

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

DETENASE 25 mg/ml sospensione orale per ovini.

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

1 ml contiene:

Principio attivo:

praziquantel.....25 mg

Eccipienti:

sodio metile p-idrossibenzoato.....1,50 mg

sodio propile p-idrossibenzoato.....0,15 mg

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere il paragrafo 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Sospensione orale.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1. Specie di destinazione

Ovini.

4.2. Indicazioni per l'utilizzazione specificando le specie di destinazione

DETENASE è indicato nel trattamento delle infestazioni da *Moniezia spp.* (stadi maturi e immaturi) degli ovini.

4.3. Controindicazioni

Non usare in caso di ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

4.4. Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Per evitare il rischio di sviluppo di resistenza, con conseguente inefficacia della terapia, a causa di un eventuale sottodosaggio, determinare con accuratezza il peso corporeo dell'animale, somministrare correttamente il prodotto, evitare l'uso troppo frequente e ripetuto per un lungo periodo di tempo di antelmintici della stessa classe terapeutica.

Casi clinici di sospetta resistenza dovrebbero essere ulteriormente investigati usando appropriati test. Laddove i risultati dei test indicano l'insorgere di resistenza ad un particolare antelmintico, dovrebbe essere utilizzato un medicinale appartenente ad un'altra classe farmacologica e avente un diverso meccanismo di azione.

Quando è nota, per singolo prodotto o classe di appartenenza, la resistenza della specie elmintica, l'uso del medicinale dovrebbe essere basato su informazioni epidemiologiche locali circa la sensibilità di tale specie e su raccomandazioni da seguire per limitare ulteriormente la selezione di specie resistenti.

4.5. Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Eseguire il trattamento in recinti chiusi, con successiva disinfestazione dei suoli. Agitare vigorosamente prima dell'uso.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali

Le persone con nota ipersensibilità al principio attivo devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

Evitare il contatto diretto con la pelle, occhi e mucose. In caso di contatto accidentale, lavare abbondantemente con acqua.

4.6. Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Nessuna.

4.7. Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

Può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento.

4.8. Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

La concentrazione plasmatica di praziquantel può essere diminuita dalla somministrazione concomitante di farmaci che aumentano l'attività del citocromo P-450 (ad esempio, il desametasone).

4.9. Posologia e via di somministrazione

Agitare vigorosamente prima dell'uso.

Somministrare per via orale alla dose di 3 ml/20 kg p.v. (pari a 3,75 mg di praziquantel/kg p.v.) in un'unica somministrazione utilizzando una idonea pistola dosatrice.

Per assicurare un corretto dosaggio, il peso corporeo deve essere determinato nel modo più accurato possibile.

4.10. Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti), se necessario

Non sono noti sintomi da sovradosaggio.

4.11. Tempi di attesa

Carne e visceri: 0 giorni.

Latte: 0 ore.

5. PROPRIETA' FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: antelmintici

Codice ATCvet: QP52AA01

5.1. Proprietà farmacodinamiche

DETENASE è una sospensione orale a base di praziquantel, antelmintico tenicida ad elevata attività sulle forme mature e immature di *Moniezia expansa* e *Moniezia benedeni* degli ovini.

Il praziquantel, modificando la permeabilità delle membrane agli ioni calcio, provoca nel parassita la rapida vacuolizzazione del tegumento sinciziale e contrazioni tetaniformi istantanee della muscolatura, che portano al distacco dalla parete intestinale dell'ospite ed all'eliminazione attraverso le feci.

5.2. Informazioni farmacocinetiche

In seguito a somministrazione orale, il praziquantel risulta prontamente e pressoché totalmente assorbito dal tratto gastroenterico, raggiungendo il picco ematico dopo circa 2 ore.

Caratterizzato da ampia diffusibilità tissutale, il praziquantel viene rapidamente metabolizzato, soprattutto in sede epatica, in composti privi di attività antielmintica e di tossicità. L'eliminazione si realizza principalmente per via urinaria: l'88% della dose somministrata è escreto entro 24 ore ed il 98% entro 72 ore.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1. Elenco degli eccipienti

sodio metile p-idrossibenzoato
sodio propile p-idrossibenzoato
sorbitan oleato
sodio citrato
gomma xantan
polisorbato 80
acido citrico anidro
povidone 17
silice colloidale anidra
glicerolo
acqua depurata

6.2. Incompatibilità

In assenza di studi di compatibilità questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

6.3. Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 3 anni.
Periodo di validità dopo prima apertura del condizionamento primario: 60 giorni.

