

## **INSTRUCȚIUNE PENTRU ADMINISTRARE**

**DIANOGED**  
**2 mg, 5 mg, 10 mg**  
**comprimate**  
**- uz veterinar -**

### **DENUMIREA COMERCIALĂ**

Dianoged

### **DCI-ul SUBSTANTELOR ACTIVE**

Methandienonum

### **COMPOZIȚIA PREPARATULUI**

1 comprimat conține:

*substanța activă:* metandienonă 2 mg / 5 mg / 10 mg;

*excipienți:* stearat de magneziu, lactoză, amidon de cartofi.

### **DESCRIEREA PREPARATULUI**

Comprimate de culoare albă sau albă cu nuanță gălbuie, cu suprafață convexă, margini intacte și aspect uniform, având inscripționat pe o parte a comprimatului un triunghi.

### **FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimate

### **PROPRIETĂȚILE FARMACOLOGICE**

Metandienona este un anabolizant steroidian. Pătrunzând în nucleul celulei, stimulează aparatul genetic al celulei, ceea ce conduce la creșterea sintezei ADN-ului, ARN-ului și proteinelor structurale, activează enzimele lanțului respirației tisulare și intensificarea respirației tisulare, fosforilării oxidative, sintezei ATP-ului și acumularea intracelulară a macroergilor. Stimulează procesele anabolice și le inhibă pe cele catabolice, provocate de glucocorticoizi. Conduce la creșterea masei musculare, reducerea depunerilor de grăsime, ameliorează trofica țesuturilor, favorizează depunerile de calciu în oase, reține azotul, fosforul, sulful, potasiul, sodiul și apa în organism.

Acțiunea hematopoietică este determinată de creșterea sintezei eritropoietinei. Acțiunea androgenă (moderată) poate contribui la dezvoltarea caracterelor sexuale secundare de tip masculin.

#### ***Proprietăți farmacocinetice***

Se absoarbe rapid și complet în tractul gastrointestinal, biodisponibilitatea joasă e determinată de prezența efectului de trecere prin primul pasaj hepatic. Se fixează de globulinele specifice transportatoare în raport de 90%. Se supune biotransformării finale în ficat cu formarea metaboliților inactivi. Se elimină pe cale renală.

Durata acțiunii – până la 14 ore.

### **INDICAȚII TERAPEUTICE**

Profilactic pentru descreșterea frecvenței și severității acceselor de angioedem. Dereglările sintezei proteinelor, cașexia de diversă geneză (traume, perioadele pre- și postoperatorii, perioada de convalescență după maladii infecțioase și iradiere etc). La fel se utilizează în distrofia musculară, osteoporoză, echilibrul azotat negativ, în anemii hipo- și aplastice.

Adjuvant în tratamentul osteoporozei, bronhopneumoniilor și hepatitelor.

### **SPECII ȚINTĂ**

Câini și pisici.

### **CALEA ȘI MODUL DE ADMINISTRARE**

Calea de administrare per orală, prin introducerea directă în cavitatea bucală, lăsându-se pe limbă, sau cu o cantitate mică de hrană preferată.

### **DOZE ȘI MOD DE ADMINISTRARE**

#### ***La câini:***

*rase mici:* 0,5 mg / 1 kg masă corporală, medicație per orală, de 2 ori pe zi.

*rase mari:* 1 mg / 1 kg masă corporală, medicație per orală, de 2 ori pe zi.

Tratamentul se poate prelungi în curs de 4-5 săptămâni în funcție de reacția și starea de însănătoșire a animalului.

#### ***La pisici:***

*În calitate de preparat orexigen și anabolic:* 0,5 mg / 1 kg masă corporală, medicație per orală, de 2 ori pe zi.

Tratamentul se poate prelungi în curs de 2-3 săptămâni în dependență de reacția

și starea de însănătoșire a animalului.

*În anemia cronică pe fonul cardiomiopatiei:* 1,0 mg / 1 kg masă corporală, medicație per orală, o dată pe zi.

*În anemia care a apărut pe fon de uremie:* 1,0 mg / 1 kg masă corporală, medicație per orală, o dată în zi.

### **REAȚII ADVERSE**

Reacțiile adverse pot apărea în cazul administrării unor doze mari pe o perioadă îndelungată de timp. În tratamentul câinilor și pisicilor pot apărea schimbări de comportament și tulburări de reproducere. La femele gestante pot apărea malformații fetale.

### **CONTRAINDICAȚII**

Hipersensibilitate la componentele preparatului. Animalelor cu disfuncție cardiacă se administrează cu precauție pentru a păstra echilibrul balanței hidrolitice în organism. Nu se administrează femelelor gestante.

### **INTERACȚIUNI CU ALTE MEDICAMENTE**

La administrarea concomitentă are loc potențarea acțiunii anticoagulantelor, antiagregantelor, remediilor hipoglicemiante, potențează reacțiile adverse ale remediilor hepatotoxice.

### **SUPRADOZAJ**

Cazuri de supradozaj nu au fost semnalate.

### **PREZENTARE, AMBALAJ**

Comprimate 140 mg.

Pentru DIANOGE 2 mg sau 5 mg: câte 100 comprimate în flacon. Flaconul în cutie de carton împreună cu instrucțiunea de administrare.

Pentru DIANOGE 10 mg: câte 50 comprimate în blister. Câte 2 blistere a câte 50 comprimate în cutii de carton împreună cu instrucțiunea de administrare.

### **PĂSTRARE**

A se păstra la loc uscat și ferit de lumină, la temperatura de 15-25°C.

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

### **TERMEN DE VALABILITATE**

3 ani.

### **STATUTUL LEGAL**

Se eliberează cu prescripție medicală.

### **DENUMIREA ȘI ADRESA PRODUCĂTORULUI**

”Euro Prime Pharmaceuticals” SRL

str. Pietrarilor 8/2, mun. Chișinău,

Republica Moldova

[europriefarmaceuticals@gmail.com](mailto:europriefarmaceuticals@gmail.com)