

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Dirofen^R suspensie 20 și 60

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să folosiți acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru Dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect, s-ar putea să fie necesar să-l recitați.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
- Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă mediculei veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.
- Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect.

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI / FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR.

OOO"Apicenna", reg.Moscova, or.Balașiha, ș.Poltevkoe 4
e_karbysheva@apicenna.ru

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA

Dirofen^R suspensie 20 și 60 (*Dirofen suspension 20 e 60*) este o suspensie perorală de culoare de la galben pal la galben intens, care în timpul păstrării se fracționează.

Se produce în două dozaje diferite: **Dirofen^R suspensie 20** (pentru motănași, căței, dihorii și rozătoare decorative) și **Dirofen^R suspensie 60** (pentru câini și pisici adulte).

Într-un ml se conține:

Substanțe active:

Pirantel pamoat-5 și 15 mg,

Praziguantel-15 și 45 mg.

Excipienți:

Ulei de semințe de dovleac, glicerol, aspavit C200, polisorbat 80, sucraloza, gumă de xantan, Na - carboximetilceluloză, benzoat de sodiu, sorbat de potasiu, emulsie de 20% de polidimetilsiloxan, apă purificată.

DirofenR suspensie 20 și 60 este o suspensie perorală de culoare de la galben pal la galben intens, care în timpul păstrării se fracționează.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Dirofen^R suspensie 20 se indică motănașilor și cățeilor de la vîrstă de 3 săptămâni, dihorilor și rozătoarelor de la vîrstă de 3-4 săptămâni.

Dirofen^R suspensie 60 se indică câinilor și pisicilor adulți, cu scop preventiv și curativ în cazul nematodozelor (toxocaroză, toxoscaridoză, uncinarioză, anchilostomoză) cestodozelor (tenidoză, dipilidioză, echinococoză, difilobotrioză, mesocestoidoză) și invaziilor mixte.



4. CONTRAINDIICAȚII

Intoleranța individuală a animalului la componentele preparatului (inclusiv în anamneză). A nu se administra animalelor cașexice, bolnave de boli infecțioase și animalelor în perioada de convalescență, femelelor în prima jumătate a gestației, cățeilor, motănașilor, dihorilor și rozătoarelor cu vîrstă sub 3 săptămâni.

5. REACȚII ADVERSE

Când Dirofen suspensie se utilizează în conformitate cu această 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.

6. SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici, dihorii, rozătoare decorative.

7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

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 în următoarele doze:

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

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.

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.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra în ambalajul închis al producătorului, la loc uscat, ferit de raze solare directe, separat de produse alimentare și furaje, la T⁰C 0⁰C+25⁰C, în locuri inaccesibile copiilor.

10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Medicamentul nefolosit se utilizează în conformitate cu legislația în vigoare.

Ambalajele deșarte se interzice a fi folosite în scopuri casnice, ele se utilizează cu deșeurile menajere.





11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

A se administra cățeilor și motănașilor de la vîrstă de 3 săptămîni, dihorilor și rozătoarelor de la 3 - 4 săptămîni.

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Nu este nevoie de respectat dieta cu foamea sau administrarea laxativelor.

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

Precauții speciale care trebuie 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 preparate medicamentoase.

Persoanelor cu hipersensibilitate se recomandă evitarea contactului direct cu Dirofen^R suspensie 20 și 60. În caz de contact accidental cu pielea sau tunicele mucoase oculare, ele se spală din abundență cu apă. La finisarea lucrului mânile se spală cu apă și săpun. În caz de îngerare sau apariție a reacțiilor alergice e necesar de adresat la o instituție medicală (cu sine de avut eticheta sau prospectul de utilizare).

Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:

În prima jumătate a gestației nu se administrează, în caz de necesitate, medicamentul poate fi administrat cu 3 săptămîni înainte de fătare sau peste 2-3 săptămîni după fătare.

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

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

Supradozare

În caz de supradozare se pot manifesta dereglați funcționale a tractului digestiv (diaree, vomă). În astfel de cazuri se iau măsuri de eliminarea medicamentului din organism.

Incompatibilități:

În lipsa studiilor de compatibilitate, acest preparat nu trebuie amestecat cu alte medicamente.

12. PERIODA DE VALABILITATE

2 ani din data producerii, după deschidere - 90 de zile.

A nu se folosi după expirarea termenului indicat pe ambalaj.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează fără prescripție veterinară.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

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



Agentia Națională pentru Siguranța Alimentelor
MD-2009, mun.Chișinău, str.M.Kogălniceanu, 63
ÎNREGISTRAREA DE STAT
A MEDICAMENTELOR DE UZ VETERINAR
APROBAT

15. DATA ULTIMII REVIZUIRI A TEXTULUI

07/2021

16. DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA

SRL "Zoofarmagro", m.Chișinău, str.Camenița 4a

Tel/fax +373 022 855-071;

Tel +373 022 855-073; zoofarmagro@mail.ru



NUMAI PENTRU UZ VETERINAR