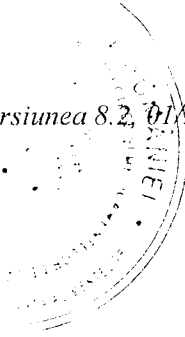
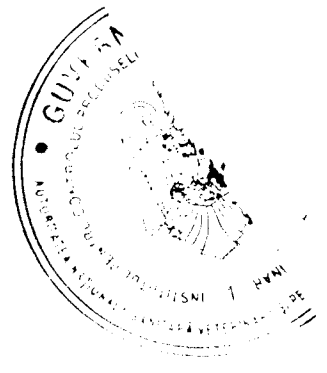


[Versiunea 8.2, 01/2021]



ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

PRAZIMEC-D MVT, comprimate pentru câini

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Un comprimat (480 mg) contine:

Substanțe active:

Praziquantel 50 mg

Abamectina 2 mg

Excipienti:

Acid ascorbic 3,5 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimate rotunde, plate, de culoare alba pana la aproape alba sau galben pal.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Câini

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Tratamentul infestatiilor cu endoparaziți (cestode, nematode) sau ectoparaziți (acarieni ai raiei, capuse, paduchi malofagi, purici) la caini:

Viermi lați (cestode): Echinococcus granulosus, Taenia hydatigena, Dipylidium caninum.

Viermi rotunzi (nematode): Toxocara canis, Toxascaris leonina, Ancylostoma caninum, Unicinaria stenocephala, Trichuris vulpis.

Artropode: capuse (Ixodes ricinus), acarieni ai raiei (Demodex canis), paduchi malofagi (Trichodectes canis), purici (Ctenocephalides canis).

4.3 Contraindicatii

Nu se utilizează la cainii din rasele Collie, Shelti și Bobtail.

Nu se utilizează la cățeii cu vîrstă sub 2 luni.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienti.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Căpușele prezente pe animale trebuie îndepărtațe înainte de utilizarea produsului pentru a micșora riscul bolilor transmisibile.

Sporadic pot apărea căpușe. Astfel, este imposibilă excluderea completă a transmiterii de boli infectioase prin capuse, daca sunt condiții neprielnice. Atașarea sporadică de căpușe nu poate fi exclusă în timpul perioadei de eficacitate a produsului.

Puricile cainilor adesea infesteaza coșul de animale, locurile unde animalele dorm și se odihnesc, cum ar fi covoare si mobilier, care trebuie tratate în mod regulat cu insecticide adecvate și curățate cu ajutorul unui aspirator. În cazul infestațiilor masive sau în momentul inceperei aplicării măsurilor de control.

Se vor evita următoarele practici care pot crește riscul dezvoltării rezistenței și pot avea ca rezultat final ineficacitatea tratamentului:

- Utilizarea prea frecventă și repetată a unor antihelmintice din aceeași clasă, pentru o perioadă lungă de timp.
- Subdozarea care poate fi cauzată de subestimarea greutății corporale sau de necalibrarea dispozitivelor de dozare (dacă este cazul).

Cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie investigate în continuare prin metode adecvate (ovocoproscopie, etc.). Dacă rezultatele testelor indică clar instalarea rezistenței față de un anumit antihelmintic, se va utiliza un alt antihelmintic din altă clasă farmacologică și care are un mod diferit de acțiune.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Se vor izola animalele într-o zonă închisă, timp de 24 de ore, după tratamentul pentru endoparazitoze, iar fecalele excretate, viermii, segmentele de paraziți și ouale trebuie arse.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active trebuie să evite contactul cu produsul. În caz de ingestie accidentală a comprimatelor, cereți imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

A nu se manca, bea sau fuma în timpul administrării produsului medicinal veterinar.

După utilizare se vor spăla mâinile cu apă și săpun.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Dacă se respectă dozele recomandate, nu apar reacții adverse.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație

Nu este recomandată utilizarea pe parcursul întregii perioade de gestație și lactație.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Se administrează pe cale orală.

