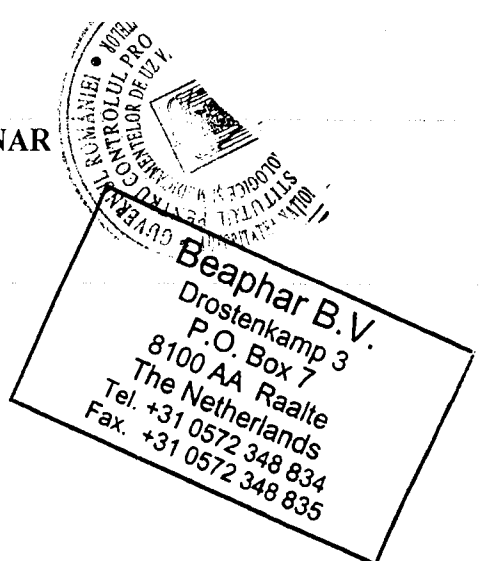




ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

Beaphar B.V.
Drostenkamp 3
P.O. Box 7
8100 AA Raalte
The Netherlands
Tel. +31 0572 348 834
Fax. +31 0572 348 835



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Zgardă antiparazitară pentru câini, 6,4 g / zgardă

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare zgardă de 43 g conține:

Substanță activă:

Diazinon 6,4 g

Excipienti:

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Zgardă antiparazitară.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Câini

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Tratamentul și prevenirea infestațiilor cu purici (*Ctenocephalides felis*)

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează la animale bolnave sau în convalescență, animale cu disfuncții hepatice, animale foarte sensibile la compuși organofosforici, animale gestante sau care alăptează, animale cu vîrstă mai mică de 6 luni.

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

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

O zgardă aplicată prea strâns în jurul gâtului animalului poate cauza iritația pielii.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu este cazul

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

Nu lăsați produsul la îndemâna copiilor. Păstrați produsul separat de alimente, băuturi sau de mâncarea pentru animale. Nu mâncați, nu consumați băuturi și nu fumați în timpul aplicării produsului. Evitați contactul cu pielea cât mai mult posibil. Spălați mâinile după manipularea zgărzii.

În caz de simptome toxice, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Efecte secundare apar rar. Acestea pot fi: urinare frecventă, diaree, vomă, lăcrimare, sialoree, jetaj, tuse, și tremurături musculare.

4.7 Utilizare în perioada de gestație și lactație

Influența diazinonului în perioada de gestație și alăptare nu este cunoscută. Utilizarea produsului nu este recomandată în aceste perioade.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Diazinon este un compus organofosforic.

- Interacțiunea cu alți compuși organofosforici: sunt posibile efectele sinergice și antagonice.
- Interacțiunea dintre medicamentele cu proprietăți de blocare neuromusculară: aceastea pot crește toxicitatea compușilor organofosforici și invers.
- Interacțiunea dintre medicamentele care acționează asupra esterazelor similare cu compușii organofosforici: acestea pot crește toxicitatea de compuși organofosforici și invers.
- Interacțiuni cu compușii care induc nivelul de enzimele: Acestea pot crește toxicitatea compușilor organofosforici.
- Toate medicamentele care influențează funcțiile musculare pot crește toxicitatea compușilor organofosforici.
- Pesticidele care determină semne clinice similare, la fel ca și compușii organofosforici pot crește toxicitate compușilor organofosforici.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Doza: 1 zgardă antiparazitară

Administrare: se aplică zgarda lejer în jurul gâtului animalului. Se taie surplusul de zgardă, ținând cont de posibila creștere a animalului.

Durată: zgarda antiparazitară se înlocuiește o dată la 5 luni

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

Sимптомы: urinare frecventă, diaree, vomă, lăcrimare, sialoree, jetaj, tuse, secreție excesivă a bronhiilor, contracție a pupilei, pierdere a reflexelor, convulsii, coma și cianoză.

Procedură de urgență: se scoate zgarda

Antidot: antropină

4.11 Timp de aşteptare

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Ectoparaziticide pentru utilizare topică, compuși organofosforici

Codul veterinar ATC: QP53AF03

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Acțiunea diazinonului, un compus organofosforic, se bazează pe inhibarea enzimei acetil colinesterază (AChE). Astfel se acumulează acetilcolina, ceea ce duce la inducerea efectelor asupra sinapselor vegetative colinergice, la conexiunile neuromusculare și asupra sistemului nervos central. În cazul stimulării intense, receptorii Ach sunt blocați ducând la paralizie, inclusiv paralizie a sistemului respirator și în final la moartea parazitului.

Beaphar B.V.

Drostenkamp 3
P.O. Box 7

8100 AA Raalte

The Netherlands

Tel. +31 0572 348 834

Fax. +31 0572 348 835



5.2 Particularități farmacocinetice

Zgarda este aplicată în jurul gâtului animalului. Zgarda elimină constant diazinonul pe o perioadă de 5 luni. Diazinonul se răspândește pe pielea animalului.. Puternic de pe pielea animalului intră în contact cu diazinonul și sunt omorâți.



