

# PIROGUARD

## COMPOZIȚIE

1 g de preparat conține ingrediente active:

diminazene aceturate - 438 mg;

fenazon - 562 mg.

## FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere pentru pregătirea soluției injectabile.

## ACȚIUNE FARMACOTERAPEUTICĂ

### ATC vet QP51, medicament de uz veterinar antiprotozoare (QP51AF01, Diminazene)

PIROGUARD - preparat combinat care conține aceturate diminazene și fenazonă, are efect antiprotozoare înaltă, antibacterian, antimicotic, analgezic și antipiretic.

Mecanismul de acțiune aceturate diminazene este de a schimba procesul glicolizei aerobe și sinteza ADN protozoric, ceea ce duce la moartea lor.

Fenazona are proprietăți analgezice, antipiretice și reduce permeabilitatea vasculară. Medicamentul este eficient împotriva Babesia (B. bovis, B. bigemina, B. ovis, B. caballi, B. divergens, B. major, B. canis), trypanosomoză (Tr. Vivax, Tr. Equiperdum, Tr. Evansi, Tr. brucei, Tr. congolense) și teilerii (T. annulata, T. ovis), inclusiv împotriva tulpinilor rezistente la alte medicamente și invazii asociate cu protozoare.

Diminazen se acumulează mai ales în rinichi și ficat. Se elimină din organism prin urină, la animalele lactante - cu laptele (parțial).

## CARACTERISTICILE CLINICE

### Speciile de animale

Bovine, ovine, caprine, cabaline, porcine, câini și pisici.

## INDICAȚII PENTRU UTILIZARE

Prevenirea și tratamentul la bovine, ovine, caprine, cabaline, porcine, câini și pisici în bolile cauzate de microorganisme unicelulare, care aparțin familiilor Babesia (babesioza), Theileria (theilerioz), Trypanosomidae (trypanosomoz).

## Contraindicații

Nu se utilizează la animalele ce suferă de boli ale rinichilor și ficatului!

Nu se utilizează la animale cu hipersensibilitate la fenazonă și aceturat diminazene!

## Efecte secundare

Nu au fost identificate.

## Precauții special de utilizare

Nu injectați soluția de medicament într-un singur loc mai mult de 15 ml – la bovine și 5 ml – la porcine.

La animalele cu greutate corporală mică doza terapeutică se va împărți în jumătate și va fi administrată de două ori la un interval de 24 de ore.

## Utilizare în perioada de gestație, lactație, producția de ouă

Contraindicații nu sunt. Medicamentul poate fi utilizat în timpul gestației și alăptării.

## Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune

Nu sunt cunoscute.

## Doze și mod de administrare la animale de diferite vârste

Medicamentul se folosește sub formă de 7% și soluție 3,5%.



Pentru a prepara soluția de 7% în flaconul cu pulbere (ambalate 0,24 g, 2,4 g sau 24 g) este necesar de a introduce apă sterilă pentru injecție într-o cantitate corespunzătoare - 1,25 ml; 12,5 ml sau 125,0 ml. Soluția astfel preparată de medicament se administrează intramuscular sau subcutanat în doze de: **Bovine, ovine, caprine, cai, porci - doza terapeutică de 1 ml de soluție 7% de preparat pentru 20 kg greutate corporală (3,5 mg diminazene aceturate per 1 kg de greutate corporală).** În cazul în care starea generală a animalului bolnav nu se îmbunătățește, după 24-30 ore, se va repeta cu soluția preparată în aceeași doză.

La detectarea primelor animale infectate din efectiv, ca măsură profilactică pentru toate animalele se va administra soluția cu medicament într-o doză de 1 ml per 40 kg greutate corporală.

**Câini, pisici:** preparatul se va utiliza sub formă de soluție 3,5% (pentru conținutul acestui flacon se dizolvă volum dublu de apă) și se administrează 0,1 ml per 2 kg de greutate corporală de două ori la un interval de 24 de ore.

#### **Supradozare (simptome, măsuri de urgență, antidot)**

Simptomele de supradozare la bovine, ovine și caprine: neliniște, hipersalivație; câini - salivație, convulsii și excitare nervoasă. Antidot-soluție de glucoză 40% (iv) și soluție cafeină (s.c.) în doze recomandate pentru speciile respective de animale, în conformitate cu prospectul antidotului.

#### **Atenționări speciale**

Nu sunt.

#### **Timp de așteptare**

Sacrificarea animalelor pentru carne și consum de lapte este permis persoanelor, respectiv după 21 și 4 zile după ultimul tratament. Carnea și laptele obținute înainte de termenul indicat, se vor recicla sau se vor administra în hrana animalelor neproductive, în dependență de prescripția medicului veterinar.

#### **Atenționări speciale pentru personal**

Atunci când se utilizează medicamentul este necesar să se respecte regulile generale de igienă și de siguranță la locul de muncă prevăzute cu preparatele de uz veterinar.

#### **Caracteristica farmaceutică**

Produsul este compatibil cu hidrokortizona, heparina, cefalosporine, aminoglicozide și preparate amfotericină B.

#### **Perioada de valabilitate**

3 ani de la data fabricației. Perioada de valabilitate a soluției preparată - 14 zile, atunci când sunt depozitate la întuneric de la 2 până la 8°C.

#### **Măsuri speciale de depozitare**

La întuneric uscat, loc inaccesibil pentru copii, la temperatura între 5 și 20°C

#### **Natura și compoziția ambalajului primar**

Flacoane din sticlă, închise cu dopuri de cauciuc acoperite cu capac de aluminiu, 0,24; 2,4 și 24,0g

#### **Măsuri speciale în timpul manipulării și reziduurilor de medicament**

Medicamentul neutilizat sau reziduurile vor fi eliminate în conformitate cu legislația în vigoare.

#### **Denumirea și adresa producătorului certificatului de înregistrare**

Întreprindere privată "O.L.KAR-AgroZooVet-Service"

Str. Lenin, 272V, oraș Șargorod, regiunea Vinnițaea, 23500, Ucraina

**Denumirea și sediul locul de fabricație:**Întreprindere privată "O.L.KAR-AgroZooVet-Service"Str. Lenin, 272V, oraș Șargorod, regiunea Vinnițaea, 23500, Ucraina