Tratament infestări cu endoparaziți (cestode, nematode):

1 comprimat/10 kg greutate corporală, administrat în doza unică.

Comprimatele se administrează oral la baza limbii sau în hrana (carne), după o perioadă de repaus alimentar de 12 – 14 ore.

Tratament infestări cu ectoparaziți (capuse, acarieni ai raiei, paduchi malofagi, purici):

1 comprimat/10 kg greutate corporală, 2-3 tratamente, în funcție de sezon, riscul de reinfestare și ciclul de viață al ectoparazitului, la interval de 8-10 zile.

În cazul demodeciei, efectul terapeutic al produsului are loc mai ales în formele incipiente de boala și cu focare localizate de demodecie. În formele cronice, generalizate de demodecie, se recomandă ca tratamentul cu Prazimec - D MVT să fie completat cu un tratament acaricid local.

Comprimatele se administrează oral la baza limbii sau în hrana (carne).

Pentru tratamentul infestărilor cu endoparaziți sau ectoparaziți, nu se vor administra mai mult de 4 comprimate, în doză unică, la câinii cu greutate corporală peste 40 kg.



Pentru asigurarea administrarii unei dozari corecte, greutatea corporala a animalor trebuie determinata cat mai precis posibil.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Doza de 10 ori mai mare decât doza terapeutică a fost bine tolerată la caini, iar doze de 15 – 20 ori mai mari decat doza terapeutică, au produs intoxicație letală.

4.11 Timp de aşteptare

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Antihelmintice, derivati de chinolina si substante inrudite, praziquantel, combinatii

Codul veterinar ATC: QP52AA51

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Praziquantel este un derivat pirazino- izoquinolina cu o actiune specifica impotriva cestodelor.

Modul de actiune al praziquantelului are legatura cu influenta acestuia asupra carbohidratilor de la nivelul parazitilor. Efектul cestodocid consta in imobilizarea prin afectarea musculaturii motorii si eliminarea functiei de atasare a scolexului datorata inhibarii activitatii colinesterazei musculare. Parazitii devin imobilizati, iar tegumentul lor devine permeabil ceea ce conduce la pierderea glucozei si a calciului. S-a stabilit ca praziquantel inhiba reductaza fumarat in membrana miofibrilelor si transmiterea neuromusculara la nivelul cestodelor, ceea ce determina paralizia si apoi moartea parazitului.

Abamectina este un compus natural care este rezultat prin biofermentarea Streptomyces avermitilis si contine endectocidele avermectin B1a (minim 80%) si avermectin B1b (maxim 20%). Abamectin prezinta o eficacitate crescuta fata de endo si ectoparaziti (nematode, insecte –purici, paduchi, acarieni ai raielor si capuse).

Modul de actiune al avermectinelor este unic si nu se gaseste la alte grupe de produse antiparazitare. Prin studii biochimice si electrofiziologice s-a descoperit ca avermectinele stimuleaza eliberarea de GABA de la nervul presinaptic la nivelul receptorilor nervului postsinaptic. Acest proces este ireversibil si pe aceasta cale canalele de clor GABA ramane deschise, membranele sunt depolarizate, iar transmiterea semnalului la celulele muskulare este permanent intrerupta.

5.2 Particularități farmacocinetice

Praziquantel

Studiile de farmacocinetica ale praziquantelului demonstreaza absorbtia rapidă din tractul gastrointestinal dupa administrarea orală.

Nivele maxime plasmatic se ating dupa un interval intre 5 și 120 minute.

Produsul penetreaza țesuturile, trece bariera hemato-encefalica, avand ca rezultat eficiența asupra larvelor si cestodelor adulte cu localizari diferite. Praziquantel este metabolizat rapid in forma inactivă în special la nivel hepatic. Excreția metabolitilor se face prin fecale și urină.

Abamectina

Proprietatile farmacocinetice ale abamectin sunt similare cu cele ale ivermectinei, ai carui parametrii farmacocinetici au fost studiați, fiind utilizati in practica clinica a endectocidelor.

