

## PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

### **Pranatan suspensie pentru câini** suspensie pentru administrare orală

**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.

*Suplimentar pentru medicamentul de uz veterinar disponibil numai cu prescripție veterinară:*

- Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot utiliza greșit.

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

Întreprinderea Particulară „OLKAR-AgroZooVet-Service”

str. Eroilor Maidanului (Lenin), 272B, or. Șargorod, reg. Vinița, 23500, Ucraina

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

##### **Descriere**

Suspensie de culoare galben deschis. În timpul păstrării este posibilă o stratificare a suspensiei, care dispare după agitare.

##### **Compoziție**

1 ml de preparat conține substanțe active:

Praziquantel - 15 mg;

Pirantel pamoat - 45 mg.

**Excipienți:** polisorbat 80, benzoat de sodiu, gumă de xantan, ciclamat de sodiu, acid citric, propilenglicol, apă distilată (până la 1 ml).

#### **3. INDICAȚII TERAPEUTICE**

Dehelmintizarea câinilor în cazul bolilor invazive:

cestode: echinococoză (formele mature de *Echinococcus granulosus*), teniidoză (*Taenia* spp.), dipilidioză (*Dipylidium caninum* – formele tinere și mature), difilobotriază (*Diphyllbothrium latum*), mezocestoidoză (*Mesocestoides* spp.);

trematode: opistorhoză (*Opisthorchis felinus*);  
nematode: toxocaroză (*Toxocara canis*), toxascaroză (*Toxascaris leonina*),  
trichuroză (*Trichuris* spp.), anchilostomoză (*Ancylostoma caninum*), uncinarioză  
(*Uncinaria stenocephala*), dirofilarioză (*Dirofilaria repens*, *D. immitis*).

#### **4. CONTRAINDICAȚII:**

A nu se administra la animale cu hipersensibilitate individuală la componentele preparatului.

A nu se administra la căței cu vârsta sub 2 săptămâni.

A nu se utiliza la animale bolnave și lihnite.

#### **5. REACȚII ADVERSE:**

Nu au fost identificate. În caz de supradozaj sau în caz de administrare concomitentă cu alte preparate antiparazitare pot apărea reacții adverse: diaree, hipersalivare, vomă. Se recomandă efectuarea tratamentului simptomatic.

#### **6. SPECII ȚINTĂ:** câini.

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

Preparatul se administrează oral, individual, o singură dată, împreună cu hrana sau direct la rădăcina limbii cu ajutorul unei seringi dozatoare în timpul alimentării de dimineață în doză de 1 ml la 3 kg de greutate corporală a animalului.

Tratamentul se efectuează conform indicațiilor. În cazul invaziilor de grad puternic se recomandă rapel la 10 zile.

Dehelmintizarea profilactică se efectuează trimestrial, precum și înainte de fiecare vaccinare, în doze terapeutice. Înainte de administrare flaconul cu suspensie se agită bine.

Dietă cu foamea sau administrarea laxativelor nu este necesară în prealabil.

#### **8. PERIOADA DE AȘTEPTARE.** Nu este cazul.

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

A se păstra în ambalaj închis, la loc ferit de lumină, separat de alimente și hrana animalelor, la o temperatură de la 0° C până la +25° C.

Termen de valabilitate – 24 luni din data fabricației.

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

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

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale. Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a

medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

**11. ATENȚIONĂRI SPECIALE** (*interdicții*)

*Nu sunt.*

**12. PERIOADA DE VALABILITATE**

*24 luni.*

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

**13. STATUT LEGAL**

- *se eliberează în baza prescripției veterinare.*

**14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR**

Flacoane din polimer a câte 10 ml, ambalate în cutii de carton. Suplimentar cutia conține o seringă de unică folosință de 5 ml.

**15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI**

*Noiembrie 2012*

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR