

## PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

**PRAZEL**  
comprimate

**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.

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

Numele și adresa „Medicamentum” SRL, R. Moldova, r. Anenii Noi,  
s. Merenii Noi

telefon/fax: +373 /265/ 62-3-17, 62-2-46, 62-4-39

e-mail: contact@medicamentum.md

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

PRAZEL, comprimate

#### Substanța(e) activă(e):

Albendazol – 250 mg

Praziquantel – 25 mg

#### Lista excipienților:

Amidon de porumb – 45 mg

Stearat de magneziu – 26 mg

Lactoză – 254 mg

### 3. INDICAȚII TERAPEUTICE (pe specii țintă)

Este recomandat pentru profilaxia și tratamentul următoarelor parazitoze: *Toxocara canis*, *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Unicinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*, *Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Dipylidobotrium latum*, *Mesocestoides spp.*, *Taenia spp.*





#### **4. CONTRAINDICAȚII**

Contraindicații în dozele recomandate nu sunt.

Nu se administrează medicamentul femelelor în perioadele de gestație și lactație.

Este strict interzisă administrarea medicamentului: câinilor pînă la 3 săptămâni; pisicilor pînă la 3 luni.

#### **5. REACȚII ADVERSE**

În dozele terapeutice indicate nu sunt.

#### **6. SPECII ȚINTĂ**

-Câini și pisici.

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

Medicamentul se administrează pe cale orală în amestec cu hrană sau apă caldă.

Dozaj: 1 comprimat la 5 kg greutate corporală în doză unică.

Câinilor și pisicilor cu greutate mai mică de 2,5 kg și se administrează în felul următor: 1 comprimat se mărunțește minuțios, se face o suspensie în 10 ml apă și se administrează oral cu ajutorul unei seringi în doze – 1ml suspensie/0,5 kg greutate corporală.

Nu este necesar în prealabil susținerea dietei și administrarea purgativelor.

Cu scop de profilaxie medicamentul este administrat o dată în patru luni în doze terapeutice.

#### **8. PERIOADA DE AȘTEPTARE**

Nu este cazul.

#### **9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A se păstra în loc uscat, la temperatura 18 - 25°C, ferit de lumină.

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

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

#### **11. ATENȚIONĂRI SPECIALE**

##### **Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă:**

Trebuie luate anumite măsuri de precauție pentru evitarea practicilor următoare, care pot antrena un risc mărit de dezvoltare a rezistenței, ducând la ineficiența tratamentului.

Folosirea frecventă și repetată a antihelminticelor din aceeași clasă pe o durată de timp prelungită;



Subdozajul, care poate fi datorat unei subestimări a masei corporale, administrării greșite a medicamentului;

Toate cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie să fie cercetate în continuare folosind teste potrivite (ex. Testul numărătoarei ouălor din fecale). Acolo unde testele sugerează în mod clar rezistența la un anumit antihelmintic, se va utiliza un altul aparținând unei alte clase farmacologice a cărui mod de acțiune este diferit.

#### **Precauții speciale de utilizare la animale:**

Nu sunt.

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

În caz de ingestie accidentală a medicamentului sau alergii provocate de contactul acestuia cu pielea solicitați imediat sfatul medicului și prezentați eticheta și prospectul medicamentului. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la una dintre componentele medicamentului, trebuie să evite contactul cu acesta

#### **Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:**

Nu se utilizează la femelele speciilor țintă în prima lună de gestație.

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

Nu se cunosc.

**Supradozare:** (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz.

În caz de supradozare pot apărea efecte secundare manifestate prin: neliniște, nervozitate, aceste fenomene dispar fără tratament, după 2-3 ore.

În cazul intoxicației acute, trebuie inițiată terapia simptomatică și măsurile generale de susținere a animalului.

#### **12. PERIOADA DE VALABILITATE**

Perioada de valabilitate în ambalaj original – 36 luni.

A nu se utiliza după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

#### **13. STATUT LEGAL**

Se eliberează fără prescripție veterinară.

#### **14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR**

Borcănașe plastic cu 10 comprimate ambalate în grup în cutie de carton, însoțite de prospectul de utilizare.

#### **15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI**

12.2021

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

