

PROSPECT

**PRAZIMOX, suspensie pentru administrare orală**

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

Deținătorul certificatului de înregistrare:

SRL FIRMA «PRODUKT»;

61093, or. Harkov, strada Terikhivska, 24; Ucraina

Telefon: +38 057 752-03-83 / Fax: +38 057 752-03-84

e-mail: [produkt.ltd@gmail.com](mailto:produkt.ltd@gmail.com)

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

SRL «FIRMA KAI»

61019, or. Harkov, strada Kalinin, 91; Ucraina

Telefon/fax: +38 057 376-00-64

**2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR**

PRAZIMOX, suspensie pentru administrare orală

**3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)**

*1 ml conține:*

**Substanța activă:**

Moxidectină - 0,5 mg

Praziquantel - 10 mg

**Excipienți:**

Gumă de xantan, sorbat de potasiu, bentonită, glicerină, apă purificată

**4. INDICAȚII TERAPEUTICE**

Dehelmintizare terapeutică și profilactică a câinilor și pisicilor în cazul afectării cu nematode, cestode, trematode, invazii mixte; profilaxia dirofilariozei.

**5. CONTRAINDICAȚII**

Sensibilitate individuală crescută la componentele medicamentului de uz veterinar.

Nu utilizați medicamentul de uz veterinar animalelor bolnave de boli infecțioase, slabe și emaciate.

Nu administrați la cățeluși cu vârsta sub 3 săptămâni, la pisoiași cu vârsta sub 6 săptămâni și la animale cu greutatea corporală mai mică de 0,5 kg.

**6. REACȚII ADVERSE**

Când este administrat în dozele recomandate, medicamentul de uz veterinar este bine tolerat de animale.

Unele animale pot prezenta tulburări gastrointestinale (diaree, vomă), salivatie excesivă (în special la pisici), care trec spontan și nu necesită medicație.

În caz de hipersensibilitate individuală la componentele medicamentului de uz veterinar și în cazul reacțiilor alergice, administrarea medicamentului trebuie întreruptă și trebuie administrat un tratament simptomatic.



Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

## 7. SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici

## 8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Agitați bine flaconul înainte de fiecare administrare.

Medicamentul de uz veterinar se administrează animalelor individual pe cale orală, de preferință la orele de hrănire de dimineață, cu o cantitate mică de hrană, sau se administrează cu forța la rădăcina limbii cu o seringă dozatoare în raport de 0,5 ml de medicament la 1 kg de greutate corporală a animalului (ceea ce corespunde unei concentrații terapeutice de 0,25 mg de moxidectină și 5 mg de praziquantel la 1 kg de greutate corporală a animalului).

În scop terapeutic, dehelmintizarea animalelor se efectuează de două ori la un interval de 10-14 zile.

În scop preventiv, medicamentul se utilizează o dată la 3 luni, precum și cu 10-14 zile înainte de fiecare vaccinare.

Pentru a preveni dirofilarioza în regiunile nefavorabile la maladie, medicamentul de uz veterinar se aplică în perioada de primăvară-vară-toamnă: o dată înainte de începerea zborului țânțarilor, apoi o dată în lună și ultima dată în sezon peste o lună după terminarea zborului insectelor.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Administrarea medicamentului de uz veterinar nu necesită dietă de foame prealabilă și administrarea laxativelor.

## 10. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A se păstra într-un loc uscat, ferit de lumină, într-un loc inaccesibil pentru copii și animale, la o temperatură cuprinsă între 5 - 25 °C.

Perioada de valabilitate a medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

A nu se utiliza acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe ambalaj.

## 12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

### Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Unii câini sunt mai sensibili la lactonele macrociclice din cauza mutației genei MDR1. Deși aceste animale tolerează moxidectina mai bine decât ivermectina, la rasele Collie, Sheltie, Bobtail și altele similare, din cauza sensibilității lor la lactonele macrociclice, utilizarea medicamentului trebuie monitorizată de către un medic veterinar.

Animalelor cu funcții hepatice și renale afectate li se prescrie medicamentul cu precauție.

### Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Nu există.

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

Agitați bine flaconul înainte de fiecare administrare.

Atunci când manipulați medicamentele de uz veterinar, trebuie respectate regulile generale de igienă personală și măsurile de siguranță prevăzute.



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

Dehelmintizarea femelelor gestante și lactante trebuie efectuată sub supravegherea medicului veterinar.

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

Nu administrați medicamentul de uz veterinar simultan cu alte remedii antiparazitare care conțin lactone macrociclice, piperazină și medicamente care inhibă colinesteraza.

**Supradozare:**

În caz de supradozare semnificativă, la animale poate apărea stare depresivă, refuzul hranei, salivare excesivă, tulburări gastrointestinale (diaree, vomă), slăbiciune, mers anormal.

La câinii cu un defect al genei MDR1 pot fi observate midriază extremă (pupile dilatate) cu un reflex pupilar incomplet și neregulat și alte simptome: slăbiciune, letargie, hipotermie (temperatură corporală prea scăzută), hipersalivare, vomă, dificultăți de respirație, tulburări de comportament, confuzie, convulsii.

Nu există antidoturi specifice.

Tratamentul constă în încetarea efectelor medicamentului asupra animalului și aplicarea unei terapii simptomatice.

**13. 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 produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

**14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL**

27.10.2023

**15. ALTE INFORMAȚII**

**Ambalaj primar:**

Flacoane polimerice a câte 10, 15 sau 25 ml într-o cutie de carton, completată cu seringă-dozator.

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.



