

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Prinocat 400 mg/100 mg soluție spot-on pentru câini de talie foarte mare

COMPOZIȚIE CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare pipetă de 4 ml conține:

Substanțe active:

Imidacloprid	400 mg
Moxidectin	10 mg

Excipienți:

Butilhidroxitoluen (E 321)	4 mg
Alcool benzilic (E 1519)	3229 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi pct. 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție spot-on.

Soluție limpă, de culoare ușor gălbui până la galben sau galben-maronie.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Câini de talie foarte mare (>25-40 kg).

4.2 Indicații de utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru câinii infestați sau expuși riscului de infestare cu mai multe tipuri de paraziți:

Tratamentul și prevenirea infestației cu purici (*Ctenocephalides felis*),

Tratamentul păduchilor malofagi (*Trichodectes canis*),

Tratamentul infestației cu râie auriculară (*Otodectes cynotis*), râie sarcoptică (cauzată de *Sarcoptes scabiei* var. *canis*),

Prevenirea dirofilariozei cardiaice (larvele L3 și L4 ale *Dirofilaria immitis*),

Tratamentul microfiliilor circulante (*Dirofilaria immitis*),

Tratamentul dirofilariozei cutanate (etapele adulte ale *Dirofilaria repens*),

Prevenirea dirofilariozei cutanate (larvele L3 ale *Dirofilaria repens*),

Reducerea microfiliilor circulante (*Dirofilaria repens*),

Prevenirea angiostrongilozei (larve L4 și adulți imaturi ai *Angiostrongylus vasorum*),

Tratamentul *Angiostrongylus vasorum* și *Crenosoma vulpis*,

Prevenirea spirocercozei (*Spirocerca lupi*),

Tratamentul *Eucoleus* (syn. *Capillaria boehmi*) (adulți),

Tratamentul viermilor oculari *Thelazia callipaeda* (adulți),

Tratamentul infecțiilor cu nematode gastrointestinale (larve L4, adulți imaturi și adulți de *Toxocara canis*, *Ancylostoma caninum* și *Uncinaria stenocephala*, adulți de *Toxascaris leonina* și *Trichuris vulpis*).

Produsul poate fi utilizat ca parte a strategiei de tratament împotriva dermatitei alergice determinate de purici (FAD).

4.3 Contraindicații

Nu utilizați la căței cu vârstă sub 7 săptămâni.

Nu utilizați în cazurile de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienti.

Nu utilizați la câinii cu dirofilarioză cardiacă clasă 4, deoarece siguranța produsului nu a fost evaluată pentru acest grup de animale.

Pentru pisici trebuie utilizat produsul medicinal veterinar corespunzător (0,4 sau 0,8 ml), care conține imidacloprid 100 mg/ml și moxidectin 10 mg/ml.

Pentru dihori: nu utilizați produsul medicinal veterinar indicat pentru câini. Utilizați numai produsul pentru pisici mici și dihori (0,4 ml).

Nu utilizați la canari.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Vezi pct. 4.5.

Contactul de scurtă durată al animalului cu apă, o dată sau de două ori între tratamentele lunare, este puțin probabil să reducă eficacitatea produsului. Totuși, şamponarea sau scufundarea frecventă în apă a animalului după tratament, poate reduce eficacitatea produsului.

După utilizarea frecventă și repetată a unui antihelmintic se poate dezvolta rezistența parazișilor la clasa respectivă de substanțe antihelmintice. Prin urmare, utilizarea acestui produs trebuie să se bazeze pe evaluarea fiecărui caz în parte și pe informații epidemiologice locale despre susceptibilitatea speciilor țintă, cu scopul de a limita posibilitatea unei selecții viitoare a rezistenței parazișilor.

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe diagnosticul confirmat de infestare mixtă (sau risc de infestare, în cazul în care se aplică prevenția), în același timp (vezi, de asemenea, pct. 4.2 și 4.9).

Eficacitatea împotriva *Dirofilaria repens* adultă nu a fost testată în condiții de teren.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Tratamentul animalelor cu o greutate mai mică de 1 kg se va baza pe o evaluare a raportului beneficiu-risc.

Există o experiență limitată în ceea ce privește utilizarea produsului la animale bolnave și debile de aceea, produsul va fi utilizat numai pe baza unei evaluări a raportului beneficiu-risc pentru aceste animale.

Conținutul pipetei sau doza aplicată nu trebuie să vină în contact cu ochii sau gura animalului tratat și/sau a altor animale. Nu permiteți animalelor tratate recent să se lingă reciproc.

Produsul trebuie aplicat numai pe pielea sănătoasă, fără leziuni.

Acest produs conține moxidectin (o lactonă macrocyclică), prin urmare, trebuie evitată administrarea orală la câinii de rasă Collie sau Old English Sheep și a raselor similare sau la metișii, pentru a administra în mod corect produsul, aşa cum este descris în secțiunea 4.9; în special, ingestia orală de către animalul tratat și/sau alte animale aflate în apropiere trebuie prevenită.

Siguranța produsului a fost evaluată doar la câinii cu dirofilarioză cardiacă clasa 1 sau 2, în studii de laborator, precum și la câțiva câini din clasa 3, într-un studiu de teren. Prin urmare, utilizarea la câini cu simptome evidente sau severe ale bolii trebuie să se bazeze pe o evaluare atentă a raportului beneficiu-risc de către medicul veterinar curant.

Deși studii experimentale de supradoxozare au arătat că produsul poate fi administrat în siguranță câinilor cu dirofilarioză cardiacă, acesta nu are efect terapeutic împotriva *Dirofilaria immitis* în stadiu adult. Prin urmare, se recomandă să toți câinii în vîrstă de minimum 6 luni, care trăiesc în zone endemice pentru dirofilarioză cardiacă, să fie testați pentru existența unei infectii cu viermi cardiaci adulți înainte de a fi tratați cu acest produs. La indicația medicului veterinar, câinii infectați trebuie tratați cu un adulticid pentru a îndepărta viermii adulți. Siguranța combinației de imidacloprid și moxidectină nu a fost evaluată la administrație în aceeași zi cu un adulticid.

~~Imidaclopridul este toxic pentru păsări, în special la canari.~~

Precauții speciale care trebuie avute în vedere de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Pentru a preveni accesul copiilor la pipete, păstrați pipeta în ambalajul original, până când este gata de utilizare și aruncați imediat pipetele folosite.

Nu ingerăți. În caz de ingerare accidentală, consultați imediat medicul și prezentați medicului prospectul sau eticheta.

