

## **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR:**

PET – SPOT C, 200 mg/ml, soluție spot on pentru câini în greutate de 15 - 25 kg

## **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ:**

O pipeta de 1 ml conține:

### **Substanță activă:**

Fenthion..... 200 mg

### **Excipienți:**

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1

## **3. FORMA FARMACEUTICĂ:**

Soluție spot on

Soluție limpude, omogenă, de culoare galbenă până la galben brun.

## **4. PARTICULARITĂȚI CLINICE:**

### **4.1. Specii țintă:**

- Câini în greutate de 15 - 25 kg

### **4.2. Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă:**

Produsul este recomandat pentru tratamentul și prevenirea infestatiilor cu purici la câini. Durata protecției impotriva infestării cu purici este de 3 – 4 săptămâni.

### **4.3. Contraindicații:**

Nu se aplică tratamentul cu PET – SPOT C soluție spot on:

- câinilor în vîrstă de până la 6 luni și în greutate corporală sub 3 kg;
- cățeelor gestante cu 1 săptămână înainte de fătare;
- animalelor bolnave, stresate și convalescente;
- altor animale în afară de câini.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanță activă sau la oricare dintre excipienți.

#### **4.4. Atenționări speciale (pentru fiecare specie țintă):**

Nu sunt

#### **4.5. Precauții speciale pentru utilizare:**

##### **Precauții speciale pentru utilizare la animale:**

În cazul reinfestării se aplică altă doză, nu mai devreme de 4 săptămâni.

Se recomandă efectuarea tratamentului în cursul serii, astfel încât până dimineața să se obțină absorbția completă a produsului la locul aplicării.

În următoarele 3 zile de la aplicarea produsului se va evita atingerea și tunderea blănii pe locul respectiv.

Este foarte important să va asigurati ca produsul este aplicat într-un loc unde animalul nu se poate linge și trebuie evitat ca animalele să nu se lingă unele pe celelalte după tratament.

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

Persoanele cu sensibilitate cunoscută la fenthion sau la excipienții produsului trebuie să evite contactul cu produsul.

A se utiliza mănuși de protecție în momentul aplicării produsului.

Nu se fumează, nu se bea și nu se mănâncă în timpul manipulării produsului.

Se spală mâinile și orice alte părți ale corpului care au intrat în contact cu produsul.

Se va evita contactul produsului cu ochii și pielea.

Pipeta golită de continut nu se reutilizează.

#### **4.6. Reacții adverse (frecvență și gravitate):**

Pe locul aplicării produsului pot apărea reacții adverse rare: iritații, cădere părului, mâncărimi. În aceste cazuri animalul trebuie spălat cu săpun moale și apoi limpezit cu multă apă.

În unele cazuri pot apărea anorexie, vomă, diaree și tuse intermitentă.

Dacă simptomele persistă, se va consulta medicul veterinar.

#### **4.7. Utilizare în perioada de gestație, lactație:**

PET – SPOT C soluție spot on nu se administrează cătelelor gestante, înainte de fătare cu aproximativ o săptămână.

#### **4.8. Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:**

Cu 10 zile înainte și 10 zile după aplicarea tratamentului nu se vor utiliza alți inhibitori de colinesterază, derivați de fenotiazină (ex. neuroleptice) și relaxanți musculari (ex. succinildicolina).

#### **4.9. Cantități de administrat și calea de administrare:**

Produsul se administreaza printr-o singură aplicare, direct pe piele.

**Modul de aplicare:** Se scoate pipeta din ambalaj și se poziționează vertical, evitând orientarea ei spre fața animalului. Se îndepărtează capacul prin răsucire. Se separă blana animalului dintre omoplați până se vede pielea. Se aplică toată soluția din pipeta prin presare repetată pentru a goli continutul, direct pe piele, ținând pipeta perpendicular pe gâtul animalului.

Se recomanda urmatoarea doza:

Talia	Doză soluție PET-SPOT C	mg fenthion/kg greutate corporală
15 - 25 kg	O pipetă cu 1 mL sol. (200 mg fenthion)	8 – 13,3

A doua doză se va aplica, dacă este nevoie, numai după 3-4 săptămâni.

