

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

DIMIPIRIN

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

-Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.

-Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.

-Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.

-Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect.

Suplimentar pentru medicamentul de uz veterinar disponibil numai cu prescripție veterinară:

-Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot utiliza greșit.

1. Denumirea și adresa deținătorului certificatului de înregistrare și ale producătorului/fabricantului responsabil pentru eliberarea medicamentului de uz veterinar
Compania cu răspundere limitată "Belekoktehnika", per. Promyshlennyi 9, 222823, p. Svisloci, districtul Pukhovicishii, regiunea Minsk, Republica Belarus.

Distribuitor: "NUTRITFARM" SRL, mun. Chișinău, str. Petru Rareș 77, Republica Moldova, office@nutritfort.md; telefon: +37379518904

2. Denumirea medicamentului de uz veterinar, concentrația și forma farmaceutică ale acestuia

2.1 Dimipirin (Dimipirinum).

2.2 Preparatul reprezintă un lichid limpede de la culoarea galbenă până la portocaliu închis, fără impurități mecanice.

2.3 În 1 ml soluție injectabilă se conține: 60 mg diaminazen acetat, 60 mg fenazonă, excipienți și solvent.

3. Indicații terapeutice și farmacologie (pe specie țintă)

Medicamentul este destinat tratamentului și prevenirii bolilor parazitare de sânge ale animalelor (tripanosomioza, babesioza, francielloza, theilerioza și invazia mixtă).

Medicamentul are un spectru larg de acțiune antiprotozoare, este activ împotriva agenților patogeni de babesioză, piroplasmoză, francielloză, tripanosomioză, ailerioză, parazitoze prezente la animale.

Mecanismul de acțiune al acetatului de diminazen, care intră în compoziția acestui medicament, se bazează pe inhibarea glicolizei și a sintezei ADN în paraziții hematofagi, ceea ce duce la distrugerea structurii celulare și moartea acestora din urmă. După administrarea parenterală, concentrația terapeutică a acetatului de diminazen în sânge este atinsă în 3-5 ore și este menținută timp de 24 de ore. Medicamentul se acumulează în principal în rinichi și ficat, epurarea medicamentului din organism are loc cu urina.

Fenazona, parte componentă a medicamentului, aparține grupului de medicamente antiinflamatoare nesteroidiene și are un efect pronunțat analgezic, antiinflamator și antipiretic. Fiind un derivat al pirazolonei, este capabil să reducă permeabilitatea capilarelor și să prevină dezvoltarea inflamației și, de asemenea, să inhibe în mod activ biosinteza unor astfel de mediatori inflamatori, cum ar fi prostaglandinele.

Fenazona facilitează evoluția bolii, contribuie la reducerea manifestărilor clinice și a posibilelor complicații.

Medicamentul nu are efecte iritative locale, embriotoxice, teratogene și mutagene.



4. Contraindicații

Nu sunt depistate.

5. Reacții adverse

Când medicamentul este utilizat conform instrucțiunilor, nu se observă efecte secundare și complicații la animale. În cazuri rare, poate apărea un edem local, care dispare după 3-5 zile fără utilizarea altor preparate terapeutice.

6. Specii țintă

Medicamentul este folosit pentru tratamentul câinilor.

7. Posologie pentru fiecare specie, metoda, modul de administrare

În cazurile, în care animalele bolnave după prima injecție a medicamentului nu prezintă o scădere a temperaturii și nu-și îmbunătățesc starea generală, este permisă administrarea repetată a medicamentului în aceeași doză după 24 de ore.

Medicamentul se administrează la câini intramuscular sau subcutanat în doză de 0,25 ml la 10 kg de greutate vie și se va repeta la un interval de 24 ore. Se permite diluarea medicamentului cu solvent steril (apă purificată pentru injectare) 1 : 1.

În același timp la câini este recomandată administrarea medicamentelor antihistaminice, în conformitate cu instrucțiunile de utilizare.

8. Timpul de așteptare

Nu este cazul

9. Precauții speciale pentru depozitare

Preparatul se păstrează în ambalajul producătorului, într-un loc uscat și întunecat, la o temperatură de + 5 ° C până la + 25 ° C.

10. Precauții speciale pentru eliminarea medicamentului de uz veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite de la medicamentul de uz veterinar

Produsul fără etichetă, cu termenul de valabilitate expirat, deteriorate sau deschise, trebuie eliminate în conformitate cu cerințele legale în vigoare.

11. Atenționări speciale

Când lucrați cu medicamentul, trebuie să respectați măsurile de igienă personală și reglementările de siguranță.

12. Termenul de valabilitate

Termenul de valabilitate este 1 an de la data fabricării, cu respectarea condițiilor de depozitare. După prima deschidere a flaconului, acesta este valabil timp de 28 de zile.

13. Statutul legal

Se eliberează cu prescripție veterinară.

14. Natura și compoziția ambalajului primar

Preparatul este ambalat în flacoane de sticlă de 10, 50, 100, 200, 250, 400, 450 și 500 ml

15. Data ultimei revizuirii a textului

03 / 03 / 2016

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