Persoanele sensibile la alcool benzilic, imidacloprid sau moxidectin trebuie să administreze produsul cu precauție. În cazuri foarte rare, produsul poate determina sensibilizarea pielii sau reacții cutanate tranzitorii (de exemplu amorteală, iritații sau senzații de arsură/furnicături).

În cazuri foarte rare, produsul poate determina iritație respiratorie la persoanele sensibile.

Dacă produsul ajunge accidental în ochi, spălați ochii cu multă apă.

Evitați contactul cu pielea, ochii sau gura.

În caz de vărsare accidentală pe piele, spălați-vă imediat cu apă și săpun.

Spălați-vă bine pe mâini după utilizare.

Dacă simptomele cutanate sau oculare persistă, adresați-vă imediat medicului și prezentați prospectul sau eticheta.

Nu mâncați, beți sau fumați în timpul aplicării.

Animalele tratate nu trebuie manipulate, în special de către copii, până când locul de aplicare nu este uscat. Prin urmare, se recomandă să aplicați produsul seara. Animalele tratate recent nu trebuie să doarmă în același pat ca și proprietarii lor, în special cu copiii.

Alte precauții

Solventul din produs poate păta sau deteriora anumite materiale cum ar fi piele, țesături, plastic și suprafete finisate. Lăsați locul de aplicare să se usuce înainte de a permite contactul cu astfel de materiale.

Produsul nu trebuie deversat în cursuri de apă, deoarece poate afecta organismele acvatice: moxidectin este foarte toxic pentru organismele acvatice. Câinii nu trebuie lăsați să însoțească în apele de suprafață timp de 4 zile după tratament.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Utilizarea produsului poate determina prurit tranzitoriu la câini. În rare ocazii pot apărea îngrișarea blânilor, eritem și vomă. Aceste semne dispar fără tratament suplimentar. În cazuri rare, produsul poate determina reacții locale de hipersensibilitate. În cazuri foarte rare, dacă animalul linge locul de aplicare după tratament, pot fi observate semne neurologice (majoritatea tranzitorii) (vezi pct. 4.10).

Produsul are gust amar. Dacă animalul linge locul de aplicare imediat după tratament, ocazional poate să apară salivăție. Aceasta nu reprezintă un semn de intoxicație și dispare în câteva minute fără tratament. Aplicarea corectă va reduce lingerea locului de aplicare.

În cazuri foarte rare, produsul poate provoca la locul de aplicare o senzație care duce la modificări tranzitorii de comportament, cum ar fi letargie, agitație și inapetență.

Un studiu de teren a arătat că la câinii care prezintă dirofilarioză cardiacă cu microfilarii există riscul de semne respiratorii severe (tuse, tahipnee și dispnee), care ar putea necesita un tratament veterinar prompt. În cadrul studiului, aceste reacții au fost frecvente (observate la 2 din 106 câini tratați). Semnele gastrointestinale (vomă, diaree, inapetență) și letargia în urma tratamentului sunt de asemenea, reacții adverse frecvente la astfel de câini.

Frecvența reacțiilor adverse este definită folosind următoarea convenție:

- foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate prezintă reacții adverse)
- frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 de animale tratate)
- mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1.000 animale tratate)
- rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10.000 de animale tratate)
- foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10.000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate).

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Siguranța produsului veterinar nu a fost stabilită în timpul gestației și lactației.

Studiile de laborator cu imidacloprid sau moxidectin la şobolani și iepuri nu au evidențiat efecte teratogene, fetotoxice sau maternotoxicice.

Utilizați numai după evaluarea raportului risc/beneficiu efectuată de către medicul veterinar responsabil.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

În timpul tratamentului cu produsul, nu trebuie administrate alte antiparazitare pe bază de lactone macrociclice. Nu au fost observate interacțiuni între combinația imidacloprid/moxidectin și alte produse medicinale veterinar utilizate în mod frecvent, sau proceduri medicale și chirurgicale. Nu a fost evaluată siguranța produsului atunci când este administrat în aceeași zi cu un adulticid pentru îndepărțarea viermilor adulți.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Doar pentru uz extern (utilizare spot-on).

Dozare:

Dozele minime recomandate sunt de 10 mg imidacloprid /kg greutate corporală și 2,5 mg moxidectin /kg greutate corporală, echivalent cu 0,1 ml produs/kg greutate corporală.

Schema de tratament trebuie să se bazeze pe diagnosticul veterinar individual și pe situația epidemiologică locală.

Administrați conform următorului tabel:

Câini [kg]	Dimensiunea pipetei care urmează să fie utilizată	Volum [ml]	Imidacloprid [mg/kg g.c.]	Moxidectin [mg/kg g.c.]
>25-40	imidacloprid/moxidectin 400 mg/100 mg soluție spot-on pentru câini de talie foarte mare	4	10-16	2,5-4
>40	combinația corespunzătoare de pipete pentru a obține doza recomandată (doza minimă recomandată este 0,1 ml produs/kg corp g.c.)			

Tratamentul și prevenirea puricilor (*Ctenocephalides felis*)

Un singur tratament previne viitoarele infestări cu purici timp de 4 săptămâni. Pupele preexistente în mediu pot apărea timp de 6 săptămâni sau mai mult după începerea tratamentului, în funcție de

condițiile climatice. Prin urmare, poate fi necesară asocierea tratamentului cu acest produs medicinal veterinar cu tratamente de mediu care vizează intreruperea ciclului de viață al puricilor din mediu înconjurător. Acestea pot duce la o reducere mai rapidă a populației de purici din gospodărie. Produsul trebuie administrat la intervale lunare atunci când este utilizat ca parte a unei strategii de tratament pentru dermatita alergică determinată de purici.

Tratamentul păduchilor malofagi (*Trichodectes canis*)

Trebuie administrată o singură doză. O nouă examinare veterinară este recomandată la 30 de zile după tratament, deoarece unele animale pot necesita un al doilea tratament.

Tratamentul infestării cu râie auriculară (*Otodectes cynotis*)

Trebuie administrată o singură doză de produs. Resturile libere trebuie îndepărtate ușor din canalul urechii externe la fiecare tratament. O nouă examinare veterinară este recomandată la 30 de zile după tratament, deoarece unele animale pot necesita un al doilea tratament. Nu aplicați direct în canalul otic.

Tratamentul infestării cu râie sarcoptică (cauzată de *Sarcoptes scabiei* var. *canis*)

Trebuie administrată o singură doză de produs, de două ori, cu o distanță de 4 săptămâni între administrări.

Prevenirea dirofilariozei cardiace (*D. immitis*) și a dirofilariozei cutanate (viermi cutanați) (*D. repens*)

Câinii din zonele endemice pentru dirofilarioză cardiacă sau cei care au călătorit în zone endemice, pot fi infectați cu viermi cardiaci adulți. Prin urmare, înainte de tratamentul cu produsul medicinal veterinar, trebuie avute în vedere indicațiile de la pct. 4.5.

Pentru prevenirea dirofilariozei cardiace, produsul trebuie aplicat regulat, la intervale de 1 lună, în perioada anului în care sunt prezenti Tânărari (gazde intermediare care transportă și transmit larvele de *D. immitis* și *D. repens*). Produsul poate fi administrat pe tot parcursul anului sau cu cel puțin 1 lună înainte de prima expunere preconizată la Tânărari. Tratamentul trebuie să continue la intervale lunare regulate până la 1 lună după ultima expunere la Tânărari. Pentru a stabili o rutină de tratament, se recomandă utilizarea în aceeași zi sau în aceeași dată, în fiecare lună. Când se înlocuiește un alt produs administrat pentru prevenirea viermilor cardiaci, într-un program de prevenire a viermilor cardiaci, primul tratament cu acest produs veterinar trebuie administrat în termen de 1 lună de la ultima doză a produsului administrat anterior.

În zonele non-endemice nu ar trebui să existe risc de infestare cu viermi cardiaci la câini. Prin urmare, aceștia pot fi tratați fără precauții speciale.

Tratamentul microfilarialilor (*D. immitis*)

Produsul medicinal veterinar trebuie administrat lunar, timp de două luni consecutive.

Tratamentul dirofilariozei cutanate (viermi cutanați) (stadiile adulte ale *Dirofilaria repens*)

Produsul medicinal veterinar trebuie administrat lunar, timp de șase luni consecutive.

Reducerea microfilarialilor (viermi cutanați) (*D. repens*)

Produsul medicinal veterinar trebuie administrat lunar, timp de patru luni consecutive.

Tratamentul și prevenirea *Angiostrongylus vasorum*

Trebuie administrată o singură doză. O nouă examinare veterinară este recomandată la 30 de zile după tratament, deoarece unele animale pot necesita un al doilea tratament. În zonele endemice, aplicațiile lunare regulate vor preveni angiostrongiloza și infecția manifestă cu *Angiostrongylus vasorum*.

Tratamentul *Crenosomului vulpis*

Trebuie administrată o singură doză.

Prevenirea spirocercozei (*Spirocerca lupi*)

Produsul medicinal veterinar trebuie administrat lunar.

Tratamentul *Eucoleus* (syn. *Capillaria boehmi*) (adulți)

Produsul medicinal veterinar trebuie administrat lunar, timp de două luni consecutive. Se recomandă prevenirea auto-coprafagiei între cele două tratamente, pentru a preveni posibila reinfestare.

Tratamentul viermilor oculari *Thelazia callipaeda* (adulți)

Trebuie administrată o singură doză de produs medicinal veterinar.

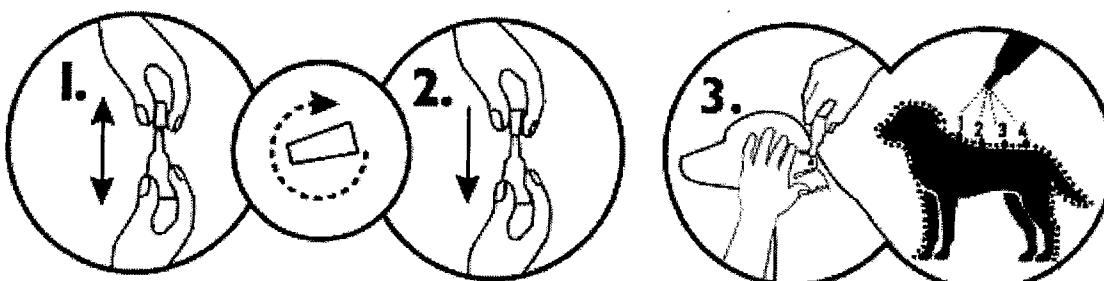
Tratamentul viermilor rotunzi, viermilor cu cârlig și viermilor bici (*Toxocara canis*, *Ancylostoma caninum*, *Uncinaria stenocephala*, *Toxascaris leonina* și *Trichuris vulpis*)

În zonele endemice pentru dirofilarioză cardiacă, tratamentul lunar poate reduce semnificativ riscul de reinfestare cu nematode gastrointestinale. În zonele care nu sunt endemice pentru viermi cardiaci, produsul poate fi utilizat ca parte a unui program de prevenire sezonieră împotriva puricilor și a nematodelor gastrointestinale.

Studiile au arătat că tratamentul lunar al câinilor va preveni infecțiile cauzate de *Uncinaria stenocephala*.

Mod de administrare:

1. Scoateți pipeta din ambalaj. Țineți pipeta în poziție verticală, răsuciți și scoateți capacul.
2. Rotiți capacul și așezați capăt opus al capacului înapoi pe pipetă. Apăsați și răsuciți capacul pentru a rupe sigiliul, apoi scoateți capacul din pipetă.
3. Pentru aplicare ușoară, câinele trebuie să stea în picioare. Întregul conținut al pipetei trebuie aplicat egal în 3-4 puncte de-a lungul coloanei vertebrale, de la umeri la baza cozii. Pentru fiecare punct împărțiți blana animalului, până când pielea este vizibilă. Produsul trebuie aplicat numai pe pielea sănătoasă. Plasați vârful pipetei pe piele și strângeți pipeta cu atenție, pentru a goli o porțiune din conținut pe piele. Nu aplicați o cantitate mare de soluție într-un singur punct, pentru a împiedica scurgerea pe părțile laterale ale animalului.



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

O doză de până la 10 ori mai mare decât doza recomandată a fost bine tolerată de cainii adulți, fără efecte adverse sau semne clinice nedorite. O doză de până la 5 ori mai mare decât doza recomandată, aplicată săptămânal timp de 17 săptămâni, a fost evaluată la cainii cu vîrstă de peste 6 luni și tolerată fără efecte adverse sau semne clinice nedorite.

Combinarea de imidacloprid și moxidectin a fost administrată cățeilor, în doză de 5 ori mai mare decât doza recomandată, la fiecare 2 săptămâni timp de 6 tratamente și nu au existat probleme severe legate de siguranță. Au fost observate midriază tranzitorie, salivăție, vomă și respirației rapidă tranzitorie.

După ingestia accidentală sau supradozare, în cazuri foarte rare pot apărea semne neurologice (majoritatea tranzitorii), cum ar fi ataxie, tremurături generalizate, semne oculare (pupile dilatate, reflex pupilar scăzut, nistagmus), respirație anormală, salivăție și vomă.

Cainii din rasa Collie sensibili la ivermectină au tolerat, fără efecte adverse, o doză de până la 5 ori mai mare decât doza recomandată, la intervale lunare, dar siguranța aplicării la intervale săptămânale nu a fost investigată la aceștia. Atunci când 40% din doza unitară a fost administrată oral, au fost observate semne neurologice severe. Administrarea orală a 10% din doza recomandată nu a produs efecte adverse. Cainii infectați cu viermi cardiaci adulți au tolerat, fără efecte adverse, o doză de până la 5 ori mai mare decât doza recomandată, la fiecare 2 săptămâni timp de 3 tratamente.

În caz de ingestie accidentală, trebuie administrat un tratament simptomatic. Nu există un antidot specific. Utilizarea cărbunelui activat poate fi benefică.

4.11 Timp (timpi) de așteptare

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: produse antiparazitare, insecticide și repellente, lactone macrociclice, milbemicine, moxidectin, combinații.

Codul veterinar ATC: QP54AB52.

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Imidaclopridul, 1- (6-clor-3-piridilmetil) -N-nitro-imidazolidin-2-ilidenamina este un ectoparaziticid aparținând grupului de compuși cloronicotinil. Chimic, este descris mai precis ca o cloronicotinil-nitroguanidină. Imidaclopridul este eficace împotriva puricilor în stadii larvare și puricilor adulți. Larvele de purici din mediul înconjurător sunt distruse după contactul cu un animal de companie tratat cu produsul medicinal veterinar. Imidaclopridul are o afinitate ridicată pentru receptorii nicotinergici ai acetilcolinei din regiunea post-sinaptică a sistemului nervos central (SNC) al puricilor. Inhibarea transmiterii colinergice la insecte duce la paralizie și deces. Datorită interacțiunii slabe cu receptorii nicotinergici ai mamiferelor și a unei penetrări slabe prin bariera hematoencefalică postulată la mamifere, nu prezintă niciun efect asupra SNC. Imidaclopridul prezintă o activitate farmacologică minimă la mamifere.

Moxidectin, 23-(O-metiloxim)-F28249 alfa este o lactonă macrocyclică de generația a două, din familia milbemicinei. Este un paraziticid activ împotriva multor paraziți interni și externi. Moxidectin acționează împotriva stadiilor larvare ale *Dirofilaria immitis* (L1, L3, L4) și *Dirofilaria repens* (L1, L3). De asemenea, este activ împotriva nematodelor gastrointestinale. Moxidectin interacționează cu GABA și cu canalele glutamat clorid. Aceasta duce la deschiderea canalelor de clorură la jonctiunile postsinaptice, pentru a permite influxul ionilor de clorură și inducerea unei stări de repaus ireversibilă. Rezultatul este paralizia flască a paraziților afectați, urmată de moartea și/sau expulzia acestora. Substanța are o acțiune prelungită și după o singură aplicare protejează cainii timp de 4 săptămâni

împotriva reinfecției cu următorii paraziți: *Dirofilaria immitis*, *Dirofilaria repens*, *Angiostrongylus vasorum*.

5.2 Particularități farmacocinetice

După administrarea topică a produsului, imidacloprid este distribuit rapid pe pielea animalului în decurs de o zi după aplicare. Poate fi găsit pe suprafața corporală pe toată perioada de tratament. Moxidectin este absorbit prin piele, atingând concentrații plasmatic maxime la aproximativ 4 până la 9 zile după tratament la câini. Consecutiv absorbției de pe piele, moxidectin este distribuit sistemic în țesuturile corpului, dar datorită lipofiliei sale se concentrează în principal în grăsimi. Se elimină lent din plasmă, fiind detectabil în plasmă pe toată perioada de tratament de o lună. $T_{1/2}$ este de aproximativ 28,4 zile la câini. Studiile care evaluează comportamentul farmacocinetic al moxidectinului după administrări repetitive, au indicat că nivelul plasmatic la stare de echilibru este atins după aproximativ 4 tratamente lunare consecutive.

Proprietăți referitoare la mediul înconjurător

Vezi pct. 4.5 și 6.6.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Alcool benzilic (E 1519)

Carbonat de propilenă

Butilhidroxitoluen (E 321)

Trolamină

6.2 Incompatibilități majore

Nu este cazul.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, aşa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină și umiditate. Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții de temperatură speciale de păstrare.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Pipetă din polipropilenă de culoare albă, cu doză unică (PP), cu închidere cu vârf ascuțit din polietilenă cu de înaltă densitate (PEID) sau polioximetilenă (POM), sau polipropilenă (PP), ambalată în săculeț triplu laminat compus din poliester (PETP), aluminiu (Al) și polietilenă de joasă densitate (PJD).

Cutie de carton cu 1, 3, 4, 6, 24 sau 48 pipete.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Produsul nu trebuie eliminat în cursuri de apă, deoarece poate fi periculos pentru pești și alte organisme acvatice. Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

7. DETINATORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

KRKA d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

8. NUMARUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

200021

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRI A AUTORIZAȚIEI

29.01.2020

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Nu este cazul.

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**CUTIE****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Prinocate 400 mg/100 mg soluție spot-on pentru câini de talie foarte mare
Imidacloprid/Moxidectin

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare pipetă de 4 ml conține:

Substanțe active:

Imidacloprid	400 mg
Moxidectin	100 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție spot-on

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

- 1x 4 ml
- 3 x 4 ml
- 4 x 4 ml
- 6 x 4 ml
- 24 x 4 ml
- 48 x 4 ml

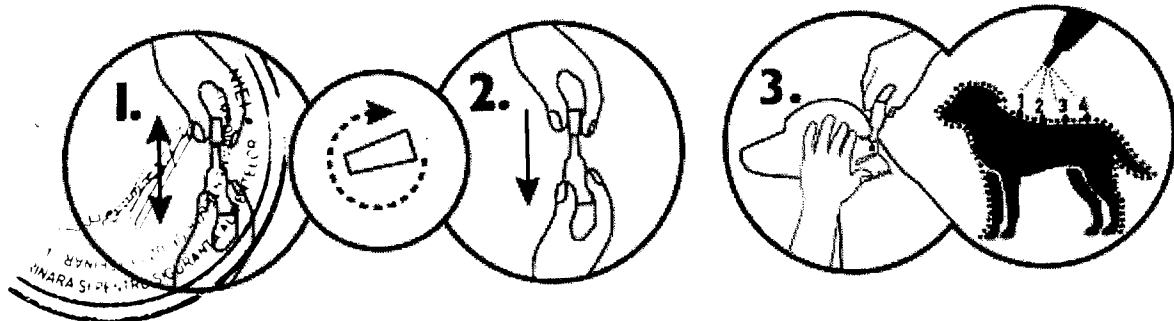
5. SPECII ȚINTĂ

Câini de talie foarte mare (>25-40 kg).

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)****7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Utilizare spot-on.

Citiți prospectul înainte de utilizare.



8. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

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

~~Citiriprospectul înainte de utilizare.~~

10. DATA EXPIRĂRII

EXP

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină și umiditate.

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

Eliminare: citiți prospectul produsului.

13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, DUPĂ CAZ

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

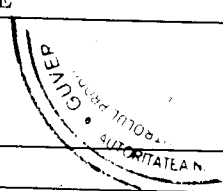
14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

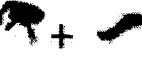
KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE
200021



17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL LOTULUI DE PRODUS

Lot

-  + *Ctenocephalides felis*
-  *Trichodectes canis*
-  *Otodectes cynotis*
-  *Sarcoptes scabiei* var. *canis*
-  *Dirofilaria immitis*
-  *Dirofilaria immitis* microfilariae
-  *Dirofilaria repens*
-  *Angiostrongylus vasorum*
-  *Crenosoma vulpis*
-  *Spirocerca lupi*
-  *Eucoleus (syn. Capillaria) boehmi*
-  *Thelazia callipaeda*
-  *Toxocara canis, Toxascaris leonina*
-  *Ancylostoma caninum, Uncinaria stenocephala*
-  *Trichuris vulpis*

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

SĂCULET

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Prinocate 400 mg/100 mg soluție spot-on pentru câini de talie foarte mare
Iveracloprid/Moxidectin

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

400 mg/100 mg

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

4 ml

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Utilizare spot-on.



5. TEMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot

7. DATA EXPIRĂRII

EXP

8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

PIPETĂ

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Prinocate 400 mg/100 mg
Imidacloprid/Moxidectin

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

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

2,5 ml

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

5. TEMP (TEMPI) DE AȘTEPTARE

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot

7. DATA EXPIRĂRII

EXP

8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”



PROSPECT:

Prinocate 40 mg/10 mg soluție spot-on pentru câini de talie mică

Prinocate 100 mg/25 mg soluție spot-on pentru câini de talie medie

Prinocate 250 mg/62,5 mg soluție spot-on pentru câini de talie mare

Prinocate 400 mg/100 mg soluție spot-on pentru câini de talie foarte mare

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

Detinătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Prinocate 40 mg/10 mg soluție spot-on pentru câini de talie mică

Prinocate 100 mg/25 mg soluție spot-on pentru câini de talie medie

Prinocate 250 mg/62,5 mg soluție spot-on pentru câini de talie mare

Prinocate 400 mg/100 mg soluție spot-on pentru câini de talie foarte mare

Imidacloprid/Moxidectin

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDENȚI)

Fiecare pipetă conține:

Substanțe active, excipienți:

	Imidacloprid [mg]	Moxidectin [mg]	Butilhidroxitoluen (E 321) [mg]	Alcool benzilic (E 1519) [mg]	Volum [ml]
Prinocate 40 mg/10 mg soluție spot-on pentru câini de talie mică	40	10	0,4	323	0,4
Prinocate 100 mg/25 mg soluție spot-on pentru câini de talie medie	100	25	1	807	1
Prinocate 250 mg/62,5 mg soluție spot-on pentru câini de talie mare	250	62,5	2,5	2018	2,5
Prinocate 400 mg/100 mg soluție spot-on pentru câini de talie foarte mare	400	100	4	3229	4

Soluție limpede, ușor gălbui până la galben sau galben-maronie.

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru câinii care au, ori prezintă risc de infecții parazitare mixte:

Tratamentul și prevenirea infestației cu purici (*Ctenocephalides felis*),



Tratamentul păduchilor malofagi (*Trichodectes canis*), 
Tratamentul infestației cu râie auriculară (*Otodectes cynotis*), râie sarcoptică (cauzată de *Sarcoptes scabiei* var. *canis*), 

Prevenirea dirofilariozei cardiace (larvele L3 și L4 ale *Dirofilaria immitis*), 
Tratamentul microfilariilor circulante (*Dirofilaria immitis*), 
Tratamentul dirofilariozei cutanate (etapele adulte ale *Dirofilaria repens*), 
Prevenirea dirofilariozei cutanate (larvele L3 ale *Dirofilaria repens*), 
Reducerea microfilariilor circulante (*Dirofilaria repens*), 
Prevenirea angiostrongilozei (larve L4 și adulți imaturi ai *Angiostrongylus vasorum*), 
Tratamentul *Angiostrongylus vasorum* și *Crenosoma vulpis*, 
Prevenirea spirocercozei (*Spirocerca lupi*), 
Tratamentul *Eucoleus* (syn. *Capillaria*) boehmi (adulți), 
Tratamentul viermilor oculari *Thelazia callipaeda* (adulți), 
Tratamentul infestațiilor cu nematode gastrointestinale (larve L4, adulți imaturi și adulți de *Toxocara canis*, *Ancylostoma caninum* și *Uncinaria stenocephala*, adulți de *Toxascaris leonina* și *Trichuris vulpis*). 

Produsul poate fi folosit ca parte a strategiei de tratament împotriva dermatitei alergice determinate de purici (FAD).

5. CONTRAINDICAȚII

Nu utilizați la căței cu vârstă sub 7 săptămâni.
Nu utilizați în cazurile de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.
Nu utilizați la câinii cu dirofilarioză cardiacă de clasă 4, deoarece siguranța produsului nu a fost evaluată pentru această grupă de animale.
Pentru pisici, trebuie utilizat produsul medicinal veterinar corespunzător (0,4 sau 0,8 ml), care conține 100 mg/ml imidacloprid și 10 mg/ml moxidectin.
Pentru dihorii: Nu utilizați produsul medicinal veterinar indicat pentru câini. Utilizați numai produsul pentru pisici de talie mică și dihorii (0,4 ml).
Nu utilizați la canari.

6. REACȚII ADVERSE

Utilizarea produsului poate determina prurit tranzitoriu la câini. În rare cazuri pot apărea îngrișarea blănii, eritem și vomă. Aceste semne dispar fără tratament suplimentar. În cazuri rare, produsul poate determina reacții locale de hipersensibilitate.

Dacă animalul lingă locul de aplicare după tratament, în cazuri foarte rare pot fi observate semne neurologice (majoritatea tranzitorii), cum ar fi ataxie, tremurături generalizate, semne oculare (pupile dilatate, reflex pupilar scăzut, nistagmus), respirație anormală, salivație și vomă.