Se va determina cât mai precis greutatea animalelor pentru evitarea subdozării sau supradozării.

#### **4.10. Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz:**

În cazul supradozării, pe lângă efectele adverse, pot apărea fenomene de intoxicație: mioză, hipersalivatie, stări de vomă, diaree sau spasme.

În acest caz, se administreaza ca antidot atropina intravenos sau intramuscular, în doze începând cu 0,3 mg/kg, în funcție de simptome. După administarea de atropina, în caz de nevoie, se vor utiliza reactivatori de colinesterază (ex. toxogonina ).

#### **4.11. Timp de aşteptare:**

Nu este cazul.

### **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE:**

Grupa farmacoterapeutică: Ectoparaziticide pentru utilizare topica, inclusiv insecticide, compusi organofosforici

Codul veterinar ATC: QP53AF07

#### **5.1. Proprietăți farmacologice:**

Produsul conține un compus organofosforic cu activitate sistemică. Fenthionul își exercită acțiunea prin inhibarea colinesterazei la nivelul sinapselor, producând astfel distrugerea puricilor.

#### **5.2 Particularități farmacocinetice**

Substanța activă fention acționează asupra sistemului nervos al paraziților, ca inhibitor al acetilcolinesterazei(cunoscută ca AchE), enzimă ce hidrolizează acetilcolina(Ach). Ach este o moleculă implicată în transmiterea semnalelor nervoase din nervi la musculatură(asa numitele intersecții neuromusculare) și între neuronii din creier(asa numitele sinapse colinergice cerebrale)

Absorbția percutană de fenton administrat topic, depinde de specie, doza administrată și extinderea suprafeței corporale tratate. Fentonul este o substanță lipofilă, care se depune în stratul lipidic, de unde se eliberează treptat în fluxul sanguin.

Fentonul absorbit după aplicare topică este metabolizat parțial și este eliminat în principal prin urină și fecale în aproximativ 3 zile.

La o oră după tratament, fenthionul se absoarbe 50%, iar la 8 ore 97% și se depune în țesutul conjunctiv. Din restul organismului se elimină în două zile.

Efectul de lungă durată se asigură prin eliminarea treptată a substanței active din depozitele formate în țesutul adipos.

Eficiența produsului nu este afectată de îmbăierea animalului sau de lungimea și starea blănii.

**Proprietăți referitoare la mediul înconjurător:**

Fenthionul prezintă o toxicitate destul de ridicată pentru păsări și pentru organismele acvatice, cu toate că timpul de înjumătățire este mic. S-a constatat deasemenea că și albinele sunt afectate de contaminarea cu fenthion.

**6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE:**

**6.1. Lista excipientilor:**

Alcool izopropilic, macrogol 200.

**6.2. Incompatibilități:**

Fenthionul este incompatibil cu agenții reducători puternici, cu care poate reacționa.

**6.3. Perioada de valabilitate:**

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

**6.4. Precauții speciale pentru depozitare:**

A se păstra la temperatură mai mică de 25<sup>o</sup>C.

A se proteja de lumină directă.

A se păstra în loc uscat.

A se păstra în ambalajul original bine închis.

**6.5. Natura și compozitia ambalajului primar:**

Cutie de carton cu câte 3 pipete din LDPE multistrat acoperite cu EVOH(cu bariera protectoare pentru oxigen și solventi) x 1 ml solutie

**6.6. Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne 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.

Toxic pentru pești, organisme acvatice și albine.

**7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE:**

**S.C. PASTEUR – FILIALA FILIPEȘTI S.R.L.**

Str. Principală nr. 944, Filipeștii de Pădure, Jud. Prahova, România

Tel.: 0244-386699      Fax: 0244-386032

**8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE:**

**9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI:**

05.03.2003/15.06.2007

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI:**

**INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE:**

Nu este cazul.

