

PROSPECT

PET Evolution
20mg/10mg/0.6mg
Suspensie orală

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

Vetsintez, 61001 Kharkiv, str. Smol'na 30, Ucraina

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

PET Evolution, suspensie orală antiparazitară
20 mg/10 mg/0.6 mg
Lufenuron/ praziquantel/ moxidectină

3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

1 ml de suspensie conține:

Substanțe active:

Lufenuron - 20 mg,
Praziquantel - 10 mg,
Moxidectină - 0,6 mg.

Excipienți: bentonită; gumă xantan; benzoat de sodiu; propilenglicol; sucraloză; agent de aromatizare; apă purificată.

4. INDICAȚII TERAPEUTICE

Tratamentul și prevenirea invaziilor parazitare mixte la câini și pisici, căței și pisoi cauzate de:

- Purici: Ctenocephalides spp., Pulex irritans; distrugerea ouălor și larvelor de purici;
- Căpușe (ixodide): Dermacentor spp., Rhipicephalus spp.;
- Sarcoptul râiei: acarienii urechii (Otodectes cynotis), acarienii care fură pielea (Notoedres cati), precum și Sarcoptes canis;
- Trombidiformes, precum Demodex canis, D. cati, D. gatoi;
- Cestode (adultți ce parazitează tractul digestiv al gazdelor definitive și formele larvare care parazitează diferite organe din corpul gazdelor intermediare), precum Dipylidium caninum, Taenia spp., Echinococcus granulosus, Alveococcus multilocularis, Mesocestoides spp. și Diphyllbothrium latum;
- Nematode, cum ar fi Toxocara canis, Toxocara cati (T. mystax), Toxascaris leonine, Ancylostoma spp., Uncinaria spp. și Trichuris vulpis.

Prevenirea dermatitei alergice de la mușcătura de purice.

Prevenirea dirofilariozei: cauzată de Dirofilaria spp. (microfilarii în stadiile L3 și L4).

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate cunoscută la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează în cazul animalelor cu insuficiență pronunțată a funcției renale și hepatice!

Nu se administrează animalelor slăbite și celor care suferă de boli infecțioase!

Nu se utilizează la femele în timpul sarcinii și alaptării!

Nu se administrează la căței și pisoi de vârstă sub 6 săptămâni și greutate corporală de până la 1,5 kg.

6. REACȚII ADVERSE

Cu frecvența necunoscută: La unele animale, sunt posibile tulburări ale tractului digestiv și salivare excesivă. Aceste simptome dispar rapid, fără a necesita careva interveniri.

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 și pisici

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

PET EVOLUTION este destinat administrării orale (per os), individuale.

Se va administra dimineța, într-o cantitate mică de hrană sau în mod forțat, se va administra cu o seringă la rădăcina limbii doza terapeutică minimă:

- la câini: 1 ml / 2kg greutate corporală (ceea ce este echivalent cu 10 mg lufenuron, 5 mg praziquantel, 0,3 mg moxidectină per 1kg greutate corporală);
- la pisici: 1 ml / 1-1,5 kg greutate corporală (ceea ce este echivalent cu 20 mg lufenuron, 10 mg praziquantel, 0,6 mg moxidectină per 1kg greutate corporală).

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Agitați flaconul cu suspensie înainte de utilizare!

Pentru tratarea și prevenirea sifonapterozei (Ctenocephalides spp., Pulex irritans) dermatitei alergice la mușcătura de purici (FAD), ixodidele (Dermacentor spp., Rhipicephalus spp., Ixodes spp.), utilizați medicamentul la câini și pisici o dată pe lună în funcție de situația epizootică. O singură aplicare a suspensiei previne reinvasia timp de 4-6 săptămâni pe parcursul întregului sezon de activitate ectoparazită.

Acțiunea insecticidă al medicamentului începe a se manifesta în 24 de ore, atingând concentrația maximă în 72 de ore. Luând în considerare acest lucru, tratamentele trebuie efectuate nu mai târziu de 24 de ore înainte de a animalul în locuri în care este posibil habitat al acarienilor, cum ar fi parcuri, piețe și păduri.