Produsul are gust amar. Dacă animalul linge locul de aplicare imediat după tratament, ocazional poate să apară șalivăție. Aceasta nu reprezintă un semn de intoxicație și dispare în câteva minute fără tratament. Aplicarea corectă va reduce lingerea locului de aplicare.

În cazuri foarte rare, produsul poate provoca la locul de aplicare o senzație care duce la modificări tranzitorii de comportament, cum ar fi letargie, agitație și inapetență.

Un studiu de teren arătat că la câinii ce prezintă dirofilarioză cardiacă cu microfilarii există risc de semne respiratorii severe (tuse, tahipnee și dispnee) care ar putea necesita un tratament veterinar prompt. În cadrul studiului, aceste reacții au fost frecvente (observate la 2 din 106 câini tratați). Semnele gastrointestinale (vomă, diaree, inapetență) și letargia în urma tratamentului sunt, de asemenea, reacții adverse frecvente la astfel de câini.

În caz de ingestie orală accidentală, medicul veterinar va administra tratament simptomatic. Nu există un antidot specific. Administrarea de cărbune activat poate aduce beneficii.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse în timpul unui tratament)
- Frecvente (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 la 100 de animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10000 de animale tratate, inclusiv rapoarte izolate).

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Câini.

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

Numai pentru uz extern (utilizare spot-on).

Aplicați topic, pe piele, între omoplați.

Dozare

Dozele minime recomandate sunt 10 mg imidacloprid/kg greutate corporală și 2,5 mg moxidectin/kg greutate corporală, echivalent cu 0,1 ml produs/kg greutate corporală.

Schema de tratament trebuie să se bazeze pe diagnosticul veterinar individual și pe situația epidemiologică locală.

Administrați conform următorului tabel:

Câini [kg]	Dimensiunea pipetei care urmează să fie utilizată	Volum [ml]	Imidacloprid [mg/kg g.v.]	Moxidectin [mg/kg g.v.]
≤4	imidacloprid/moxidectin 40 mg/10 mg soluție spot-on pentru câini de talie mică	0,4	minim 10	minim 2,5

>4-10	imidacloprid/moxidectin 100 mg/25 mg soluție spot-on pentru câini de talie medie	1	10-25	2,5-6,25
>10-25	imidacloprid/moxidectin 250 mg/62,5 mg soluție spot-on pentru câini de talie mare	2,5	10-25	2,5-6,25
>25-40	imidacloprid/moxidectin 400 mg/100 mg soluție spot-on pentru câini de talie foarte mare	4	10-16	2,5-4 AUTOCOATEANĂ
>40	combinăția corespunzătoare de pipete pentru a furniza doza recomandată (doza minimă recomandată este de 0,1 ml produs/kg greutate corporală)			

Tratamentul și prevenirea infestației cu purici (*Ctenocephalides felis*)

Un singur tratament previne viitoarele infestări cu purici timp de 4 săptămâni. Pupele preexistente în mediu pot apărea timp de 6 săptămâni sau mai mult după începerea tratamentului, în funcție de condițiile climatice. Prin urmare, poate fi necesar ca tratamentul să se utilizeze împreună cu produsul medicinal de uz veterinar pentru mediul înconjurător, care vizează întreruperea ciclului de viață al puricilor în împrejurimi. Astfel poate rezulta o reducere mai rapidă a populației de purici din gospodărie. Produsul trebuie administrat la intervale lunare atunci când este utilizat ca parte a unei strategii de tratament pentru dermatita alergică la purici.

Tratamentul păduchilor malofagi (*Trichodectes canis*)

Trebuie administrată o singură doză. O nouă examinare veterinară este recomandată la 30 de zile după tratament, deoarece unele animale pot necesita un al doilea tratament.

Tratamentul infestației cu râie auriculară (*Otodectes cynotis*)

Trebuie administrată o singură doză de produs. Resturile libere trebuie îndepărtate ușor din canalul urechii externe la fiecare tratament. O nouă examinare veterinară este recomandată la 30 de zile după tratament, deoarece unele animale pot necesita un al doilea tratament. Nu aplicați direct pe canalul urechii.

Tratamentul infestației cu râie sarcoptică (cauzată de *Sarcoptes scabiei* var. *canis*)

Trebuie administrată o singură doză de produs, de două ori, cu o distanță de 4 săptămâni între administrări.

Prevenirea dirofilariozei cardiace (*D. immitis*) și a dirofilariozei cutanate (viermi cutanați) (*D. repens*)

Câinii din zonele endemice pentru dirofilarioză cardiacă sau cei care au călătorit în zone endemice, pot fi infectați cu viermi cardiaci adulți. Prin urmare, înainte de tratamentul cu produsul medicinal veterinar, trebuie avute în vedere sfaturile furnizate în secțiunea ATENȚIONARE(I) SPECIALE. Trebuie avute în vedere precauții speciale pentru utilizarea la animale. Pentru prevenirea bolilor cauzate de viermii cardiaci și a dirofilariozei cutanate, produsul trebuie aplicat la intervale lunare regulate în perioada anului în care sunt prezente țânțarii (gazdele intermediare care transportă și transmit larvele *D. immitis* și *D. repens*). Produsul poate fi administrat pe tot parcursul anului sau cu cel puțin 1 lună înainte de prima expunere preconizată la țânțari. Tratamentul trebuie să continue la intervale lunare regulate până la 1 lună după ultima expunere la țânțari. Pentru a stabili o rutină de tratament, se recomandă utilizarea aceleiași zile sau aceleiași date în fiecare lună. Când se înlocuiește un alt produs pentru prevenția

dirofilariozei cardiace, într-un program de prevenție a dirofilariozei cardiace, primul tratament cu acest produs medicinal veterinar trebuie să fie administrat în termen de 1 lună de la ultima doză a medicamentului precedent. În zonele non-endemice nu ar trebui să existe riscul de dirofilarioză cardiacă la câini. Prin urmare, aceștia pot fi tratați fără precauții speciale.

Tratamentul microfilarilor (*D. immitis*)

Produsul medicinal veterinar trebuie administrat lunar, timp de două luni consecutive.

Tratamentul dirofilariozei cutanate (viermi cutanați) (stadiile adulte ale *Dirofilaria repens*)

Produsul medicinal veterinar trebuie administrat lunar, timp de șase luni consecutive.

Reducerea microfilarilor (viermi cutanați) (*D. repens*)

Produsul medicinal veterinar trebuie administrat lunar, timp de patru luni consecutive.

