



PROSPECT

PYRATEL EQ

– 132 mg/ml, pastă antiparazitară pentru cai-

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

„S.N. INSTITUTUL PASTEUR S.A”

Str. Calea Giulesti nr. 333, Bucuresti, sector 6, România.

Tel. : 021 220.69.20

Fax : 021 220.69.15

e-mail: pasteur@pasteur.ro

Producător pentru eliberarea seriei:

„S.C PASTEUR – FILIALA FILIPEȘTI S.R.L”

Calea Giulesti nr. 333, sector 6, București, România

Tel: 021 220.69.20

Fax: 021 220.69.15

e-mail: pasteur@pasteur.ro

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

PYRATEL EQ ≈ 132 mg/ml, pastă antiparazitară pentru cai

Substanțe active: Pyrantel pamoat

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

1 ml de pastă conține :

Pyrantel (sub forma pamoat)..... 132 mg;

Excipienți:

Metil parahidroxibenzoat..... 2 mg;

Propil parahidroxibenzoat..... 0,2 mg

Propilenglicol, PVP K 30, polisorbat 80, glicerină, lactoză, stearat de magneziu, sorbitol, alcool cetostearilic, xantam gum, metabisulfid de sodiu, apă purificată.

4. INDICAȚII

Se utilizează la cabaline pentru controlul endoparazitozelor produse de nematode (*Strongylus vulgaris*, *edentatus* și *equinus*, *Oxyurus equi*, *Parascaris equorum*) și cestode (*Anaplocephala spp.*).





5. CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează animalelor debile.

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

6. REACȚII ADVERSE

Administrat conform instrucțiunilor nu s-au semnalat reacții adverse.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medical veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Cabaline

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

Doza de **PYRATEL EQ**, pastă, administrată per os (bucal), variază în funcție de greutatea animalului supus tratamentului, astfel:

- pentru nematode doza este de 660 mg pyrantel baza/100 kg greutate corporală , respectiv o gradație (5 ml pastă) / 100 kg greutate corporală. Conținutul unei seringi asigură tratarea a 600 kg greutate corporală.

- pentru cestode (tenii) se utilizează doze duble comparativ cu cele utilizate în combaterea nematodelor gastrointestinale și anume 10 ml pastă/ 100 kg greutate corporală.

Mânjii în vârstă de 2 - 8 luni se vor deparazita lunar.

lepele gestante se deparazitează cu 1 lună înainte de fătare, tratamentul repetându-se la 10 -14 zile după fătare.

Caii și poneii peste 8 luni se deparazitează la fiecare 6 săptămâni.

Pentru administrare, inelul de pe pistonul gradat al seringii se fixează corespunzător greutății, se introduce siringa în cavitatea bucală a calului, în spațiul interdentar, cât mai adânc, depunând medicamentul la baza limbii. Imediat după administrare, se ridică capul animalului pentru câteva secunde.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

La administrare se va avea grija ca în cavitatea bucală a animalelor să nu existe resturi de furaje.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: zero zile

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la temperatura camerei 15 - 25°C.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra ambalajul bine închis.

A se proteja de lumină directă.



Handwritten signature



A se feri de îngheț.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe ambalaj.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

Nu este recomandat tratamentul simultan cu produse ce conțin: morantel, levamisol, piperazină și compuși organofosforici.

Referitor la supradozare, pyrantelul pamoat este moderat toxic. Administrat la cai într-o doză de 20 ori mai mare decât cea recomandată nu a produs efecte adverse.

A se evita contactul cu ochii și pielea de către persoana care administrează produsul. În cazul contactului accidental cu pielea sau ochii, se vor spăla mâinile și orice alte părți ale corpului care au intrat în contact cu produsul.

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

15. ALTE INFORMAȚII

Acțiune farmacoterapeutică

PYRATEL EQ, prin componenta sa activă pyrantelul pamoat din categoria tetrahidropirimidinelor acționează asupra endoparaziților din clasa nematode și cestode.

Pyrantelul pamoat acționează asupra viermilor inelați (nematode gastrointestinale) și asupra unor cestode, producând paralizia musculaturii parazitului. Acest lucru permite ca mișcările peristaltice intestinale normale să elimine parazitul.

Pyrantelul pamoat se absoarbe puțin în intestin. Concentrațiile maxime în sânge sunt atinse după 2-3 ore. Se metabolizează rapid și este eliminat în proporție de 35 - 50% în cea mai mare parte prin fecale, fiind mai activ asupra paraziților din intestinul gros.

Datorită acțiunii sale colinergice (de tip nicotinic) nu este recomandat a se asocia cu substanțe parasimpaticomimetice și compuși organofosforici.

Prezentare

Produsul este ambalat în seringi dozatoare de material plastic cu 30 ml pastă, ambalat în cutie de carton individuală.

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