6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Carbon black Russprintex, dioxid de titan (E-171), laurat de bariu, compus PVC C-natural, ulei de soia epoxidat.

6.2 Incompatibilități majore

Compuși organofosforici, morfine și alte opiate, theophillin aminophillin, cantități mari de lichide intravenoase, derivați xantinici, anestezice inhalate, ioni de magneziu (aminoglicoizidele, B polymyxine și altele), blocantele neuromusculare succinilcolină, fenotiazinice, procaina, fenobarbital, pesticide clorurate de hidrocarburi, bifenili clorurați.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 4 ani

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.
A nu se refrigeră sau congela.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Un plic sau un blister ce conține 1 zgardă antiparazitară.

Ambalare în plicuri: plicul este multistrat (hârtie, aluminiu, folie de polietilenă). Plicul este ambalat în cutie de carton pliabilă.

Ambalare în blister: blisterul din folie din policlorură de vinil, sigilat pe un blister card din hârtie filmată/ polietilenă de înaltă densitate/ aluminiu/ polietilenă de înaltă densitate/ hârtie filmată.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare 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. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Beaphar B.V.

Drostenkamp 3, 8101 BX Raalte, Olanda
0031 (0)572 348834
0031 (0)572 348835
hqb@beaphar.com

Beaphar B.V.
Drostenkamp 3
P.O. Box 7
8100 AA Raalte
The Netherlands
Tel. +31 0572 348 834
Fax. +31 0572 348 835

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

18.07.2003/20.12.2010

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

August 2017

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Nu este cazul.





ANEXA III

ETCHETARE ȘI PROSPECT

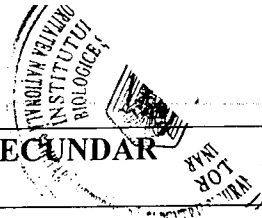
Beaphar B.V.
Drostenkamp 3
P.O. Box 7
8100 AA Raalte
The Netherlands
Tel. +31 0572 348 834
Fax. +31 0572 348 835



A. ETICHETARE

Beaphar B.V.
Drostenkamp 3
P.O. Box 7
8100 AA Raalte
The Netherlands
Tel. +31 0572 348 834
Fax. +31 0572 348 835

A handwritten signature in black ink, appearing to read "M. Mihai".



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Zgardă antiparazitară pentru câini, 6,4 g / zgardă
Diazinon

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare zgardă de 43 g conține:

Substanță activă:
Diazinon 6,4 g

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Zgardă antiparazitară.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 zgardă de 43 g.

5. SPECII ȚINTĂ

Câini

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Tratamentul și prevenirea infestațiilor cu purici (*Ctenocephalides felis*)

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună an}

Beaphar B.V.
Drostenkamp 3
P.O. Box 7
8100 AA Raalte
The Netherlands
Tel. +31 0572 348 834
Fax. +31 0572 348 835

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.
A nu se refrigera sau congelează.

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

Materialele neutilizate se vor elibera conform cerințelor locale.
Eliminarea: citiți prospectul produsului.

13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz

Numai pentru uz veterinar

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

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

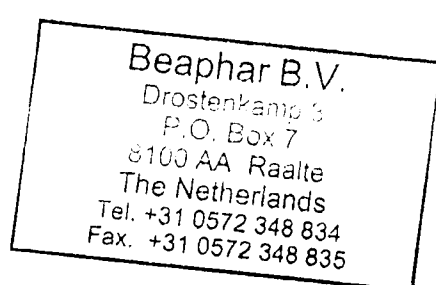
15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Beaphar B.V.
Drostenkamp 3, 8101 BX Raalte, Olanda

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Serie {număr}



[Signature]

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Blister

Blisterul din folie din policolorură de vinil, sigilat pe un blister card din hârtie filmată/ polietilenă de înaltă densitate/ aluminiu/ polietilenă de înaltă densitate/ hârtie filmată.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Zgardă antiparazitară pentru câini, 6,4 g / zgardă
Diazinon

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare zgardă cu 43 g conține:

Substanță activă:

Diazinon 6,4 g

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Zgardă antiparazitară.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 zgardă de 43 g.

5. SPECII ȚINTĂ

Câini

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Tratamentul și prevenirea infestațiilor cu purici (*Ctenocephalides felis*)

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

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 nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.
A nu se refrigeră sau congelează.

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

Materialele neutilizate se vor elibera conform cerintelor locale.
Eliminarea: citiți prospectul produsului.

**13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU
RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

Numai pentru uz veterinar.