Tratamentul și prevenirea *Angiostrongylus vasorum*

Trebuie administrată o singură doză. O nouă examinare veterinară este recomandată la 30 de zile după tratament, deoarece unele animale pot necesita un al doilea tratament. În zonele endemice, aplicațiile lunare regulate vor preveni angiostrongiloza și infecția evidentă cu *Angiostrongylus vasorum*.

Tratamentul *Crenosomului vulpis*

Trebuie administrată o singură doză.

Prevenirea spirocercozei (*Spirocerca lupi*)

Produsul medicinal veterinar trebuie administrat lunar.

Tratamentul *Eucoleus* (syn. *Capillaria boehmi* (adulti))

Produsul medicinal veterinar trebuie administrat lunar, timp de două luni consecutive. Se recomandă prevenirea auto-coprofagiei între cele două tratamente, pentru a preveni posibila reinfectare.

Tratamentul viermilor oculari *Thelazia callipaeda* (adulti)

Trebuie administrată o singură doză de produs medicinal veterinar.

Tratamentul infestațiilor cu nematode gastrointestinale (*Toxocara canis*, *Ancylostoma caninum*,

Uncinaria stenocephala, *Toxascaris leonina* și *Trichuris vulpis*)

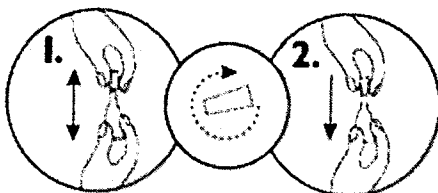
În zonele endemice pentru dirofilarioză cardiacă, tratamentul lunar poate reduce semnificativ riscul de reinfecție cauzat de viermii rotunzi, viermii cu cărlig și viermii bici. În zonele care nu sunt endemice pentru dirofilarioză cardiacă, produsul poate fi utilizat ca parte a unui program de prevenție sezonieră împotriva puricilor și a nematodelor gastrointestinale.

Studiile au arătat că tratamentul lunar al câinilor va preveni infectiile cauzate de *Uncinaria stenocephala*.



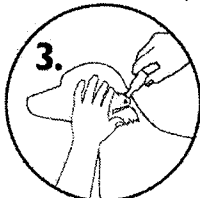
9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

1. Scoateți o pipetă din pachet. Țineți pipeta aplicatorului în poziție verticală, răsuciți și scoateți capacul.
2. Întoarceți capacul invers și așezați celălalt capăt înapoi pe pipetă. Împingeți și răsuciți capacul pentru a rupe sigiliul, apoi scoateți capacul din pipetă.



Pentru câini până la 25 kg:

3. Cu câinele nemîșcat, împărțiți blana dintre omoplați, până când pielea este vizibilă. Produsul trebuie aplicat numai pe pielea sănătoasă. Plasați vârful pipetei pe piele și strângeți pipeta ferm de câteva ori, pentru a goli conținutul direct pe piele.



Pentru câinii mai mari de 25 kg:

3. Pentru aplicare ușoară, câinele trebuie să stea în picioare. Întregul conținut al pipetei trebuie aplicat egal în 3-4 puncte de-a lungul coloanei vertebrale, de la umeri la baza cozii. Pentru fiecare punct împărțiți blana animalului, până când pielea este vizibilă. Produsul trebuie aplicat numai pe pielea sănătoasă. Plasați vârful pipetei pe piele și strângeți pipeta cu atenție, pentru a goli o porțiune din conținut pe piele. Nu aplicați o cantitate mare de soluție într-un singur punct, pentru a împiedica scurgerea pe părțile laterale ale animalului.



10. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și la îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină și umiditate. Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de temperatură de depozitare.
A nu se utilizează acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă după EXP. Data expirării se referă la ultimă zi din acea lună.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precăutări speciale pentru fiecare specie țintă

Contactul de scurtă durată al animalului cu apă, o dată sau de două ori între tratamentele lunare, este puțin probabil să reducă eficacitatea produsului. Totuși, şamponarea sau scufundarea frecventă în apă a animalului după tratament, poate reduce eficacitatea produsului.

Rezistența parazitului la oricare clasă particulară de antihelmintice poate apărea după utilizarea frecventă și repetată a unui antihelmintic din acea clasă. Prin urmare, utilizarea acestui produs ar trebui să se bazeze pe evaluarea fiecărui caz individual și pe informațiile epidemiologice locale despre susceptibilitatea actuală a speciilor țintă, pentru a limita posibilitatea unei viitoare selecții care să determine rezistență.

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe diagnosticul confirmat de infestare mixtă (sau risc de infestare, în cazul în care se aplică prevenția), în același timp (a se vedea, de asemenea, secțiunile INDICAȚII și POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE). Eficacitatea împotriva *Dirofilaria repens* adultă nu a fost testată în condiții de teren.

Precăutări speciale pentru utilizare la animale

Tratamentul animalelor cu o greutate mai mică de 1 kg se va baza pe o evaluare a raportului beneficiu-risc.

Există o experiență limitată în ceea ce privește utilizarea produsului la animale bolnave și debile de aceea, produsul va fi utilizat numai pe baza unei evaluări a raportului beneficiu-risc pentru aceste animale.

Conținutul pipetei sau doza aplicată nu trebuie să vină în contact cu ochii sau gura animalului tratat și/sau a altor animale. Nu permiteți animalelor tratate recent să se lingă reciproc. Când produsul a fost aplicat în 3-4 puncte separate (vezi secțiunea RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ) se va acorda atenție animalului să nu lingă locurile de aplicare. Ori de câte ori este posibil, se aplică pe pielea sănătoasă fără leziuni.

Acest produs conține moxidectină (lactonă macrociclică), prin urmare, trebuie să se acorde o atenție deosebită la cainii de rasă Collie sau Old English Sheep și raselor similare sau la metișii, pentru a administra în mod corect produsul, aşa cum este descris în secțiunea RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ; în special, absorbtia orală de către destinatar și / sau alte animale în contact strâns, trebuie prevenită.

Produsul nu trebuie să fie deversat în cursuri de apă, deoarece are efecte nocive asupra organismelor acvatice: moxidectin este foarte toxic pentru organisme acvatice. Cainii nu trebuie lăsați să înnoate în apele de suprafață timp de 4 zile după tratament.

Siguranța produsului a fost evaluată doar la cainii cu dirofilarioză cardiacă de clasa 1 sau 2, în studii de laborator, cât și la câțiva caini din clasa 3, într-un studiu de teren. Prin urmare, utilizarea la caini cu simptome evidente sau severe ale bolii trebuie să se bazeze pe o evaluare atentă a raportului beneficiu-risc de către medicul veterinar responsabil.