Studiile de laborator, utilizandu-se doze de 0,06, 0,3, 1,5 si 7,5 mg/kg greutate corporala au evideniat concentratii in sange, ficat, plamani, inima, rinichi, musculatura si grasime. In primele 4-8 ore, concentratii crescute au fost gasite in plamani si inima, iar la 12 ore - in grasime. Metabolizarea are loc in ficat. Eliminarea se face in principal prin bila si fecale, iar o cantitate mica este eliminata in urina.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Lactoză monohidrat

Amidon de grâu

Zaharoza

Lauril sulfat de sodiu

Acid ascorbic

Celuloză microcristalină

Talc

Stearat de magneziu

Silice coloidală hidratată

6.2 Incompatibilități majore

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinar.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra în ambalajul original, la temperatură mai mică de 25 °C, ferit de lumină directă.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Blister din aluminiu/folie PVC albă/folie PVDC cu 4 comprimate.

Cutii de carton cu 1, 15 sau 40 bliste (respectiv 4, 60 sau 160 comprimate).

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. Montero Vet S.R.L.

Bd. Iuliu Maniu 602 B, sector 6

Bucuresti, Romania

Telefon: 021 43 41 028

Telefax: 021 43 41 047

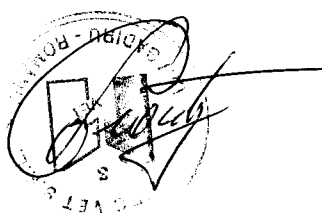
E-mail: office@monterovet.ro

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

160414

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

14.12.2016

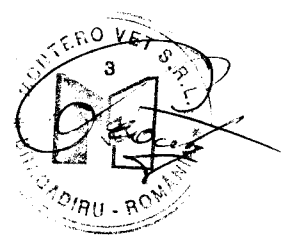


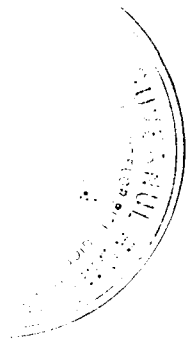
10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Iulie 2021

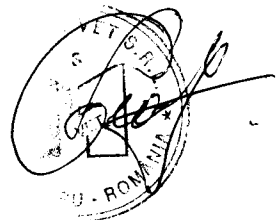
INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Nu este cazul.



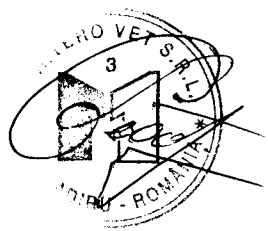


ANEXA III
ETICHETARE ȘI PROSPECT





A. ETICHETARE



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR
cutie de carton x 1, 15 sau 40 blistere

DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

PRAZIMEC-D MVT, comprimate pentru câini
praziquantel, abamectina

2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Un comprimat (480 mg) contine:

Substanțe active:

Praziquantel 50 mg

Abamectina 2 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

comprimate

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1, 15 sau 40 blistere (respectiv 4, 60 sau 160 comprimate)

5. SPECII ȚINTĂ

Câini

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Tratamentul infestatiilor cu endoparaziți (cestode, nematode) sau ectoparaziți (acarieni ai raiei, capuse, paduchi malofagi, purici), la caini.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Administrare orala.

Tratament infestatii cu endoparaziti (cestode, nematode):

1 comprimat/10 kg greutate corporala, administrat in doza unica.

Tratament infestatii cu ectoparaziti (capuse, acarieni ai raiei, paduchi malofagi, purici):

1 comprimat/10 kg greutate corporala, 2-3 tratamente, in functie de sezon, riscul de reinfestare si ciclul de viata al ectoparazitului, la interval de 8-10 zile.

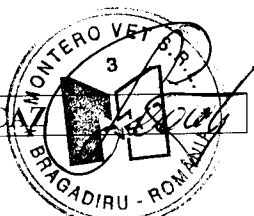
Citiți prospectul înainte de utilizare.

