

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Dimipirin (Dimipirinum)

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

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

2.2.1 Substanța activă:

diaminazen acetat, fenazonă

2.2.2 Excipienți:

polisorbat 80,
glicerină,
metilparaben,
propilenparaben, apă
purificată

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii-țintă:

Câini

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-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.

4.3 Contraindicații:

Nu sunt depistate

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Nu este cazul

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

4.5.1 Precauții speciale pentru utilizare la animale:

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

Atunci când se utilizează medicamentul este necesar să se respecte regulile generale de igienă și de siguranță la locul de muncă prevăzute cu medicamentele de uz veterinar

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate):



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.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:

Nu este cazul

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

Nu sunt cunoscute

4.9 Doză și calea de administrare

4.9.1 Doze:

La câini 0,25 ml la 10kg greutate vie

4.9.2 Mod 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.

4.9.3 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 injecție) 1:1.

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

4.10 Supradozare

Simptomele de supradozare: la câini – salivă, convulsii și excitare. Antidot-soluție de glucoză 40% (i/v) și soluție de cafeină (s.c.) în doze recomandate pentru speciile respective de animale, în conformitate cu prospectul antidotului.

4.11 Perioada de așteptare:

Nu este cazul

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

5.1.1 Grupa farmacoterapeutică: antiparazitare

codul ATC: QG51AD30

5.1.2 Mecanism de acțiune

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. 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.

5.1.3 Efecte farmacodinamice

5.1.4 Eficacitate și siguranță clinică



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

5.2 Proprietăți farmacocinetice

După administrarea parenterală, concentrația terapeutică a acetatului de dimenazen 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.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților: polisorbat 80, glicerină, metilparaben, propilparaben, apă purificată

6.2 Incompatibilități:

Nu este cazul

6.3 Perioada 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.

6.4 Condiții speciale pentru depozitare:

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

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

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

6.6 Măsuri speciale pentru eliminarea medicamentelor de uz veterinar neutralizate, sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse:

Medicamentele de uz veterinar fără etichetă, cu termenul de valabilitate expirat, deteriorate sau deschise, trebuie eliminate în conformitate cu reglementările locale.

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

Compania cu răspundere limitată "Belekotekhnika", per. Promyshlennyi 9, 222823, p. Svisloci, districtul Pukhovicishii, regiunea Minsk, Republica Belarus, Telefon: +375 1713 70-716, e-mail: tam.korn@beleka.by

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

200103

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

(sau data reînnoirii certificatului de înregistrare)

11 / 09 / 2020

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

03/03/2016

