

PROSPECTUL

1. Denumirea medicamentului de uz veterinar**Dirofen^R suspensie 20 și 60** (*Dirofen suspension 20 și 60*).

Se produce în două doze diferite:

Dirofen^R suspensie 20 (pentru motănași, căței, dihori și rozătoare decorative)**Dirofen^R suspensie 60** (pentru câini și pisici adulte).**2. Compoziție****Dirofen^R suspensie 20**

Într-un ml se conține:

Substanțe active:

Pirantel pamoat - 15 mg,

Praziquantel - 5 mg

Dirofen^R suspensie 60

Într-un ml se conține:

Substanțe active:

Pirantel pamoat - 45 mg,

Praziquantel - 15 mg

Excipienți:**Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți**

Ulei de semințe de dovleac

Glicerol

Aspasvit C200,

Polisorbat 80

Sucraloza

Gumă de xantan

Na - carboximetilceluloză

Benzoat de sodiu

Sorbit de potasiu

Emulsie de 20% de polidimetilsiloxan

Apă purificată

Suspensie perorală de culoare de la galben pal până la galben intens, cu particule distribuite omogen.

În timpul păstrării se permite stratificarea suspensiei, care dispare la agitare.

3. Specii țintă

Câini, pisici, dihori, rozătoare decorative.

4. Indicații de utilizareDirofen^R suspensie 20 se indică motănașilor și cățelelor de la vârsta de 3 săptămâni, dihorilor și rozătoarelor de la vârsta de 3-4 săptămâni;Dirofen^R suspensie 60 se indică câinilor și pisicilor adulte, cu scop preventiv și curativ în cazul nematodozelor (toxocaroză, toxoscaridoză, uncinarioză, anchilostomoză) cestodozelor.

5. Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate cunoscută la substanțele active sau la oricare dintre excipienți, inclusiv în anamneză.

A nu se administra animalelor cașectice, bolnave de boli infecțioase și animale în perioada de convalescență; femelelor în prima jumătate a gestației; cățelilor, motănașilor, dihorilor și rozătoarelor cu vârsta sub 3 săptămâni.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Nu este destinat utilizării la animale productive.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Particularitățile acțiunii în caz de administrare pentru prima dată și în caz de anulare a medicamentului nu sunt stabile.

Se recomandă respectarea termenilor recomandați a administrărilor pentru a nu diminua eficiența terapeutică.

În caz dacă dehelmintizarea planificată a fost omisă, administrarea medicamentului se efectuează în aceeași doză, după aceeași schemă.

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

În timpul lucrului cu Dirofen^R suspensie 20 și 60, e important de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamentele de uz veterinar.

Persoanelor cu hipersensibilitate se recomandă evitarea contactului direct cu Dirofen^R suspensie 20 și 60.

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

La finisarea lucrului mâinile se spală cu apă și săpun.

În caz de ingerare sau apariție a reacțiilor alergice e necesar de adresat la o instituție medicală (cu sine de avut eticheta sau prospectul de utilizare).

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

Gestație și lactație:

Nu se administrează în prima jumătate a gestației; în caz de necesitate, medicamentul poate fi administrat cu precauție, cu 3 săptămâni înainte de fătare sau peste 2-3 săptămâni după fătare, sub supravegherea medicului veterinar.

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

A nu se administra concomitent cu piperazina și medicamentele inhibitoare de colinesterază.

Supradozare:

În caz de supradozare poate fi observată stare deprimată, refuzul hranei, salivă excesivă, se pot manifesta dereglări funcționale a tractului digestiv. În astfel de cazuri se iau măsuri de eliminare a 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

Când **Dirofen suspensie** se utilizează în conformitate cu prospectul de utilizare, efectele secundare și complicațiile la animale, de regulă, nu sunt observate.

În caz de sensibilitate individuală la componentele medicamentului și apariția reacțiilor adverse sau complicațiilor, administrarea se stopează și se indică terapie desensibilizantă.

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

Dirofen^R suspensie 20 și 60 se administrează în următoarele doze:

- *câini și pisici adulte* – 1 ml **Dirofen^R suspensie 60** la 3 kg greutate corporală;
- *căței, motănași, dihori și rozătoare decorative* – 1 ml **Dirofen^R suspensie 20** la 1 kg greutate corporală.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Dirofen^R suspensie 20 și 60 se administrează individual, peroral, dimineața, cu o cantitate mică de hrană sau direct pe baza limbii cu ajutorul seringii – dozator.

Nu este nevoie de respectat dieta de foame sau administrarea laxativelor.

În cazul invaziilor severe, dehelmintizarea se repetă peste 10 zile.

Cu scop profilactic, dehelmintizarea se efectuează 1 dată în 3 luni și înainte de fiecare vaccinare.

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 închis al producătorului.

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

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 fără prescripție.

14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor

Dirofen^R suspensie 20 - 210068

Dirofen^R suspensie 60 - 210069

Flacoane din polimer a câte 5, 6, 7, 10, 15, 30 ml cu capac filetat.

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

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:

ООО "Аpicenna"

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

Tel +7(495)580-77-13

e_karbysheva@apicenna.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,

mun. Chișinău, str. Camenița 4a

Tel/fax 373 022 855-071; 373 69827427

www.zoofarmagro@mail.ru

17. Alte informații

Codul ATCvet: QP52AA51