

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

AZINOX

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 „AVZ S-P”, Rusia, 141305, regiunea Moscova, orașul Serghiev Posad, str. Țentralinaia 1
Tel/fax: (495) 721-49-81
E-mail: nauka@vetmag.ru

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

Azinox pentru câini și pisici (pastile)

1 pastilă conține, ca substanță activă, praziquantel 50 mg și adjuvanți: lactoză și amidon din cartofi.

3.INDICAȚII TERAPEUTICE

Azinox pentru câini și pisici se utilizează în profilaxia și tratamentul bolilor provocate de cestode (dipilidioză, difilobotrioză, mezocestoidoză, teniidoze, inclusiv echinococoză).

4. CONTRAINDICAȚII

Sensibilitatea individuală sporită a animalului la componentele preparatului (inclusiv în anamneză), disfuncții hepatice și renale. Nu se dehelmintizează animalele slăbite, bolnave de boli infecțioase, precum și cățeii și motănașii cu vârsta mai mică de 3 săptămâni.

5. REACȚII ADVERSE

La administrarea conform instrucțiunii nu apar reacții adverse. În caz de sensibilitate individuală sporită și apariția reacțiilor alergice se recomandă administrarea de antihistaminice și terapie simptomatică.

6. SPECII ȚINTĂ

Pisici, câini.

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

Azinox pentru câini și pisici se administrează individual, o singură dată, pe cale orală, în doză de 1 pastilă la 10 kg masă corporală, cu o mică cantitate de hrană dimineața. Pisicile și câinii cu greutatea mai mică de 5 kg se tratează cu suspensie obținută din ½ pastilă mărunțită și 5 ml de apă. Amestecul se omogenizează și se administrează pe cale orală, cu o seringă fără ac, în raport de 1 ml la 1 kg masă corporală. Dieta cu foamea sau administrarea laxativelor nu este necesară în prealabil.

Cu scop curativ, pisicile și câinii se dehelmintizează la indicații, iar cu scop preventiv trimestrial, în doză terapeutică.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra în ambalajul închis al producătorului, într-un loc ferit de razele solare directe, separat de produse alimentare și furaje, la o temperatură între 0°C și 25°C, în locuri inaccesibile copiilor.

Deoarece pastila poate fi înjumătățită, partea rămasă se păstrează în blister până la dehelmintizarea următoare, dar nu mai mult de 3 luni de la deschidere.

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

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Dehelmintizarea femelelor gestante sau în perioada de alăptare a tineretului se efectuează în caz de necesitate și numai sub controlul medicului veterinar, cu 3 săptămâni înainte de fătare sau la 2-3 săptămâni după aceasta.

În caz de supradozare, animalul poate manifesta dereglări ale tractului digestiv și apatie

12. PERIOADA DE VALABILITATE

3 ani de la data producerii. A nu se folosi după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează cu prescripție veterinară.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Preparatul se produce în blistere de 3 și 6 pastile, din peliculă de polimer și folie de staniol.

15. 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