

Anexa I

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

FLEA DROPS, 50 mg / pipeta, soluție spot-on pentru pisici

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare pipetă cu 0,4 ml conține:

Substanță activă:

Diazinon 50 mg

Excipienti:

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție spot-on.

Soluție limpede, de culoare galbuie.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Pisici

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Tratamentul și prevenirea infestatiilor cu purici (Ctenocephalides felis) la pisici..

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează la animale bolnave sau convalescente, animale cu disfuncții hepatice, animale sensibile la compusi organofosforici, animale gestante sau care alaptează, animale cu varsta mai mică de 6 luni, animale cu o greutate sub 2,5 kg.

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

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

A se evita contactul cu ochii animalului. În cazul contactului accidental cu ochii clătiți imediat cu multă apă.

Este important să vă asigurați că produsul este aplicat într-o zonă în care animalul nu se poate linge și că animalele nu se ling între ele după tratament.

Nu aplicați produsul pe răni sau pe pielea deteriorată.



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

În cazul contactului accidental cu ochii clătiți imediat cu multă apă. Dacă iritația persistă cereți sfatul medicului și prezentați-i acestuia eticheta sau prospectul produsului.

Evitați contactul conținutului cu degetele. Dacă acest lucru se întâmplă, spălați mâinile cu apă și săpun. Spălați mâinile după utilizare.

A nu se fuma, bea sau mânca în timpul aplicării.

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

Animalele tratate nu pot fi manipulate până când locul de aplicare nu este uscat, iar copiii ar trebui să evite joaca cu animalele tratate până când locul unde a fost aplicat produsul este complet uscat. Este recomandat, prin urmare, ca animalele să nu fie tratate ziua, ci seara devreme, iar cele tratate recent nu ar trebui să doarmă în pat cu proprietarul, în special cu copiii.

Păstrați pipetele în ambalajul original și eliminați imediat pipetele utilizate.

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, lactație

Influenta diazinonului în timpul gestației și alaptării nu este cunoscută. Utilizarea produsului nu este recomandată în această perioadă.

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: acestea pot crește toxicitatea compușilor organofosforici și invers.
- Interacțiunea dintre medicamentele care acționează asupra esterazelor similare cu compușii organofosforici: Acestea pot spori toxicitatea de compuși organofosforici și invers.
- Interacțiuni cu compușii care induc nivelul enzimelor: Acestea pot crește toxicitatea compușilor organofosforici.
- Toate medicamentele care influențează funcțiile musculare pot spori toxicitatea compușilor organofosforici.
- Pesticidele care produc semne clinice similare cu cele ale compușilor organofosforici pot crește toxicitatea acestora.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Administrare spot on.

Doza : 10 mg diazinon / kg greutate corporală.

Numarul de pipete folosite pentru o pisică:

2,5 – 5 kg g.c.: 1 pipetă

peste 5 kg g.c. : 2 pipete

Faceti loc în părul pisicii, pe ceafă sau între omoplati și aplicați lichidul direct pe pielea animalului. Se aplică o dată la 3 săptămâni.

Pentru a asigura dozarea corespunzătoare, greutatea corporală a animalelor trebuie calculată cât mai exact, pentru a se evita sub-dozarea produsului.



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

Urinare frecventa, diaree, vorma, lăcrimare, sialoree, jetaj, tuse, secretie excesiva a bronhiilor, contractie a pupilei, pierdere a reflexelor, convulsii, coma si cianoza. Cand sunt observate reactii toxice severe, consultati imediat medicul veterinar.

Nota pentru veterinar: in cazul unei intoxiciatii severe se recomanda tratamentul cu Atropina.

4.11 Timp de așteptare

Nu este cazul

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: ectoparaziticide pentru utilizare topica, compus organofosforici

Codul veterinar ATC: QP53AF03

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Acțiunea diazinonului, un compus organofosforic, se bazează pe inhibarea enzimei acetil colinesterază (AChE). Acest neurotransmitator, este capabil de a se acumula, induce efecte asupra sinapselor vegetativ colinergice,asupra conexiunilor neuromusculare și asupra sistemului nervos central. În cazul stimулarii intense, receptorii ACh sunt blocati ducand la paralizie, inclusiv paralizie a sistemului respirator și în final la moartea paraziților.

