

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

PRANTAL

Comprimare de uz veterinar

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

SA "Farmavet", Chișinău, Petricani 198.

Tel.: 31-72-70; 31-72-67; 99-92-89;

Fax: 31-72-68; www.farmavet.md

E-mail: farmavet2017@gmail.com

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

PRANTAL - comprimate de uz veterinar

1 comprimat conține:

Substanțele active:

Pyrantel.....144 mg

Praziquantel.....50 mg

Excipienți q.s.ad.....500 mg

Lista excipienților:

Lactoză, amidon.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Medicamentul, PRANTAL — comprimate de uz veterinar, se recomandă pentru profilaxia și tratamentul parazitozelor la câini și pisici provocate de: nematode gastrointestinale (*Ancylostoma caninum*, *Ancylosloma tubaeforme*, *Uncinaria stenocephala*, *Toxocara canis*, *Toxocara cati*, *Toxocara leonina*) și cestode (*Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Tenia spp.*, *Mesocestoides spp.*).



4. CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

5. REACȚII ADVERSE

La administrarea medicamentului conform instrucțiunilor, complicații și reacții adverse nu au fost înregistrate. În cazuri extrem de rare pot apărea tulburări ușoare și tranzitorii ale tractului digestiv, cum ar fi hipersalivație, vomă sau diaree, precum și tulburări neurologice ușoare și tranzitorii, cum ar fi ataxia. Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

6. SPECII ȚINTĂ

Câini și pisici.

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

PRANTAL - comprimate de uz veterinar se administrează pe cale orală, direct sau în alimente (încorporat sau mărunțit într-o singură doză) după următoarea schemă de tratament:

Câini:

Masă corporală, (kg)	Doza
< 2	1/4 comprimat (36 mg pyrantel / 12,5 mg praziquantel)
2 — 5	1/2 comprimat (72 mg pyrantel / 25 mg praziquantel)
5 — 10	1 comprimat (144 mg pyrantel / 50 mg praziquantel)
10 — 20	2 comprimate (288 mg pyrantel / 100 mg praziquantel)
20 — 30	3 comprimate (432 mg pyrantel / 150 mg praziquantel)
30 — 40	4 comprimate (576 mg pyrantel / 200 mg praziquantel)
40 — 50	5 comprimate (720 mg pyrantel / 250 mg praziquantel)

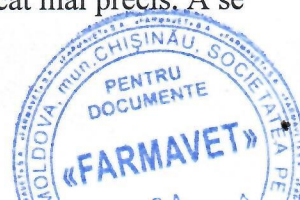
Pisici:

Categorie	Doza
Pisici tinere	1/4 comprimat (36 mg pyrantel / 12,5 mg praziquantel)
Pisici adulte	1/2 comprimat (72 mg pyrantel / 25 mg praziquantel)

Preventiv, se recomandă repetarea tratamentului de 3 — 4 ori pe an. Nu este necesară înfometarea animalului înainte sau după tratament. În cazul în care există risc pentru reinfestare, trebuie consultat medicul veterinar în ceea ce privește necesitatea și frecvența repetării administrării.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru a asigura un dozaj corect, greutatea corporală trebuie să fie determinată cât mai precis. A se respecta cu strictețe dozele recomandate.



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

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemîna copiilor.

A se păstra la o temperatură mai mică de 25°C, în ambalajul original, protejat de lumina directă și umiditate.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în apele reziduale sau împreună cu resturile menajere. Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

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 ținută:

Infestarea cu tenie apare la pisici cel mai devreme în a treia săptămână de viață. Puricii servesc drept gazde intermediare pentru un tip comun de tenie - *Dipylidium caninum*. Dacă nu se intervine pentru controlul gazdelor intermediare, cum sunt puricii, șoarecii, etc., reinfestarea cu tenie este sigură.

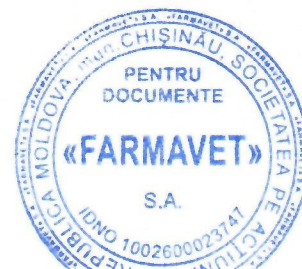
Trebuie luate măsuri de precauție pentru a evita următoarele practici, deoarece cresc riscul de dezvoltare a rezistenței și ar putea duce, în cele din urmă, la o terapie inefficientă:

- utilizarea prea frecventă și repetată a antihelminticelor din aceeași clasă, pentru o perioadă lungă de timp.
- subdozarea, care se poate datora subestimării greutateii corporale sau a erorilor de administrare a medicamentului.

Cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie investigate în continuare prin metode adecvate (ovocoprosopie, etc.). Dacă rezultatele testelor indică rezistența față de un anumit antihelmintic, se va utiliza un alt antihelmintic din altă clasă farmacologică și care are un mod diferit de acțiune.

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Nu se administrează animalelor bolnave.



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

În caz de hipersensibilitate la oricare dintre substanțele active sau la excipienți se va evita contactul cu medicamentul. În caz de ingestie accidentală, adresați-vă medicului și prezentați prospectul de utilizare a medicamentului. Pentru o igienă adecvată, persoanele care administrează comprimatele direct sau prin adăugarea lor în hrana animalelor, trebuie să spele mâinile după administrarea comprimatelor.

Utilizare în perioada de gestație și lactație:

Siguranța medicamentului de uz veterinar nu a fost stabilită în perioada gestației. Medicamentul nu trebuie utilizat în timpul gestației, dar poate fi utilizat în timpul lactației.

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

Medicamentul nu trebuie administrat concomitent cu alte medicamente de uz veterinar care conțin piperazină, deoarece acțiunea specifică a piperazinei (paralizia neuromusculară a paraziților) poate inhiba eficacitatea pyrantelului (paralizia spastică a paraziților).

Nu se va administra concomitent cu medicamente care conțin levamisol sau morantel, substanțe parasimpatico-mimetice și compuși organo-fosforici.

Supradozare:

Simptomele de supradozare nu apar la mai puțin de 5 ori doza terapeutică recomandată. Primul simptom care este de așteptat în caz de intoxicație este voma.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 36 luni.

Perioada de valabilitate a jumătăților de comprimat după prima deschidere a ambalajului primar: 1 lună.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează fără prescripției veterinare.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

10 blistere din PVC/ ALU x 10 comprimate

15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

10.2022

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