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutii de carton cu 3 pipete din LDPE multistrat acoperite cu EVOH x 1 ml

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

PET – SPOT C, 200 mg/ml, soluție spot on pentru câini în greutate de 15 - 25 kg  
Fenthion

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

O pipeta de 1 ml conține:

*Substanță activă:*

Fenthion ..... 200 mg

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Soluție spot on

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

Cutie de carton cu 3 pipete din LDPE multistrat acoperite cu EVOH x 1 ml.

**5. SPECII ȚINTĂ**

Câini în greutate de 15 - 25 kg.

**6. INDICAȚII**

Produsul este recomandat pentru tratamentul și prevenirea infestatiilor cu purici la câini. Durata protecției împotriva infestării cu purici este de 3 – 4 săptămâni.

## **7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Citii prospectul înainte de utilizare.

## **8. TEMP DE AȘTEPTARE**

Nu este cazul.

## **9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ**

Citii prospectul înainte de utilizare.

## **10. DATA EXPIRĂRII**

EXP(luna/an):

După desigilare/deschidere, se va utiliza întreaga doză.

## **11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A se păstra la temperatură mai mică de 25<sup>0</sup>C, în ambalajul original, bine închis, ferit de îngheț și protejat de lumină directă. A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

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

Eliminare: citii prospectul produsului

Toxic pentru pești, organisme acvatice și albine

## **13. MENȚIUNEA “ NUMAI PENTRU UZ VETERINAR ” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

Numai pentru uz veterinar.

**14. MENTIUNEA " A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ ȘI VEDEREA COPIILOR "**

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

**15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

S.C. PASTEUR – FILIALA FILIPEȘTI S.R.L.

Str. Principală nr. 944, Filipeștii de Pădure, Jud. Prahova, România

Tel.: 0244-386699      Fax: 0244-386032

**16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE****17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot:



**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR**

Pipeta din LDPE multistrat acoperita cu EVOH x 1 ml soluție

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

PET – SPOT C, 200 mg/ml, soluție spot on pentru câini în greutate de 15-25 kg.  
Fention

**2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ**

O pipetă de 1 ml conține:

Fenthion.....200 mg

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

1 ml.

**4. CALE DE ADMINISTRARE**

Citiți prospectul înainte de utilizare

**5. TEMP DE ASTEPTARE**

Nu este cazul.

**6. NUMĂRUL SERIEI**

Lot:

**7. DATA EXPIRĂRII**

EXP(luna/an):

**8. MENȚIUNEA “ NUMAI PENTRU UZ VETERINAR ”**

Numai pentru uz veterinar

## PROSPECT PET – SPOT C

200 mg/ml, soluție spot on pentru câini în greutate de 15 - 25 kg

### **1. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI PRODUCĂTOR**

**S.C. PASTEUR – FILIALA FILIPEȘTI S.R.L.**

Str. Principală nr. 944, Filipeștii de Pădure, Jud. Prahova, România

Tel.: 0244-386699      Fax: 0244-386032

### **2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

PET – SPOT C, 200 mg/ml, soluție spot on pentru câini în greutate de 15-25 kg  
Fenthion

### **3. DECLARAAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENȚI**

O pipeta de 1 ml conține:

**Substanță activă:**

Fenthion.....200 mg

### **4. INDICAȚII**

Produsul este recomandat pentru tratamentul și prevenirea infestatiilor cu purici la câini. Durata protecției împotriva infestării cu purici este de 3 – 4 săptămâni.

### **5. CONTRAINDICAȚII**

Nu se aplică tratamentul cu PET – SPOT C:

- câinilor în vîrstă de până la 6 luni și în greutate corporală sub 3 kg;
- cățeelor gestante cu 1 săptămână înainte de fătare;
- animalelor bolnave, stresate și convalescente;
- altor animale în afară de câini.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanță activă sau la oricare dintre excipienți.

## 6. REACȚII ADVERSE

Pe locul aplicării produsului pot apărea reactii adverse: iritații, cădere părului, mâncărими. În aceste cazuri animalul trebuie spălat cu săpun moale și apoi limpezit cu multă apă.

Dacă simptomele persistă, se va consulta medicul veterinar.

Dacă observați efecte severe sau alte efecte nemenționate în acest prospect, anunțați de urgență medicul veterinar.