5.2 Particularități farmacocinetice

Picaturile se aplică cutanat, pe ceafa sau între omoplați pisici.. Astfel, diazinonul se distribuie în stratul adipos de unde se eliberează treptat. Puricii de pe pielea pisicii intra in contact cu diazinonul și sunt omorâți.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Ulei de parafina

Ulei din soia epoxidat

6.2 Incompatibilități

Incompatibilități apar față de alți compuși organofosforici, morfine și alte opioacee, teofilină, aminofillin, cantități mari de lichide intravenoase, derivați xantinici, anestezice inhalante, ionii de magneziu, antibiotice (aminoglicozidele, B polymyxine și altele), substanțe cu acțiune depolarizantă și non-depolarizantă a blocantelor neuromusculare, succinilcolină, fenotiazinice, procaina , fenobarbital, pesticide (hidrocarburi clorurate), bifenili, substanțe clorurate.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

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

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Ambalaj primar:

Pipete din Barex 350 µm (copolimer acrilonitril-metil acrilat)/PET 23 µm + Barex 50 µm (copolimer acrilonitril-metil acrilat) cu un conținut de 0,4 ml.

Ambalaj secundar:

Cutie de carton x 1, 2, 3 sau 4 blister - card x 1, 3, 4, 6, 9 sau 12 pipete x 0,4 ml fiecare.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

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

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

09.01.2003/ 12.04.2010

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Nu este cazul.



ANEXA III

ETCHETARE ȘI PROSPECT



A. ETICHETARE



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton x 1, 2, 3 sau 4 blister - card x 1, 3, 4, 6, 9 sau 12 pipete x 0,4 ml fiecare.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

FLEA DROPS, 50 mg / pipeta, soluție spot-on pentru pisici
Diazinon

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE***Substanța activă:***

Diazinon 50 mg / pipeta

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție spot-on

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1, 2, 3 sau 4 blister - card x 1, 3, 4, 6, 9 sau 12 pipete x 0,4 ml fiecare.

5. SPECII ȚINTĂ

Pisici

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Tratamentul și prevenirea infestatiilor cu purici(Ctenocephalides felis) la pisici.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Administrare spot on.

Doza : 10 mg diazinon / kg greutate corporala.

Numarul de pipete folosite pentru o pisică:

2,5 – 5 kg g.c.: 1 pipeta

peste 5 kg g.c. : 2 pipete

Faceți loc în părul pisicăi, pe ceafă sau între omoplati și aplicați lichidul direct pe pielea animalului. Se aplică o dată la 3 săptămâni.

Pentru a asigura dozarea corespunzătoare, greutatea corporală a animalelor trebuie calculată cât mai exact, pentru a se evita sub-dozarea produsului.

Cități prospectul înainte de utilizare.

8. TEMPORIZARE

Nu este cazul.

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

Cități prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

A nu se refrigeră sau congelează.

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

Eliminare: citiți prospectul produsului.

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

Numai pentru uz veterinar

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

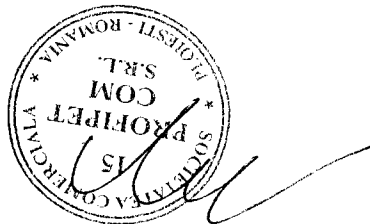
A nu se lăsa la vedere și în demâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Beaphar BV
Drostenkamp 3, 8101 BX Raalte, Olanda

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

Serie {număr}



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

blister - card x 1, 3, 4, 6, 9 sau 12 pipete x 0,4 ml fiecare

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

FLEA DROPS, 50 mg / pipeta, soluție spot-on pentru pisici
Diazinon

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANȚE) ACTIVĂ (ACTIVE)

Diazinon: 50 mg / pipetă

3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

0,4 ml

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Administrare spot on.

5. TEMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

6. NUMĂRUL SERIEI

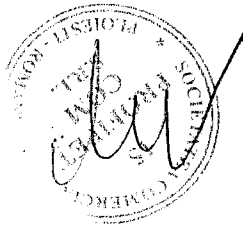
Serie {număr}

7. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE SAU FOLII

Pipete din Barex 350 µm (copolimer acrilonitril-metil acrilat)/PET 23 µm + Barex 50 µm (copolimer acrilonitril-metil acrilat) cu un conținut de 0,4 ml.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

FLEA DROPS, 50 mg / pipeta, soluție spot-on pentru pisici
Diazinon

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Beaphar B.V.

3. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

4. NUMĂRUL SERIEI

Serie/ lot/ număr

5. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



ANEXO 4

B. PROSPECT



PROSPECT

FLEA DROPS, 50 mg / pipeta, soluție spot-on pentru pisici

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

Deținătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriilor de produs:

Beaphar V, Drostenkamp 3, 8101BX Raalte, Olanda

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

FLEA DROPS, 50 mg / pipeta, soluție spot-on pentru pisici
Diazinon

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

Fiecare pipetă cu 0,4 ml conține:

Substanța activă:

Diazinon 50 mg

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Tratamentul și prevenirea infestatiilor cu purici (*Ctenocephalides felis*) la pisici.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează la animale bolnave sau convalescente, animale cu disfuncții hepatice, animale foarte sensibile la compusi organofosforosi, animale gestante sau care alaptează, animale cu varsta mai mică de 6 luni, animale cu o greutate sub 2,5 kg.