Deși studii experimentale de supradoxozare au arătat că produsul poate fi administrat în siguranță cainilor cu dirofilarioză cardiacă, acesta nu are efect terapeutic împotriva *Dirofilaria immitis* în stadiul adult. Prin urmare, se recomandă ca toți cainii în vîrstă de minimum 6 luni, care trăiesc în zone endemice pentru dirofilarioză cardiacă, să fie testați pentru existența unei infecții cu viermi cardiaci adulți înainte de a fi tratați cu acest produs. La indicația medicului veterinar, cainii infestați trebuie tratați cu un

adulticid pentru a îndepărta viermii adulți. Siguranța combinației de imidacloprid și moxidectin nu a fost evaluată la administrarea produsului în aceeași zi cu un adulticid.
Imidaclopridul este toxic pentru păsări, în special la canari.

Precauții speciale care trebuie avute în vedere de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Pentru a preveni accesul copiilor la pipete, păstrați pipeta în ambalajul original până când este gata de utilizare și aruncați imediat pipetele utilizate.

Nu ingerăți. În caz de ingerare accidentală, consultați imediat medicul și prezentați medicului prospectul sau eticheta.

Persoanele sensibile la alcool benzilic, imidacloprid sau moxidectină trebuie să administreze produsul cu precauție. În cazuri foarte rare, produsul poate determina sensibilizarea pielii sau reacții cutanate tranzitorii (de exemplu amortegală, iritații sau senzații de arsură/furnicături).

În cazuri foarte rare, produsul poate determina iritație respiratorie la indivizii sensibili.

Dacă produsul ajunge accidental în ochi, spălați ochii cu multă apă.

Evitați contactul cu pielea, ochii sau gura.

În caz de vărsare accidentală pe piele, spălați-vă imediat cu apă și săpun.

Spălați-vă bine pe mâini după utilizare.

Dacă simptomele cutanate sau oculare persistă, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul sau eticheta.

Nu mâncați, beți sau fumați în timpul aplicării.

Animalele tratate nu trebuie manipulate, în special de către copii, până când locul de aplicare nu este uscat. Prin urmare, se recomandă să aplicați produsul seara. Animalele tratate recent nu trebuie să doarmă în același pat ca și proprietarii lor, în special copiii.

Solventul din produs poate păta sau deteriora anumite materiale cum ar fi piele, țesături, plastic și suprafete finisate. Lăsați locul de aplicare să se usuce înainte de a permite contactul cu astfel de materiale.

Produsul nu trebuie să fie deversat în cursuri de apă, deoarece are efecte nocive asupra organismelor acvatice: moxidectin este foarte toxic pentru organismele acvatice. Câinii nu trebuie lăsați să înnoate în apele de suprafață timp de 4 zile după tratament.

Gestație și lactație

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită pe durata gestației și lactației. Studiile de laborator cu imidacloprid sau moxidectină la şobolani și iepuri nu au arătat efecte teratogene, feto-toxice sau materno-toxice.

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea raportului beneficiu-risc efectuată de către medicul veterinar responsabil.

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

În timpul tratamentului cu produsul, nu trebuie administrate alte antiparazitare pe bază de lactone macrociclice. Nu au fost observate interacțiuni între combinația imidacloprid/moxidectină și alte produse medicinale veterinare utilizate în mod frecvent, sau proceduri medicale și chirurgicale.

Supradoxozare (simptome, proceduri de urgentă, antidoturi):

O doză de până la 10 ori mai mare decât doza recomandată a fost bine tolerată de câinii adulți, fără efecte adverse sau semne clinice nedorite. O doză de până la 5 ori mai mare decât doza recomandată, aplicată săptămânal timp de 17 săptămâni, a fost investigată la câinii cu vîrstă de peste 6 luni și tolerată fără efecte adverse sau semne clinice nedorite.

Combinarea de imidacloprid și moxidectin a fost administrată cățeilor, în doză de până la 5 ori mai mare decât doza recomandată, la fiecare 2 săptămâni timp de 6 tratamente și nu au existat probleme serioase legate de siguranță. Au fost observate midriază tranzitorie, salivărie, vomă și respirație rapidă tranzitorie.

După ingerare accidentală sau supradozare, în cazuri foarte rare pot apărea semne neurologice (majoritatea tranzitorii), cum ar fi ataxie, tremurături generalizate, semne oculare (pupile dilatate, reflex pupilar scăzut, nistagmus), respirație anormală, salivărie și vomă.

Câinii din rasa Câine sensibili la ivermectină au tolerat, fără efecte adverse, o doză de până la 5 ori mai mare decât doza recomandată, la intervale lunare, dar siguranța aplicării la intervale săptămânale nu a fost investigată la aceștia. Atunci când 40% din doza unitară a fost administrată oral, au fost observate semne neurologice severe. Administrarea orală a 10% din doza recomandată nu a produs efecte adverse. Câini infectați cu viermi cardiaci adulți au tolerat, fără efecte adverse, o doză de până la 5 ori mai mari decât doza recomandată, la fiecare 2 săptămâni timp de 3 tratamente.

~~ÎN CASĂ DE INGESTIE ACCIDENTALĂ, TREBUIE ADMINISTRAT UN TRATAMENT SIMPTOMATIC. NU EXISTĂ UN ANTIDOT SPECIFIC UTILIZAREA CĂRBUНELUI ACTIVAT POATE FI BENEFICĂ.~~

Incompatibilități

Nu este cazul.

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Produsul nu trebuie eliminat în cursuri de apă, deoarece poate fi periculos pentru pești și alte organisme acvatice.

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

Imidaclopridul este eficace împotriva puricilor în stadii larvare și a puricilor adulți. Larvele de purici din mediul înconjurător sunt distruse după contactul cu un animal de companie tratat cu acest produs. Substanța are o acțiune prelungită și după o singură aplicare protejează câinii timp de 4 săptămâni împotriva reinfecției cu următorii paraziți: *Dirofilaria immitis*, *Dirofilaria repens*, *Angiostrongylus vasorum*.

Studiile care evaluatează comportamentul farmacocinetici al moxidectinei după mai multe aplicații, au indicat că la câini nivelul plasmatic la stare de echilibru este atins după aproximativ 4 tratamente lunare consecutive.

Pipetă din polipropilenă de culoare albă (PP), cu doză unică, cu închidere cu vârf ascuțit din polietilenă de înaltă densitate (PEID) sau polioximetilenă (POM), sau polipropilenă (PP), ambalată în săculeț triplu laminat compus din poliester (PETP), aluminiu (Al) și polietilenă de joasă densitate (PJD).

Cutie de carton cu 1, 3, 4, 6, 24 sau 48 pipete.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

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

