematodozelor (toxocaroză, toxoscaridoză, uncinarioză, tricocefaloză, anchilostomoză), cestodozelor (teniidoze, dipilidioză, echinococoză, difilobotrioza, alveococoza, mezocestoidoză), invazii mixte și în profilaxia dirofilariozei.

5. Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate cunoscută la substanțele active sau la oricare dintre excipienți, inclusiv în anamneză, dereglări evidențiate a funcțiilor rinichilor și ficatului.

Nu se recomandă animalelor cu greutatea corporală sub 0,5 kg.

Nu se utilizează animalelor slăbite și bolnave de boli infecțioase, cățelilor cu vârsta sub 3 săptămâni și motănașilor sub 6 săptămâni.

6. Atenționări specialeAtenționări speciale

La pisici, în caz de administrare a medicamentului pentru prima dată, este posibilă hipersalivația de scurtă durată care dispare de la sine.

Nu sunt destinate utilizării animalelor productive.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Tratamentul câinilor de rase Collie, Sheltie și Bobtail, din cauza sensibilității crescute acestor rase la lactone macrociclice, se va efectua sub supravegherea medicului veterinar în baza evaluării raportului de risc-beneficiu.

În timpul dehelmințizării se recomandă respectarea dozelor și termenilor prescrise.

În caz de omitere a unei administrări, tratamentul se reia în aceeași doză conform aceeași scheme.

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

În timpul lucrului cu Helmimax^R e important 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 hipersensibilitate cunoscută la substanțele active se recomandă să evite contactul direct cu medicamentul de uz veterinar.

În caz de ingerare sau apariție a reacțiilor alergice, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Precauții speciale pentru protecția mediului

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

Gestație și lactație

La female gestante și lactante se utilizează în caz de necesitate și numai în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

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

A nu se utiliza concomitent cu medicamente care conțin piperazină, substanțe inhibitoare de colinesterază și lactone macrociclice.

Supradozare

În caz de supradozare poate apărea inapetență, hipersalivație, tulburări gatro-intestinale, pareză musculară sau ataxie. În astfel de cazuri se administrează enterosorbenti și terapie simptomatică.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare

Nu este cazul.

Incompatibilități majore

A nu se utiliza concomitent cu medicamente cu conținut de piperazină, substanțe inhibitoare de colinesterază și cu lactone macrociclice.

7. Evenimente adverse

Reacții adverse sau complicații, în urma administrării conform prospectului de utilizare, nu apar.

La unele animale pot apărea dereglări a tractului digestiv (diaree, vomă), hipersalivație, ataxie sau apatie.

În caz de sensibilitate individuală la medicament sau apariție a reacțiilor alergice, administrarea se stopează și se recurge la antihistaminice și terapie simptomatică.

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

Se administrează peroral, individual, o singură dată cu puțină hrană de dimineață sau forțat pe rădăcina limbii în doză terapeutică de 5 mg praziquantel și 0,25 mg moxidectină per 1 kg greutate corporală, în raport de:

Greutatea animalului	Doză
Helmimax ^R -10 pentru pisici mai mari de 4 kg, căței și câini adulți de talie medie (1 comprimat conține 50 mg de praziquantel și 2,5 mg moxidectină)	
4 - 5 kg	½ comprimat
>5 - 10 kg	1 comprimat
>10 - 15 kg	1 ½ comprimat
>15 - 20 kg	2 comprimate

9. Recomandări privind administrarea corectă

Cu scop profilactic animalele sunt supuse dehelmintizării trimestrial, la fel și înainte de vaccinare.

Cu scop terapeutic animalele sunt supuse dehelmintizării conform indicațiilor. În caz de invazie intensivă, se recomandă administrarea repetată a medicamentului după 14 zile în aceeași doză.

Cu scop profilactic al dirofilariozei, în regiunile nefavorabile la maladie, medicamentul se administrează în perioada primavara-vara-toamna: înainte de începerea zborului a țânțarilor, o singură dată, apoi o dată pe lună, și ultima dată în sezon: nu mai devreme cu o lună de la sfârșitul zborului insectelor.

Dieta de foame sau administrarea laxativelor nu este necesară înainte de dehelmintizare.

10. Perioade de așteptare

Nu este cazul.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul original.

A se feri de lumină directă a soarelui.

A se păstra separat de produsele alimentare și hrană pentru animale.

A se păstra la T°C de la +2°C până la +25°C.

A nu se utiliza după expirarea termenului indicat pe ambalaj.

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

250031

Blistere din metalopolimeri x 2, 4, 6 comprimate, ambalate în cutii din carton, însoțite de instrucțiune.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

06/2025

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:

OOO „Apicenna”,
Federația Rusă, or. Moscova, r. Balașiha, șos. Poltevscoe 4.
Tel +7(495)580-77-13

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,
mun. Chișinău, str. Camenița 4a
Tel/fax 373 022 855-071; 373 69827427
www.zoofarmagro@mail.ru

17. Alte informații

Codul ATCvet: QP52AA51