## 7. SPECII ȚINTĂ

- Câini în greutate de 15 – 25 kg

## 8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CĂI DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează printr-o singură aplicare, direct pe piele.

**Modul de aplicare:** Se scoate pipeta din ambalaj și se poziționează vertical, evitând orientarea ei spre fața animalului. Se îndepărtează capacul prin răsucire. Se separă blana animalului dintre omoplați până se vede pielea. Se aplică toată soluția din pipeta prin presare repetată pentru a goli continutul, direct pe piele, ținând pipeta perpendicular pe gâtul animalului.

Se recomanda urmatoarea doza:

Talia	Doză soluție PET-SPOT C	mg fenthion/kg greutate corporală
15 - 25 kg	O pipetă cu 1 mL sol. (200 mg fenthion)	8 – 13,3

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A doua doză se va aplica, dacă este nevoie, numai după 3-4 săptămâni.

Se va determina cât mai precis greutatea animalelor pentru evitarea subdozării sau supradozării.

## **10. TIMP DE AȘTEPTARE**

Nu este cazul.

## **11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A nu se lăsa la îndemâna sau vederea copiilor.

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C, în ambalajul original, bine închis, ferit de îngheț și protejat de lumină directă.

A nu se utilizează după data expirării marcată pe etichetă.

## **12. ATENȚIONĂRI SPECIALE**

**Atenționări speciale (pentru fiecare specie țintă):**

Nu sunt.

**Precauții speciale pentru utilizare:**

**Precauții speciale pentru utilizare la animale:**

În cazul reinfestării se aplică altă doză, nu mai devreme de 4 săptămâni.

Se recomandă efectuarea tratamentului în cursul serii, astfel încât până dimineață să se obțină absorbția completă a produsului la locul aplicării.

În următoarele 3 zile de la aplicarea produsului se va evita atingerea și tunderea blănii pe locul respectiv.

Este foarte important să va asigurați că produsul este aplicat într-un loc unde animalul nu se poate linge și trebuie evitat ca animalele să nu se lingă unele pe celelalte după tratament.

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

Persoanele cu sensibilitate cunoscută la fenthion sau la excipienții produsului trebuie să evite contactul cu produsul.

A se utiliza mănuși de protecție în momentul aplicării produsului.

În caz de contact accidental, se vor spala mainile și orice alte parti ale corpului care au intrat în contact cu produsul.

Nu se fumează, nu se bea și nu se mănâncă în timpul manipulării produsului.

Se spală mâinile și orice alte părți ale corpului care au intrat în contact cu produsul.

Se va evita contactul produsului cu ochii și pielea.

Pipeta golita de continut nu se reutilizeaza.

**Utilizare în perioada de gestație, lactație:**

**PET – SPOT C** soluție spot on nu se administrează căștelelor gestante, înainte de fătare cu aproximativ o săptămână.

**Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:**

Cu 10 zile înainte și 10 zile după aplicarea tratamentului nu se vor utiliza alți inhibitori de colinesterază, derivați de fenotiazină (ex. neuroleptice) și relaxanții musculari (ex. succinildicolina).

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

În cazul supradozării, pe lângă efectele adverse, pot apărea fenomene de intoxicație: mioză, hipersalivatie, stări de vomă, diaree sau spasme.

În acest caz, se administreaza ca antidot atropina intravenos sau intramuscular, în doze începând cu 0,3 mg/kg, în funcție de simptome. După administarea de atropina, în caz de nevoie, se vor utiliza reactivatori de colinesterază (ex. toxogonina ).

**Incompatibilități:**

Fenthionul este incompatibil cu agenții reducători puternici, cu care poate reacționa.

**13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Medicamentele nu trebuie aruncate în apele reziduale sau împreună cu resturi menajere. Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

Toxic pentru pești, organisme acvatice și albine

**14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL**

## **15. ALTE INFORMAȚII**

### **PREZENTARE:**

Cutie de carton cu câte 3 pipete din LDPE multistrat acoperite cu EVOH(cu bariera protectoare pentru oxigen și solventi) x 1 ml soluție.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.