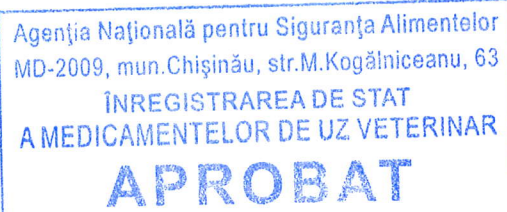
Pentru tratamentul în caz de otodectoză și notoedroză, medicamentul se va utiliza o singură dată.

Pentru tratamentul sarcoptozei, utilizați medicamentul o dată pe lună timp de două luni. Utilizarea repetată a medicamentului poate fi prescrisă la o lună de la prima administrare, pe baza rezultatelor evaluării clinice și a testelor de laborator pentru sarcoptoidoză.

În tratamentul pentru demodicoză, se utilizează medicamentul în fiecare lună până la obținerea a două teste de laborator negative efectuate pentru a detecta diferite stadii de dezvoltare a demodex-ului, cu interval de o lună. În cazurile mai severe ale bolii, tratamentul poate fi prelungit. Tratamentul animalelor trebuie efectuat împreună cu utilizarea medicamentelor patogenetice și simptomatice.

În cazul cestodozelor și nematodozelor, medicamentul se administrează o singură dată conform indicațiilor; în cazul unei intensități mari a invaziei, se recomandă repetarea dehelmintizării peste 10-14 zile. În scop de prevenire, medicamentul se administrează animalelor în doză terapeutică o dată la 3 luni, precum și cu 10-14 zile înainte de fiecare vaccinare.

Pentru prevenirea dirofilariozei (microfilarii în stadiile L3 și L4), este necesară utilizarea medicamentului lunar (timp de cel puțin 6 luni), începând tratamentul cu o lună înainte de începerea sezonului activ al artropodelor și care se încheie nu mai devreme de o lună de la finalizarea acestuia (perioada de primăvară-vară-toamnă). Medicamentul nu ucide viermii inimii tineri și maturi, dar reduce numărul de microfilarii (larve) care circulă în sânge și poate fi administrat animalelor infectate.



10. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor și a animalelor de companie.

A se păstra în ambalajul original într-un loc uscat, protejat de lumină, la o temperatură între 5°C și 25°C.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 90 zile, într-un loc protejat de lumină, păstrat la temperaturi între 5°C și 10°C.

Perioada de valabilitate 18 luni.

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

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Medicamentul nu exercită efect asupra tuturor speciilor de căpușe ixodide; prin urmare nu oferă o protecție completă împotriva ixodozei. Pentru o protecție completă împotriva acestora, se recomandă tratarea suplimentară a animalelor cu repelente sau acaricide.

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

La manipularea produsului, respectați regulile de bază de igienă și siguranță adoptate la manipularea medicamentelor de uz veterinar.

După manipularea medicamentului, spălați-vă mâinile cu apă și săpun.

În cazul înghițirii accidentale a medicamentului de către o persoană, pot apărea tulburări ale sistemului nervos; prin urmare, în astfel de cazuri trebuie să solicitați imediat asistență medicală (având la dumneavoastră prospectul sau eticheta medicamentului).

Gestație și lactație:

Siguranța medicamentului de uz veterinar nu a fost stabilită pe durata gestației și lactației.

Nu este recomandată utilizarea în perioada de gestație și lactație.

Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune:

Nu combinați medicamentul cu alte medicamente antiparazitare care conțin lactone macrociclice, medicamente care conțin piperazină și medicamente care inhibă colinesteraza.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot):

În caz de supradozare, animalul poate prezenta depresie, refuz de a se hrăni, salivă excesivă, tulburări ale tractului digestiv. În aceste cazuri, pentru animal sunt prescrise enterosorbente și mijloace de terapie simptomatică.

Trebuie respectate dozele recomandate.

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

03/2024

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

15. ALTE INFORMAȚII

Mod de prezentare:

Pet Evolution se prezintă sub formă de suspensie de culoare maro-deschis până la roz-deschis, cu miros caracteristic al componentelor, se stratifică pe parcursul depozitării, cu sediment.

Fiole din sticlă sau polimeri de 5 ml, 10 ml, 15 ml, 20 ml, 30 ml și 50 ml sigilate cu septuri de plastic, ambalate în cutii de carton.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Se eliberează numai pe bază de prescripție veterinară.

Numai pentru uz veterinar.

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