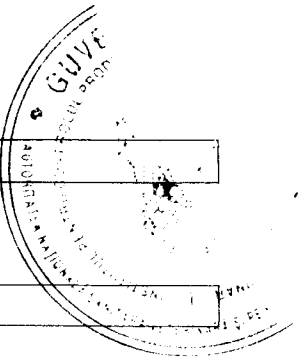
8. TEMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.



**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra în ambalajul original, la temperatură mai mică de 25 °C, ferit de lumină directă.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Eliminarea: cititi prospectul produsului.

13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz

„Numai pentru uz veterinar”

14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea si îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. Montero Vet S.R.L.
B-dul Iuliu Maniu 602 B, sector 6
Bucuresti, Romania
Telefon: 021 43 41 028
Telefax: 021 43 41 047
E-mail: office@monterovet.ro

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

160414

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Serie/Lot {număr}



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE SAU FOLII

Blister din aluminiu/PVC/PVDC x 4 comprimate

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

PRAZIMEC-D MVT, comprimate pentru câini
praziquantel, abamectina

2. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. Montero Vet S.R.L.

3. DATA EXPIRĂRII

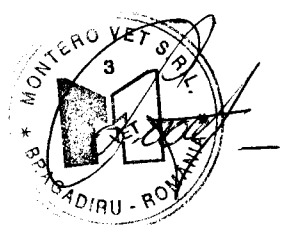
EXP {lună/an}

4. NUMĂRUL SERIEI

Serie/Lot {număr}

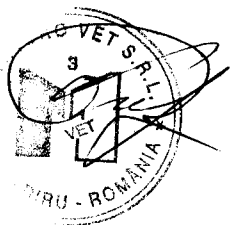
5. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.





B. PROSPECT



**PROSPECT PENTRU
PRAZIMEC-D MVT, comprimate pentru câini**

**1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE
ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICATIE, RESPONSABIL PENTRU
ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE**

Deținătorul autorizației de comercializare:

S.C. Montero Vet S.R.L.
Bd. Iuliu Maniu 602 B, sector 6
Bucuresti, Romania
Telefon: 021 43 41 028
Telefax: 021 43 41 047
E-mail: office@monterovet.ro

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

BIOVET JSC
39, Petar Rakov Street, Peshtera 4550, Bulgaria
Telefon: +359-350-656-34-247
Telefax: +359-350-656-35-247
E-mail: office@biovet.com

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

PRAZIMEC-D MVT, comprimate pentru câini
praziquantel, abamectina

**3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR
INGREDIENTE (INGREDENȚI)**

Un comprimat (480 mg) contine:

Substanțe active:

Praziquantel 50 mg
Abamectina 2 mg

Excipienti:

Acid ascorbic 3,5 mg

4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

Tratamentul infestatiilor cu endoparaziți (cestode, nematode) sau ectoparaziți (acarieni ai raiei, capuse, paduchi malofagi, purici) la caini:

Viermi lați (cestode): Echinococcus granulosus, Taenia hydatigena, Dipylidium caninum,

Viermi rotunzi (nematode): Toxocara canis, Toxascaris leonina, Ancylostoma caninum,
Unicinaria stenocephala, Trichuris vulpis.

Artropode: capuse (Ixodes ricinus), acarieni ai raiei (Demodex canis), paduchi malofagi
(Trichodectes canis), purici (Ctenocephalides canis).

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează la cainii din rasele Collie, Shelti și Bobtail.

Nu se utilizează la cățeii cu vârstă sub 2 luni.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienti.



6. REACTII ADVERSE

Dacă se respectă dozele recomandate, nu apar reactii adverse.

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

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

Se administreaza pe cale orala.

Tratament infestatii cu endoparaziti (cestode, nematode):

1 comprimat/10 kg greutate corporala, administrat in doza unica.

Comprimatele se administreaza oral la baza limbii sau in hrana (carne), dupa o perioada de repaus alimentar de 12 – 14 ore.