Nu se administrează la animalele cu hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienti.

6. REACȚII ADVERSE

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

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Pisici

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Administrare spot on.

Doza : 10 mg diazinon / kg greutate corporală.

Numarul de pipete folosite pentru o pisică:

2,5 – 5 kg g.c.: 1 pipeta

peste 5 kg g.c. : 2 pipete



Faceti loc în părul pisicii, pe ceafă sau între omoplati și aplicați lichidul direct pe pielea animalului. Se aplică o dată la 3 săptămâni.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru a asigura dozarea corespunzătoare, greutatea corporală a animalelor trebuie calculată cât mai exact, pentru a se evita sub-dozarea produsului.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.
A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.
A nu se refrigera sau congela.
A nu se utilizează după data expirării marcata pe eticheta.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

A se evita contactul cu ochii animalului. În cazul contactului accidental cu ochii clătiți imediat cu multă apă.

Este important să vă asigurați că produsul este aplicat într-o zonă în care animalul nu se poate linge și că animalele nu se ling între ele după tratament.

Nu aplicați produsul pe răni sau pe pielea deteriorată.

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

În cazul contactului accidental cu ochii clătiți imediat cu multă apă. Dacă iritația persistă cereți sfatul medicului și prezentați-i acestuia eticheta sau prospectul produsului.

Evitați contactul conținutului cu degetele. Dacă acest lucru se întâmplă, spălați mâinile cu apă și săpun. Spălați mâinile după utilizare.

A nu se fuma, bea sau mâncă în timpul aplicării.

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

Animalele tratate nu pot fi manipulate până când locul de aplicare nu este uscat, iar copiii ar trebui să evite joaca cu animalele tratate până când locul unde a fost aplicat produsul este complet uscat. Este recomandat, prin urmare, ca animalele să nu fie tratate ziua, ci seara devreme, iar cele tratate recent nu ar trebui să doarmă în pat cu proprietarul, în special cu copiii.

Păstrați pipetele în ambalajul original și eliminați imediat pipetele utilizate.

Utilizare în perioada de gestație, lactație

Influenta diazinonului în timpul gestației și alaptării nu este cunoscută. Utilizarea produsului nu este recomandată în această perioadă.



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 spori toxicitatea de compuși organofosforici și invers.
- Interacțiuni cu compușii care induc nivelul enzimelor: Acestea pot crește toxicitatea compușilor organofosforici.
- Toate medicamentele care influențează funcțiile musculare pot spori toxicitatea compușilor organofosforici.
- Pesticidele care produc semne clinice similare cu cele ale compușilor organofosforici pot crește toxicitatea acestora.

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

Urinare frecventă, diaree, vomă, lăcrimare, sialoree, jetaj, tuse, secreție excesivă a bronhiilor, contractie a pupilei, pierdere a reflexelor, convulsiuni, coma și cianoza.

Când sunt observate reacții toxice severe, consultați imediat medicul veterinar.

Nota pentru veterinar: în cazul unei intoxicații severe se recomandă tratamentul cu Atropina.

Incompatibilități

Incompatibilități apar față de: alți compuși organofosforici, morfina și alte opioacee, teofilină, aminofilină, cantități mari de lichide intravenoase, derivați xantinici, anestezice inhalante, ionii de magneziu, antibiotice (aminoglicozidele, B polymyxine și altele), substanțe cu acțiune depolarizantă și non-depolarizantă a blocantelor neuromusculare, succinilcolină, fenotiazinice, procaina, fenobarbital, pesticide (hidrocarburi clorurate), bifenili, substanțe clorurate.

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

15. ALTE INFORMAȚII

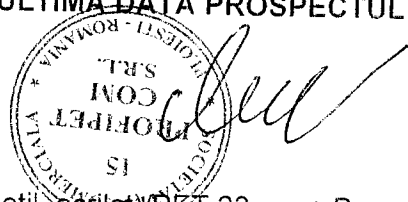
Dimensiuni de ambalaj:

Ambalaj primar:

Pipete din Barex 350 µm (copolimer acrilonitril-metil acrilat)/PET 23 µm + Barex 50 µm (copolimer acrilonitril-metil acrilat) cu un conținut de 0,4 ml.

Ambalaj secundar:

Cutie de carton x 1, 2, 3 sau 4 blister - card x 1, 3, 4, 6, 9 sau 12 pipete x 0,4 ml fiecare.



Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs 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