6.4. Speciali precauzioni per la conservazione

Proteggere dalla luce.

6.5. Natura e composizione del condizionamento primario

Flaconi in polietilene ad alta densità (HDPE) da 250 ml e da 1000 ml, chiusi con capsula a vite munita di sistema di apertura a strappo.

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

6.6. Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

Il prodotto non deve essere rilasciato nei corpi idrici superficiali poiché potrebbe comportare un rischio per gli organismi acquatici.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (BO), Italia.

8. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Flacone da 250 ml	A.I.C. n. 102855018
Flacone da 1000 ml	A.I.C. n. 102855020

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data di prima autorizzazione: 19.03.2001

Data del rinnovo: 19.03.2011

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

06/2023

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

Non pertinente.

MODALITÀ DI DISPENSAZIONE

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in copia unica non ripetibile.

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

DETENASE
25 mg/ml
sospensione orale per ovini

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (BO), Italia

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

DETENASE 25 mg/ml sospensione orale per ovini.
praziquantel

3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

1 ml contiene:

Principio attivo: praziquantel 25 mg - **Eccipienti:** sodio metile p-idrossibenzoato - sodio propile p-idrossibenzoato

4. INDICAZIONI

DETENASE è indicato nel trattamento delle infestazioni da *Moniezia spp.* (stadi maturi e immaturi) degli ovini.

5. CONTROINDICAZIONI

Non usare in caso di ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

6. REAZIONI AVVERSE

Nessuna.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il veterinario.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Ovini.

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Agitare vigorosamente prima dell'uso.

Somministrare per via orale alla dose di 3 ml/20 kg p.v. (pari a 3,75 mg di praziquantel/kg p.v.) in un'unica somministrazione utilizzando una idonea pistola dosatrice.

Per assicurare un corretto dosaggio, il peso corporeo deve essere determinato nel modo più accurato possibile.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Nessuna.

10. TEMPI DI ATTESA

Carne e visceri: 0 giorni.

Latte: 0 ore.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

Non usare dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta.

Periodo di validità dopo la prima apertura del contenitore: 60 giorni.

Proteggere dalla luce.

12. AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Per evitare il rischio di sviluppo di resistenza, con conseguente inefficacia della terapia, a causa di un eventuale sottodosaggio, determinare con accuratezza il peso corporeo dell'animale, somministrare correttamente il prodotto, evitare l'uso troppo frequente e ripetuto per un lungo periodo di tempo di antelmintici della stessa classe terapeutica.

Casi clinici di sospetta resistenza dovrebbero essere ulteriormente investigati usando appropriati test. Laddove i risultati dei test indicano l'insorgere di resistenza ad un particolare antelmintico, dovrebbe essere utilizzato un medicinale appartenente ad un'altra classe farmacologica e avente un diverso meccanismo di azione.

Quando è nota, per singolo prodotto o classe di appartenenza, la resistenza della specie elmintica, l'uso del medicinale dovrebbe essere basato su informazioni epidemiologiche locali circa la sensibilità di tale specie e su raccomandazioni da seguire per limitare ulteriormente la selezione di specie resistenti.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Eseguire il trattamento in recinti chiusi, con successiva disinfestazione dei suoli. Agitare vigorosamente prima dell'uso.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali

Le persone con nota ipersensibilità al principio attivo devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

Evitare il contatto diretto con la pelle, occhi e mucose. In caso di contatto accidentale, lavare abbondantemente con acqua.

Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

Può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

La concentrazione plasmatica di praziquantel può essere diminuita dalla somministrazione concomitante di farmaci che aumentano l'attività del citocromo P-450 (ad esempio, il desametasone).

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti), se necessario

Non sono noti sintomi da sovradosaggio.