Tratament infestatii cu ectoparaziti (capuse, acarieni ai raiiei, paduchi malofagi, purici):

1 comprimat/10 kg greutate corporala, 2-3 tratamente, in functie de sezon, riscul de reinfestare si ciclul de viata al ectoparazitului, la interval de 8-10 zile.

In cazul demodeciei, efectul terapeutic al produsului are loc mai ales in formele incipiente de boala si cu focare localizate de demodecie. In formele cronice, generalizate de demodecie, se recomanda ca tratamentul cu Prazimec - D MVT sa fie completat cu un tratament acaricid local.

Comprimatele se administreaza oral la baza limbii sau in hrana (carne).

Pentru tratamentul infestatiilor cu endoparaziti sau ectoparaziti, nu se vor administra mai mult de 4 comprimate, in doză unică, la câinii cu greutate corporala peste 40 kg.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru asigurarea administrarii unei dozari corecte, greutatea corporala a animalelor trebuie determinata cat mai precis posibil.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

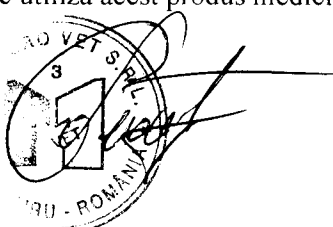
Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea si îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul original, la temperatura mai mică de 25 °C, ferit de lumină directă.

A nu se utilizeaza acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă.



12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Căpușele prezente pe animale trebuie îndepărtațe înainte de utilizarea produsului pentru a micșora riscul bolilor transmisibile.

Sporadic pot apărea căpușe. Astfel, este imposibilă excluderea completă a transmiterii de boli infectioase prin capuse, dacă sunt condiții neprielnice. Atașarea sporadică de căpușe nu poate fi exclusă în timpul perioadei de eficacitate a produsului.

Puricii cainilor adesea infestează coșul de animale, locurile unde animalele dorm și se odihnesc, cum ar fi covoare și mobilier, care trebuie tratate în mod regulat cu insecticide adecvate și curățate cu ajutorul unui aspirator, în cazul infestațiilor masive sau în momentul inceperei aplicării măsurilor de control.

Se vor evita următoarele practici care pot crește riscul dezvoltării rezistenței și pot avea ca rezultat final ineficiența tratamentului:

- Utilizarea prea frecventă și repetată a unor antihelmintice din aceeași clasă, pentru o perioadă lungă de timp.

- Subdozarea care poate fi cauzată de subestimarea greutății corporale sau de necalibrarea dispozitivelor de dozare (dacă este cazul).

Cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie investigate în continuare prin metode adecvate (ovocoproscopie, etc.). Dacă rezultatele testelor indică clar instalarea rezistenței față de un anumit antihelmintic, se va utiliza un alt antihelmintic din altă clasă farmacologică și care are un mod diferit de acțiune.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Se vor izola animalele într-o zonă închisă, timp de 24 de ore, după tratamentul pentru endoparazitoze, iar fecalele excretate, viermii, segmentele de paraziți și ouale trebuie arse.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active trebuie să evite contactul cu produsul. În caz de ingestie accidentală a comprimatelor, cereti imediat sfatul medicului și prezentati medicului prospectul produsului sau eticheta.

A nu se manca, bea sau fuma în timpul administrării produsului medicinal veterinar.

După utilizare se vor spăla mâinile cu apă și săpun.

Utilizare în perioada de gestație, lactație

Nu este recomandată utilizarea pe parcursul întregii perioade de gestație și lactație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Doza de 10 ori mai mare decât doza terapeutică a fost bine tolerată la caini, iar cloze de 15 – 20 ori mai mari decât doza terapeutică, au produs intoxicație letală.

Incompatibilități

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinar.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar 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

Iulie 2021



15. ALTE INFORMAȚII

Blister din aluminiu/folie PVC albă/folie PVDC cu 4 comprimate.
Cutii de carton cu 1, 15 sau 40 blistere (respectiv 4, 60 sau 160 comprimate).

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

