

ANIPRACIT 56.80mg/ml

**injekciona solucija
za upotrebu u veterinarstvu**

ANIPRACIT 56.80 mg/ml

Injekciona solucija

Prazikvantel

Sastav:

1 ml sadrži: Prazikvantel, 56.80 mg.

Indikacije:

Indikacije za upotrebu su svi uzrasti i sve vrste trakavica koji se javljaju kod pasa i mačaka :

Teania hydatigena, *Teania pisiformis*, *Teania ovis*, *Teania taeniaeformis* (*T.hydatigera*), *Multiceps multiceps*, *Joyeuxiella pasqualei*, *Dipylidium caninum*, *Mesocostoides spp.*, *Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*.

U slučaju ozbiljne infestacije sa *Joyeuxiella pasqualei*, uspješnost tretmana bi trebalo provjeriti nakon 14 dana. Tretman praćenja bi trebalo primjeniti zbog mogućnosti nastavka liječenja.

Kontraindikacije:

Nekoristiti u slučaju hipersenzitivnosti na aktivnu supstancu ili bilo koji od ekscipijensa.

Lijek se ne daje životinjama u periodu graviditeta i laktacije.

Neželjene reakcije:

Injekcione doze koje se koriste kod velikih pasa mogu dovesti do lokalnih iritacija kada se primjenjuju subkutano.

U slučaju pojave ozbiljnih neželjenih reakcija ili nekih drugih neželjenih reakcija koje nisu naglašene na ovom uputstvu veterinar mora biti informiran i postupiti u skladu sa odredbama člana 26. Zakona o lijekovima koji se upotrebljavaju u veterinarstvu ("Službene novine Federacije BiH" br. 15/98 i 70/08)

Ciljne vrste:

Psi i mačke

Doziranje za svaku vrstu, put i metod administracije:

Intramuskularna ili subkutana primjena.

Doziranje kod pasa i mačaka je 0.1 ml proizvoda na kg tj.m primijenjeno u jednoj dozi, što odgovara 5.68 mg prazikvantela na kg tj.m.

Intramuskularna primjena se preporučuje u borbi protiv ehinokokoze.

Doze iznad 3 ml apliciraju se subkutano i to raspoređene u dvije injekcione strane.

Karenca:

Nije primjenjivo.

Specijalna upozorenja za čuvanje:

Držati izvan vida i dohvata djece.

Držati na temperaturi do 30°C. Držati zaštićeno od svjetlosti.

Rok trajanja veterinarsko-medicinskog proizvoda pakovanog za prodaju: 3 godine

Jednom otvoreno, pakovanje treba iskoristiti unutar 28 dana.

Specijalna upozorenja:

Specijalna upozorenja za korištenje kod životinja:

Može se javiti rezistencija parazita na posebnu skupinu antiparazitskih lijekova nakon česte i ponovljene primjene antiparazitika te klase. U slučaju ehinokokoze moraju se uzeti u obzir posebna pravila u vezi sa tretmanom, naknadne kontrole i zaštita korisnika. Parazitolog ili instituti za parazitologiju trebaju biti konsultovani.

Prije primjene lijeka preporučuje se potvrditi prisutnost parazitarne infekcije odgovarajućim dijagnostičkim metodama (npr. parazitološki pregled fecesa ili druge odgovarajuće dijagnostičke metode). Primjena antiparazitika treba biti zasnovana na rezultatima dijagnostike, kliničkom nalazu i epidemiološkoj situaciji kako bi se osigurala racionalna upotreba lijeka i smanjio rizik razvoja rezistencije na antiparazitike."

Specijalna upozorenja za osobe koje administriraju veterinarsko medicinski proizvod na životinjama:

Izbjegavajte direktan kontakt s kožom / sluznicom i očima. U slučaju kontakta kožom / sluznicom ili očima, temeljito isprati vodom. Ne pušite, ne jedite i ne pijte dok rukujete proizvodom. Operite ruke nakon upotrebe.

Gravidnost i laktacije:

Sigurnost veterinarskog proizvoda tokom gravidnosti i laktacije nije ustanovljena.

Interakcije:

Uporedna primjena ANIPRACITA sa deksametazonom može dovesti do redukcije koncentracije prazikvantela u serumu.

Predoziranje:

Doziranje do 10 puta veće (50mg/kg tj.m.) se općenito podnosi bez simptoma. Visoke doze mogu dovesti do povraćanja.

Specijalna upozorenja za neupotrebljene veterinarske proizvode ili otpadni materijal:

Lijekove ne bi trebalo bacati u otpadne vode ili kućni otpad.

Svaki neiskorišteni veterinarski proizvod ili otpadni materijal treba biti uništen sa odredbama Zakona o upravljanju otpadom (Sl.novine FBiH br.33/03)

Ove mjere trebale bi pomoći u zaštiti okoliša

Pakovanje:

Kutija sa 1 ili 5 bočica od 10ml.

Moguće je da se sva pakovanja ne komercijalizuju.

Način izdavanja:

Lijek ne podliježe izdavanju.

Primjena lijeka: Primjenu lijeka vrši doktor veterinarske medicine ili diplomirani veterinar („*Ad manum veterinarii*“)

Lijek nije namjenjen prodaji putem interneta ili drugog elektronskog medija.

Proizvođač:

aniMedica Herstellungs GmbH , Im Südfeld 9, 48309 Senden-Bösensell, Njemačka

Nosilac dozvole za stavljanje u promet:

aniMedica GmbH, Im Südfeld 9, 48309 Senden-Bösensell, Njemačka

Uvoznik za BiH;

Bosna Vet doo Zenica, Goraždanska 36a, 72000 Zenica

Broj i datum odobrenja:

UP-I-2-20/21- 240/26, od 01. aprila 2026. godine