Incompatibilità

In assenza di studi di compatibilità questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

Il prodotto non deve essere rilasciato nei corpi idrici superficiali poiché potrebbe comportare un rischio per gli organismi acquatici.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

06/2023

15. ALTRE INFORMAZIONI

DETENASE è una sospensione orale a base di praziquantel, antelmintico tenicida ad elevata attività sulle forme mature e immature di *Moniezia expansa* e *Moniezia benedeni* degli ovini.

Il praziquantel, modificando la permeabilità delle membrane agli ioni calcio, provoca nel parassita la rapida vacuolizzazione del tegumento sinciziale e contrazioni tetaniformi istantanee della muscolatura, che portano al distacco dalla parete intestinale dell'ospite ed all'eliminazione attraverso le feci.

In seguito a somministrazione orale, il praziquantel risulta prontamente e pressoché totalmente assorbito dal tratto gastroenterico, raggiungendo il picco ematico dopo circa 2 ore.

Caratterizzato da ampia diffusibilità tissutale, il praziquantel viene rapidamente metabolizzato, soprattutto in sede epatica, in composti privi di attività antelmintica e di tossicità. L'eliminazione si realizza principalmente per via urinaria: l'88% della dose somministrata è escreto entro 24 ore ed il 98% entro 72 ore.

Confezioni:

Flacone da 250 ml

Flacone da 1000 ml

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

Astuccio Flacone da 250 ml

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

DETENASE 25 mg/ml sospensione orale per ovini.
praziquantel

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPIO ATTIVO E DI ALTRE SOSTANZE

1 ml contiene:

Principio attivo: praziquantel 25 mg - **Eccipienti:** sodio metile p-idrossibenzoato - sodio propile p-idrossibenzoato.

3. FORMA FARMACEUTICA

Sospensione orale.

4. CONFEZIONE

Flacone da 250 ml.

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Ovini.

6. INDICAZIONI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

7. MODALITÀ E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Agitare vigorosamente prima dell'uso.
Somministrare per via orale.
Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

spazio per posologia

8. TEMPI DI ATTESA

Tempi di attesa
Carne e visceri: 0 giorni.
Latte: 0 ore.

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

SCAD {mese/anno}
Dopo apertura, da usare entro 60 giorni.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Proteggere dalla luce.

12. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

Il prodotto non deve essere rilasciato nei corpi idrici superficiali poiché potrebbe comportare un rischio per gli organismi acquatici.

13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO

SOLO PER USO VETERINARIO

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in copia unica non ripetibile.

14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (BO), Italia

16. NUMERO DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n. 102855018

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto n.

Prezzo €

spazio per codice a lettura ottica DM 17/12/07

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO PRIMARIO

Etichetta interna Flacone da 250 ml

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

DETENASE 25 mg/ml sospensione orale per ovini.
praziquantel

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPIO ATTIVO E DI ALTRE SOSTANZE

1 ml contiene:

Principio attivo: praziquantel 25 mg - **Eccipienti:** sodio metile p-idrossibenzoato - sodio propile p-idrossibenzoato.

3. FORMA FARMACEUTICA

Sospensione orale.

4. CONFEZIONE

Flacone da 250 ml.

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Ovini.

6. INDICAZIONI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

7. MODALITÀ E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Agitare vigorosamente prima dell'uso.
Somministrare per via orale.
Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

8. TEMPI DI ATTESA

Tempi di attesa
Carne e visceri: 0 giorni.
Latte: 0 ore.

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

Scad {MM/AAAA}
Dopo l'apertura, da usare entro 60 giorni.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Proteggere dalla luce.

12. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

Il prodotto non deve essere rilasciato nei corpi idrici superficiali poiché potrebbe comportare un rischio per gli organismi acquatici.

13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO

SOLO PER USO VETERINARIO

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in copia unica non ripetibile.

14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (BO), Italia

16. NUMERO DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n. 102855018

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto n.

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

DETENASE 25 mg/ml sospensione orale per ovini.
praziquantel

2. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

1 ml contiene:

Principio attivo: praziquantel 25 mg - **Eccipienti:** sodio metile p-idrossibenzoato - sodio propile p-idrossibenzoato.

3. FORMA FARMACEUTICA

Sospensione orale.

4. CONFEZIONE

Flacone da 1000 ml.

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Ovini.

6. INDICAZIONI

DETENASE è indicato nel trattamento delle infestazioni da *Moniezia spp.* (stadi maturi e immaturi) degli ovini.

