

PROSPECTUL

1. Denumirea medicamentului de uz veterinar

Piperin WS

2. Compoziție**Substanța activă:**

Piperazin citrat - 1000 mg/g

Excipienți:

Nu sunt.

Pulbere penru uz oral.

3. Specii țintă

Cai sportivi, porcine, păsări.

4. Indicații de utilizare

Invazii cu nematode la cai sportivi, porcine, păsări.

Cai sportivi: *Parascaris equorum*, *Trichonema spp.*, *Triodontophorus spp.*, *Strongylus vulgaris* și *Oxyuris equi*.Porcine: *Oesophagostomum spp.* și *Ascaris spp.*Pasari: *Ascaridia galli*, și *Heterakis galli*.**5. Contraindicații**

A nu se utiliza la animalele cu insuficiență renală sau afectarea cronică a ficatului.

A nu se utiliza în caz de infestare în masă cu *Parascaris equorum*.

A nu se utiliza la caii destinați în consumul uman.

6. Atenționări specialeAtenționări speciale:

Următoarele situații trebuie evitate, deoarece acestea pot crește rezistența și în cele din urmă pot duce la ineficacitatea tratamentului:

-Aplicarea prea frecventă și repetată a antihelminticelor unei clase de substanțe pe o perioadă mai lungă de timp.

-Subdozare cauzată de subestimarea greutateii corporale, administrarea incorectă a medicamentului de uz veterinar sau de ajustarea necorespunzătoare a dispozitivului de dozare (dacă este disponibil).

Dacă se suspectează rezistența la antihelmintic, trebuie efectuate investigații suplimentare cu teste adecvate (de exemplu, testul de reducere a numărului de ouă). Dacă rezultatele testului indică în mod clar rezistența la un anumit antihelmintic, trebuie utilizat un antihelmintic dintr-o altă clasă de substanțe și cu mecanism de acțiune diferit.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Piperazina trebuie utilizată numai atunci când este rezistență la alte antihelmintice.

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

Pentru a evita sensibilizarea sau dermatita, contactul direct cu pielea și inhalarea în timpul tratamentului și/sau aplicării trebuie evitate. Purtați mască de praf și mănuși.

Nu fumați, nu folosiți produse alimentare atunci când manipulați medicamentul de uz veterinar.

Spălați-vă mâinile după utilizare.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

Gestație și lactație, ouatul:

Nu a fost stabilită siguranța medicamentului de uz veterinar în timpul gestației, lactației, ouatului.

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

La administrarea concomitentă de acepromazină apar simptome de supraexcitare. Pyrantelul și levamizolul pot antagoniza efectul piperazinei. Laxativele slăbesc efectul piperazinei.

Supradozare:

Întreprerea imediată a terapiei și a tratamentului simptomatic, cum ar fi administrarea de soluții de cărbune activat și electroliți și mutarea animalului într-un loc liniștit și întunecat.

Nu se cunoaște un antidot specific.

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

Supradozajele pot provoca colici, tuse, salivă excesivă, excitație, hiperpnee, lacrimare, spasme, transpirație și vomă.

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

Pentru administrare orală.

A se administra prin apă de baut.

1 g pulbere conține 1000 mg piperazin citrat 5 H₂O.

Cai: 180 - 400 mg piperazin citrat 5 H₂O/ kg greutate corporală (KGW)

Porcine: 90 - 120 mg piperazin citrat 5 H₂O/ kg KGW

Păsări: 100 - 330 mg piperazin citrat 5 H₂O/ kg KGW

9. Recomandări privind administrarea corectă

Este necesar să se asigure că doza prescrisă este complet absorbită.

10. Perioade de așteptare

Porcine: carne și organe: 4 zile

Pasari: carne și organe: 2 zile; Ouă: 5 zile

Cai: A nu se utiliza la cabaline destinate pentru consumul uman.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C

A se proteja de lumină.

A se păstra în loc uscat.

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.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 7 zile.

Termenul de valabilitate după diluare în apă conform indicațiilor: 24 ore.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Orice medicament de uz veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

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

240024

Borcan HDPE cu capac din PE care conține 1000 g.

Plic laminat termosigilat din folie de aluminiu care conține 30 g și 100 g.

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

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

07/2025

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 date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:
UAB Interchemie Werken De Adelaar LT, Republica Lituania

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:
Interchemie Werken De Adelaar B.V., Olanda.

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

SA Nicoleta Lux

Adresă:

mun. Chișinău, sec Centru,

str. M. Eminescu 19, of.15, MD-2012

Tel: (022) 467-533, (022) 459-247

E-mail: nicoletalux@gmail.com

17. Alte informații

Codul ATCvet: QP52AH01

