

PROSPECTUL

1. Denumirea medicamentului de uz veterinarDirofen^R pastile (Dirofen tablets)**2. Compoziție****Dirofen^R pastile de 120 mg**, pentru motănași și căței

1 pastilă conține în calitate de substanțe active:

Febantel - 15 mg;

Pirantel pamoat - 15 mg;

Praziquantel - 5 mg;

Dirofen^R pastile de 200 mg, pentru pisici și câini de talie mică și medie

1 pastilă conține în calitate de substanțe active:

Febantel - 75 mg;

Pirantel pamoat - 75 mg;

Praziquantel - 25 mg;

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți
Lactoză
Calciu stearat
Dioxid de siliciu coloidal
Talc
Polivinilpirolidon
Amidon glucolat de sodiu (Tip A)
Celuloză microcristalică

Pastile plate rotunde de culoare galben deschisă cu două incizii perpendiculare pe o față. Se admite pe față cealaltă a pastilei imprimarea logo-ul companiei (A).

3. Specii țintă

Câini, pisici

4. Indicații de utilizare

Dirofen^R pastile se indică câinilor și pisicilor, motănașilor și cățeilor cu vârsta de la 3 săptămâni cu scop preventiv și curativ în caz de nematodoze (toxocaroză, toxoscaridoză, uncinarioză, trichocefaloză, anchilostomoză), cestodoze (teniidoză, dipilidioză, alveococoză, echinococoză, difilobotrioza, mesocestoidoză), invazii asociate a tractului digestiv și în giardiază.

5. Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate cunoscută la substanțele active sau la oricare dintre excipienți, inclusiv în anamneză.

Nu se utilizează animalelor cașexice, bolnave de boli infecțioase și în perioada de convalescență.

Nu se utilizează cățeilor și motănașilor cu vârsta sub 3 săptămâni.

6. Atenționări specialeAtenționări speciale:

Pisicile la prima administrare pot manifesta hipersalivare, care trece de la sine.

Dirofen^R pastile nu sunt destinate utilizării animalelor productive.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Trebuie de evitat încălcările schemei de dehelmintizării, deoarece aceasta poate duce la o scădere a eficienței. În caz dacă tratamentul planificat al animalului a fost omis, acesta trebuie efectuat cât mai curând posibil în aceeași doză, apoi intervalul între administrări al medicamentului nu se schimbă.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

În timpul lucrului cu Dirofен^R pastile e important de respectat regulile generale de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamente de uz veterinar.

La finisarea lucrului mâinile trebuie spălate cu apă caldă și săpun.

În caz de contact accidental cu pielea sau tunicile mucoase oculare, ele se spală din abundență cu apă.

Persoanelor cu hipesensibilitate cunoscută la substanțele active se recomandă să evite contactul direct cu medicamentul de uz veterinar.

În caz de ingerare sau apariție a reacțiilor alergice, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

Gestație și lactație:

A nu se administra femelelor gestante în primele două treimi a perioadei de gestație.

La female lactante se utilizează în caz de necesitate și numai în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Interacțiunea cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

Dirofen^R pastile nu se recomandă a fi administrate concomitent cu piperazina și substabte inhibitoare de colinesterază.

Supradozare:

În caz de supradozare, animalul poate manifesta apatie, inapetență, salivație abundentă și dereglări gastrointestinale. În astfel de cazuri se recurge la măsuri generale de eliminare a medicamentului din organism.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

Nu este cazul.

Incompatibilități majore:

În lipsa studiilor de compatibilitate, acest medicament de uz veterinar nu trebuie amestecat cu alte medicamente de uz veterinar.

6. Evenimente adverse

Reacții adverse sau complicații, în urma administrării conform prospectului de utilizare, nu apar.

Unele animale pot manifesta dereglări funcționale a tractului digestiv (diaree, vomă) și hipersalivare care trec de la sine.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați în mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul certificatului de înregistrare sau reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: mvnotificare@ansa.gov.md, tel. 022-210-156.

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Se administrează animalelor individual, 1 dată în zi, cu puțină hrană dimineața sau delicioasă în următoarele doze:

Dirofen^R pastile de 120 mg pentru motănași și căței - 1 pastilă/1 kg greutate corporală;

Dirofen^R pastile de 200 mg pentru pisici și câini de talie mică și medie – 1 pastilă/5 kg greutate corporală;

9. Recomandări privind administrarea corectă

Cu scop preventiv, dehelmintizarea se efectuează trimestrial și înainte de fiecare vaccinare.

Cu scop curativ, cât și preventiv, în caz de întreținere în grup (crescătorii, aziluri, vivarii) dehelmintizările se efectuează la:

- nematodoze - de 2 ori cu interval de 14 zile;
- cestodoze și invazii asociate - de 2 ori cu interval de 14 zile, 1 dată în zi, 3 zile consecutive;
- în giardiază - 1 dată în zi, timp de 3 zile consecutive.

10. Perioade de așteptare

Nu este cazul.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul închis al producătorului.

A se feri de lumină directă a soarelui.

A se păstra separat de produse alimentare și hrană pentru animale.

A se păstra la T_{0C} de la +00C până la +250C.

A nu se utiliza după expirarea termenului indicat pe ambalaj.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a medicamentelor de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea medicamentelor de uz veterinar

Medicament de uz veterinar care se eliberează fără prescripție.

14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor

Dirofen^R pastile de 120 mg pentru motănași și căței - **200008**

Dirofen^R pastile de 200 mg pentru pisici și câini de talie mică și medie – **200009**

Blister din polimer metalic a câte 6 pastile.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.>

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

06/2025

Informații detaliate privind acest medicament de uz veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Republicii Moldova - Registrul de Stat al medicamentelor de uz veterinar (<https://registru.ansa.gov.md/>).

16. Date de contact

Deținătorul certificatului de înregistrare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

ООО "Аpicenna"

Federația Rusă, reg. Moscova, 143985, or. Balașiha, șos. Poltevscoe 4.

Tel +7(495)580-77-13

e_karbysheva@apicenna.ru

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.

Republica Moldova

SRL Zoofarmagro,

mun. Chișinău, str. Camenița 4a

Tel/fax 373 022 855-071; 373 69827427

www.zoofarmagro@mail.ru

17. Alte informații

Codul ATCvet: QP52AA