

# PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

## Dirofen<sup>R</sup> pastile

**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să folosiți 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 reacții adverse nementionate în acest prospect.

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

OOO"API-SAN", or.Moscova, str.Ac.Arșimovicia , 3/1, ap.222

OOO"Apicenna", 123242, or.Moscova, str. Drujinnikovskaia,

15, et.5, c I, oficiu 532/5

89626252752

[e\\_karbysheva@apicenna.ru](mailto:karbysheva@apicenna.ru)

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

Dirofen<sup>R</sup>pastile (*Dirophen tabulettae*)

Preparatul dat se produce în doze diferite:

**Dirofen<sup>R</sup> pastile de 120 mg**, pentru motănași și căței

1 pastilă conține în calitate de substanțe active:

febantel-15 mg;

pirantel pamoat-15 mg;

praziquantel-5 mg;

**Dirofen<sup>R</sup> pastile de 200 mg**, pentru pisici și câini de talie mică și medie

1 pastilă conține în calitate de substanțe active:

febantel-75 mg;

pirantel pamoat-75 mg;

praziquantel-25 mg;

Adjuvanți:

Lactoză, calciu stearat, dioxid de siliciu coloidal, talc, polivinilpirolidon, amidon

glucolat de sodiu (Tip A) și celuloză microcristalică.



### 3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Dirofen<sup>R</sup> pastile se indică câinilor și pisicilor, motănașilor și cățeilor cu vârsta de la 3 săptămâni cu scop preventiv și curativ în caz de nematodoze (toxocaroză, toxoscaridoză, uncinarioză, trichocefaloză, anchilostomoză), cestodoze (teniidoză, dopolidioză, alveococoză, echinococoză, difilobotrioză, mesocestoidoză), invazii asociate a tractului digestiv și în giardiază.

### 4. CONTRAINDICAȚII

Intoleranța individuală a animalului la componentele preparatului (inclusiv în anamneză). A nu se administra animalelor cașexice, bolnave de boli infecțioase și animale în perioada de convalescență, femelelor gestante în primele două treimi a perioadei, cățeilor și motănașilor mai mici de 3 săptămâni.

### 5. REACȚII ADVERSE

La administrare conform instrucțiunii, nu apar. Unele animale pot manifesta dereglări funcționale a tractului digestiv (diaree, vomă) și hipersalivare care trec de la sine.

### 6. SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici.

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

Se administrează animalelor individual, 1 dată în zi, cu puțină hrană dimineața sau deliciu în următoarele doze:

Dirofen<sup>R</sup> pastile de 120 mg pentru motănași și căței - 1 pastilă/1 kg masă corporală;  
Dirofen<sup>R</sup> pastile de 200 mg pentru pisici și câini de talie mică și medie - 1 pastilă/5kg masă corp;

Cu scop preventiv, dehelmintizarea se efectuează trimestrial și înainte de fiecare vaccinare.

Cu scop curativ, cât și preventiv, în caz de întreținere în grupuri mari (crescătorii, aziluri, vivarii) dehelmintizările se efectuează la:

- nematodoze - de două ori cu interval de 14 zile;
- cestodoze și invazii asociate, de 2 ori cu interval de 14 zile, 1 dată în zi, 3 zile consecutive;
- giardiază - 1 dată în zi, timp de 3 zile consecutive.

### 8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

### 9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra în ambalajul închis al producătorului, ferit de raze solare directe, separat de produse alimentare și furaje, la T<sup>o</sup>C 0<sup>o</sup>C+25<sup>o</sup>C, în locuri inaccesibile copiilor.



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

Preparatul nefolosit se utilizează în conformitate cu legislația în vigoare.

Ambalajele deșarte se interzice a fi folosite în scopuri casnice, ele se utilizează cu deșeurile menajere.

**11. ATENȚIONĂRI SPECIALE**

În caz de necesitatea dehelmintizării femelelor în lactație, prelucrarea se efectuează sub controlul medicului veterinar, comparînd riscul și beneficiul.

**12. PERIODA DE VALABILITATE**

3 ani din data producerii.

A nu se folosi după expirarea termenului indicat pe ambalaj.

**13. STATUT LEGAL**

Se eliberează fără prescripție veterinară.

**14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR**

Blister din hîrtie laminată sau borcan din polimer cu capac și sigiliu, a câte 6 pastile.

**15. DATA ULTIMII REVIZUIRI A TEXTULUI**

27.12.2018

**16. DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA**

SRL” Zoofarmagro”, m.Chișinău, str.Camenița 4a

tel/fax +373 022 855-071;

Tel +373 022 855-073; [zoofarmagro@mail.ru](mailto:zoofarmagro@mail.ru)

*NUMAI PENTRU UZ VETERINAR*