7. MODALITÀ E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Agitare vigorosamente prima dell'uso.

Somministrare per via orale alla dose di 3 ml/20 kg p.v. (pari a 3,75 mg di praziquantel/kg p.v.) in un'unica somministrazione utilizzando una idonea pistola dosatrice.

Per assicurare un corretto dosaggio, il peso corporeo deve essere determinato nel modo più accurato possibile.

spazio per posologia

8. TEMPI DI ATTESA

Carne e visceri: 0 giorni.

Latte: 0 ore.

9. AVVERTENZE SPECIALI

Controindicazioni

Non usare in caso di ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Per evitare il rischio di sviluppo di resistenza, con conseguente inefficacia della terapia, a causa di un eventuale sottodosaggio, determinare con accuratezza il peso corporeo dell'animale, somministrare correttamente il prodotto, evitare l'uso troppo frequente e ripetuto per un lungo periodo di tempo di antielmintici della stessa classe terapeutica.

Casi clinici di sospetta resistenza dovrebbero essere ulteriormente investigati usando appropriati test. Laddove i risultati dei test indicano l'insorgere di resistenza ad un particolare antelmintico, dovrebbe essere utilizzato un medicinale appartenente ad un'altra classe farmacologica e avente un diverso meccanismo di azione.

Quando è nota, per singolo prodotto o classe di appartenenza, la resistenza della specie elmintica, l'uso del medicinale dovrebbe essere basato su informazioni epidemiologiche locali circa la sensibilità di tale specie e su raccomandazioni da seguire per limitare ulteriormente la selezione di specie resistenti.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Eseguire il trattamento in recinti chiusi, con successiva disinfestazione dei suoli. Agitare vigorosamente prima dell'uso.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali

Le persone con nota ipersensibilità al principio attivo devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

Evitare il contatto diretto con la pelle, occhi e mucose. In caso di contatto accidentale, lavare abbondantemente con acqua.

Reazioni avverse

Nessuna.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questa etichetta/foglietto illustrativo, si prega di informarne il veterinario.

Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

Può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

La concentrazione plasmatica di praziquantel può essere diminuita dalla somministrazione concomitante di farmaci che aumentano l'attività del citocromo P-450 (ad esempio, il desametasone).

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti), se necessario

Non sono noti sintomi da sovradosaggio.

Incompatibilità

In assenza di studi di compatibilità questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

10. DATA DI SCADENZA

Scad {MM/AAAA}

Dopo l'apertura, da usare entro 60 giorni.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Proteggere dalla luce.

12. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

Il prodotto non deve essere rilasciato nei corpi idrici superficiali poiché potrebbe comportare un rischio per gli organismi acquatici.

13. SOLO PER USO VETERINARIO

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in copia unica non ripetibile.

14. TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

FATRO S.p.A. – Via Emilia, 285 – Ozzano Emilia (BO), Italia.

16. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Flacone da 1000 ml - A.I.C. n. 102855020

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto n.

DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DELL'ETICHETTA/FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

06/2023

ALTRE INFORMAZIONI

DETENASE è una sospensione orale a base di praziquantel, antielmintico tenicida ad elevata attività sulle forme mature e immature di *Moniezia expansa* e *Moniezia benedeni* degli ovini.

Il praziquantel, modificando la permeabilità delle membrane agli ioni calcio, provoca nel parassita la rapida vacuolizzazione del tegumento sinciziale e contrazioni tetaniformi istantanee della muscolatura, che portano al distacco dalla parete intestinale dell'ospite ed all'eliminazione attraverso le feci.

In seguito a somministrazione orale, il praziquantel risulta prontamente e pressoché totalmente assorbito dal tratto gastroenterico, raggiungendo il picco ematico dopo circa 2 ore.

Caratterizzato da ampia diffusibilità tissutale, il praziquantel viene rapidamente metabolizzato, soprattutto in sede epatica, in composti privi di attività antielmintica e di tossicità. L'eliminazione si realizza principalmente per via urinaria: l'88% della dose somministrata è escreto entro 24 ore ed il 98% entro 72 ore.

CONFEZIONI

Flacone da 1000 ml

Prezzo €

spazio per codice a lettura ottica DM 17/12/07
--