

ЕТИКЕТИ

ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ ВЪНШНАТА ОПАКОВКА

Картонена кутия

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

ПРАЗИМЕК Д таблетки за кучета.

2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Всяка таблетка съдържа:

Активни вещества:

Praziquantel 50 mg

Abamectin 2 mg

3. РАЗМЕР НА ОПАКОВКАТА

4, 60 или 160 таблетки.

4. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВЛП

Кучета.

5. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

При инвазия на кучета с цестоди (тении), нематоди (кръгли червей), филариоза на сърцето, бълхи, въшки, пасищни кърлежи, при краста (включително ушна краста) и особено при комплексно опаразитяване.

6. НАЧИНИ НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Преди употреба прочетете листовката.

7. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ

Не е приложимо.

8. СРОК НА ГОДНОСТ

Ехр. {мм/гггг}

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

Да се пази от пряка слънчева светлина.

10. НАДПИСЪТ “ПРЕДИ УПОТРЕБА ПРОЧЕТЕТЕ ЛИСТОВКАТА”

Преди употреба прочетете листовката.

11. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА”

Само за ветеринарномедицинска употреба.

12. НАДПИСЪТ “ДА СЕ СЪХРАНЯВА ДАЛЕЧ ОТ ПОГЛЕДА И НА НЕДОСТЪПНИ ЗА ДЕЦА МЕСТА”

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

13. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ТЪРГОВИЯ

„БИОВЕТ” АД

14. НОМЕРА НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ НА ВЛП

0022-1396

15. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

**ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО ТРЯБВА ДА БЪДЕ ИЗПИСАНА ВЪРХУ ПЪРВИЧНАТА
ОПАКОВКА**

Блистер

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

ПРАЗИМЕК Д таблетки за кучета.

2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Всяка таблетка съдържа:

Активни вещества:

Praziquantel 50 mg

Abamectin 2 mg

3. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВЛП

Кучета.

4. НАЧИНИ НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Само за перорално приложение.

Преди употреба прочетете листовката.

5. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ

Не е приложимо.

6. СРОК НА ГОДНОСТ

Ехр. {месец/година}

7. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

Да се пази от пряка слънчева светлина.

8. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

„БИОВЕТ” АД

9. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

Д-Р АНТОНИО РАДОЕВ
ЗАМ. ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

ПРАЗИМЕК Д таблетки за кучета.

2. Състав

Praziquantel – активно вещество

Abamectin – активно вещество

Лактоза монохидрат – структуро-образуващ разтворител

Пшенично нишесте – разтворител, дезинтегриращо вещество

Захароза – свързващо вещество

Натриев лаурил сулфат – анионен сърфактант

Аскорбинова киселина – антиоксидант

Микрокристална целулоза – дезинтегриращо вещество

Талк – глидант, лубрикант

Магнезиев стеарат – глидант, лубрикант

Колоидален хидриран силициев диоксид – глидант, лубрикант, противослепващо вещество

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Кучета.

4. Показания за употреба

При инвазия на кучета с цестоди (тении), нематоди (кръгли червеи), филариоза на сърцето, бълхи, въшки, пасищни кърлежи, при краста (включително ушна краста) и особено при комплексно опаразитяване.

5. Противопоказания

Да не се използва при кучета от породите Коли, Шелти и Бобтейл. Да не се използва при малки кученца под 2 месечна възраст.

6. Специални предупреждения

Специални предупреждения:

Няма.

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Да не се прилагат повече от четири таблетки еднократно при кучета с тегло над 40 kg.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

При прилагане на продукта да не се яде, пие или пуши. След прилагане ръцете да се измият с вода и сапун.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Не е приложимо.

Бременност и лактация

Не се препоръчва прилагането на продукта по време на бременност.

Да не се прилага по време на лактация.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Не са известни.

Предозиране

При предозиране се наблюдава слюноотделяне, разширени зеници, нарушена походка.

Основни несъвместимости:

Не са известни.

7. Неблагоприятни реакции

Няма.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарният лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване.

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Начин на приложение:

Перорално.

Дозировка:

По една таблетка на 10 kg телесна маса. Повторно може да се приложи след един месец. Не се прилагат повече от 4 таблетки еднократно при кучета с тегло над 40 kg телесна маса. При инвазия с бълхи е необходима и дезинфекция на местообиталището.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

Таблетката се поставя дълбоко върху основата на езика или с атрактант (колбас, сирене и др.).

10. Карентни срокове

Не е приложимо.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да се пази от пряка слънчева светлина.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички национални системи за събиране, приложими за съответния ветеринарен лекарствен продукт.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

0022-1396

ПРАЗИМЕК Д таблетки за кучета се предлага в картонена кутия с 4, 60 или 160 таблетки, включваща съответно 1, 15 или 40 блистера изработени от алуминиево/PVC/PVDC фолио, всеки от които съдържа по 4 таблетки.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

15. Дата на последната редакция на текста

03/2023 г.

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и производител, отговорящ за освобождаването на партиди и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

„БИОВЕТ” АД
ул. „Петър Раков” № 39
гр. Пещера 4550
България

Д-Р АНТОНИО РАДОЕВ
ЗАМ. ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР