

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Azinox plus (*Azinox plus*).

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

2.2 Compoziția calitativă și cantitativă

Azinox plus conține în 1 pastilă: praziquantel-50 mg, pirantel pamoat-150 mg și adjuvanți: lactoză și amidon de cartofi.

2.2.1 Substanța activă : Praziquantel, pirantel pamoat.

2.2.2 Excipienți: lactoză, amidon din cartofi.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Forma farmaceutică: pastile pentru uz intern.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă: câini

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă

Azinox plus, face parte din grupa preparatelor antihelmintice.

4.3 Contraindicații: Sensibilitatea individuală sporită la componentele preparatului (inclusiv în anamneză), disfuncții renale și hepatice. Nu se dehelmintizează animalele slăbite și cele bolnave de boli infecțioase. Cățele și motănașii cu vârsta pînă la 3 săptămîni.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă: este bine tolerat de cîinii de toate vîrstele și rasele.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

4.5.1 Precauții speciale pentru utilizare la animale: Dietă cu foamea sau administrarea laxativelor în prealabil nu este necesară.

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

În timpul lucrului cu preparatul Azinox plus , e important de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu preparate farmaceutice. Persoanelor cu hipersensibilitate se recomandă evitarea contactului direct cu preparatul Azinox plus. În caz de contact accidental cu pielea sau tunicile mucoase oculare , ele se spală din abundență cu apă. În caz de îngerare sau apariție a reacțiilor alergice e necesar de adresat la o instituție medicală (cu sine de avut eticheta sau instrucțiunea).

4.6 Reacții adverse: La administrarea conform instrucțiunii, nu apar. În caz de sensibilitate individuală sporită și apariție a reacțiilor alergice, animalului i se indică antihistaminice și terapie simptomatică.



4.7 Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:

Dehelmintizarea femelelor în perioada de gestație sau lactație, la necesitate dehelmintizarea se efectuează sub controlul medicului veterinar, cu 3 săptămâni înainte de fătare sau 2-3 săptămâni după.

4.8 Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune: A nu se administra preparatul Azinox plus concomitent cu preparate care au în compoziție piperazină și substanțe inhibitoare de colinesterază.

4.9 Doza și calea de administrare

4.9.1 Doze: 1 pastilă/10 kg masă corp.

4.9.2 Mod de administrare: Preparatul Azinox plus se indică câinilor individual, cu puțină hrană, dimineața sau forțat pe rădăcina limbii. Cu scop curativ, dehelmintizarea câinilor se efectuează la indicații, cu scop preventiv-trimestrial, în doză terapeutică și înainte de vaccinare. Câinii de pe lângă ferme și stâne, contra teniilor se prelucrează din decembrie pînă în aprilie-la fiecare 45 zile, din mai pînă în noiembrie-fiecare 30 zile, efectuindu-se dehelmintizările pe teritorii amenajate, betonate, care apoi pot fi dezinfectate cu clorură de var (2,7% de clor activ) și raport de 11/1m².

4.10 Supradozare

În caz de supradozare nesemnificativă, animalul poate manifesta dereglări motorii a tractului digestiv și apatie.

4.11 Perioada de așteptare: nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

5.1.1 Grupa farmacoterapeutică: Antihelmintice.

5.1.2 Mecanism de acțiune

Mecanismul de acțiune a preziquantelului este bazat pe inducerea dezintegrării tegumentului și inhibarea fumaratreductazei, depolarizarea stabilă a celulelor musculare a helmințului, dereglarea metabolismului energetic, ceea ce duce la paralizia și moartea helminților și contribuie la eliminarea lor din tractul digestiv. Mecanismul de acțiune a pirantelului pamoat constă în blocarea transmiterii neuromusculare prin depolarizarea stabilă a membranelor postsinaptice (agonist colinergic), dereglarea permeabilității membranelor celulare, ceea ce duce la paralizie și moartea helminților.

5.1.3 Efecte farmacodinamice

Combinarea substanțelor active a preparatului îi oferă un larg spectru de acțiune antihelmintică față de toate stadiile de dezvoltare a nematodelor și cestodelor ce parazitează la câini, inclusiv *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*, *Trichuris vulpis*, *Echinococcus granulosus*,



Echinococcus multilocularis, Fiphylobothrium latum, Dipylidium caninum, Multiceps multiceps și Taenia spp.

5.1.4 Eficacitate și siguranță clinică

Se recomandă respectarea termenilor recomandați a dehelmintizărilor pentru a nu diminua eficiența terapeutică. În caz de omitere a unei administrări, prelucrarea se reea în aceeași doză conform aceeași scheme.

5.2 Proprietăți farmacocinetice

Praziguantelul este rapid absorbit în tractul digestiv, atingând concentrația maximă în plasma sangvină peste 30-60 minute și se repartizează în organe și țesuturi ; se asociază cu proteinele serice din sânge (70-80%), parțial metabolizează în ficat, reexcretează în intestin, se elimină din organism preponderent cu urina (până la 80%) timp de 24 ore. Pirantel pamoat este slab absorbit, astfel își manifestă o acțiune prelungită asupra helminților în intestine, se elimină din organism preponderent nemodificat cu fecaliile (93%).

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților: lactoză, amidon din cartofi.

6.2 Incompatibilități: Nu se recomandă administrarea concomitentă cu preparate ce conțin piperazină și preparate ce inhibă colinesteraza.

6.3 Perioada de valabilitate: 3 ani din data producerii. Partea de pastilă nefolosită se păstrează în blister până la următoarea dehelmintizare, dar nu mai mult de 3 luni din data deschiderii.

6.4 Condiții speciale pentru depozitare: A se păstra în ambaj închis al producătorului ,la loc uscat, ferit de raze solare directe, separat de produse alimentare și furaje, la T⁰C 0⁰C +25⁰C. În locuri inaccesibile copiilor.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Blistere din peliculă polimerică și foaie de staniol.

6.6 Măsurile speciale pentru eliminarea medicamentelor de uz veterinar neutralizate, sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse: preparatul nefolosit se utilizează conform legislației în vigoare, ambalajele se utilizează cu deșeurile menajere.

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

OOO"AVZ S-P", Rusia, 141305, reg. Moscova, or. Serghiev Posad, str. Ţentralinaia 1; Tel/fax (495) 721-49-81; e-mail: nauka@vetmag.ru

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

190038

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

17.01.2019