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

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

**15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE
COMERCIALIZARE**

Beaphar B.V., Drostenkamp 3, 8101 BX Raalte, Olanda

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS**

Serie {număr}



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE SAU FOLIU
Plic multistrat (hârtie, aluminiu, folie de pletilenă)



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Zgardă antiparazitară pentru câini, 6,4 g / zgardă
Diazinon

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Beaphar B.V.

3. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

4. NUMĂRUL SERIEI

Serie număr

5. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

Beaphar B.V.
Drostenkamp 3
P.O. Box 7
8100 AA Raalte
The Netherlands
Tel. +31 0572 348 834
Fax. +31 0572 348 835

B. PROSPECT

Beaphar B.V.
Drostenkamp 3
P.O. Box 7
8100 AA Raalte
The Netherlands
Tel. +31 0572 348 834
Fax. +31 0572 348 835



PROSPECT

Zgardă antiparazitară pentru câini, 6,4 g / zgardă



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

Beaphar B.V., Drostenkamp 3, 8101BX Raalte, Olanda

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Zgardă antiparazitară pentru câini, 6,4 g / zgardă
Diazinon

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

Fiecare zgardă de 43 g conține:

Substanță activă:
Diazinon 6,4 g

Excipienți

Carbon black Russprintex, dioxid de titan (E-171), laurat de bariu, compus PVC C-natural, ulei de soia epoxidat

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Tratamentul și prevenirea infestațiilor cu purici (*Ctenocephalides felis*)

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează la, animale bolnave sau în convalescență, animale cu disfuncții hepatice, animale foarte sensibile la compuși organofosforici, animale gestante sau care alăptează, animale cu vârstă mai mică de luni 6.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanță activă sau la oricare dintre excipienți.

6. REACȚII ADVERSE

Efecte secundare apar rar. Acestea pot fi: urinare frecventă, diaree, vomă, lăcrimare, sialoree, jetaj, tuse, și tremurături musculare

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți ca 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

Doza: 1 zgardă antiparazitară.

Administare: se aplică zgarda lejer în jurul, gâtului animalului. Se taie surplusul de zgardă, ţinând cont de posibila creștere a animalului.

Durată: zgarda antiparazitară se înlocuiește o dată la 5 luni

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Zgarda antiparazitară poate fi purtată alături de zgarda obișnuită a câinelui.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

A nu se refrigera sau congela.



12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

O zgardă aplicată prea strâns în jurul gâtului animalului poate cauza iritația pielii.

Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu este cazul.

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

Nu lăsați produsul la îndemâna copiilor. Păstrați produsul separat de alimente, băuturi sau de mâncarea pentru animale. Nu mâncati, nu consumați băuturi și nu fumați în timpul aplicării produsului. Evitați contactul cu pielea cât mai mult posibil. Spălați mâinile după manipularea zgărzii.

In caz de simptome toxice, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Utilizare în perioada de gestație și lactație

Influența diazinonului în perioada de gestație și alăptare nu este cunoscută. Utilizarea produsului nu este recomandată în aceste perioade.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Diazinon este un compus organofosforic.

- Interacțiunea cu alți compuși organofosforici: sunt posibile efectele sinergice și antagonice.
- Interacțiunea dintre medicamentele cu proprietăți de blocare neuromusculară: acestea pot crește toxicitatea compușilor organofosforici și invers.
- Interacțiunea dintre medicamentele care acționează asupra esterazelor similare cu compușii organofosforici: acestea pot crește toxicitatea de compuși organofosforici și invers.
- Interacțiuni cu compușii care induc nivelul de enzimele: Acestea pot crește toxicitatea compușilor organofosforici.
- Toate medicamentele care influențează funcțiile musculare pot crește toxicitatea compușilor organofosforici.
- Pesticidele care determină semne clinice similare, la fel ca și compușii organofosforici pot crește toxicitate compușilor organofosforici.

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

Simptome: urinare frecventă, diaree, vomă, lăcrimare, sialoree, jetaj, tuse, secreție excesivă a bronhiilor, contracție a pupilei, pierdere a reflexelor, convulsii, coma și cianoză.

Procedură de urgență: se scoate zgarda

Antidot: antropină

Incompatibilități majore

Compuși organofosforici, morfine și alte opiate, theophillin aminophillin, cantități mari de lichide intravenoase, derivați xantinici, anestezice inhalate, ioni de magneziu (aminoglicozidele, B polimixine și altele), blocantele neuromusculare succinilcolină, fenotiazinice, procaina, fenobarbital, pesticide clorurate de hidrocarburi, bifenili clorurați.

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

August 2017

15. ALTE INFORMAȚII

Dimensiuni de ambalaj:

Un plic sau un blister ce conține 1 zgardă antiparazitară.

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

Distribuitor:

Profipet Com S.R.L.

DK72, Km. 8, Aricestii Rahtivani, Prahova, România

Tel. 0040(0)244 43 41 66, Fax: 0044 (0)244 43 41 67, E-mail: relatiiclienti@profipet.ro

