

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

NEOSTOMOSAN concentrate, 5 g/0.5 g, cutaneous liquid / НЕОСТОМОЗАН концентрат, 5 g/0.5 g, течност за кожа

2. Състав

Състав в 100 ml:

Активни вещества:

Transmix (tetha-cypermethrin)	5 g
Tetramethrin	0.5 g

Помощни вещества:

Piperonyl butoxide
Acetic acid anhydride
Buthyl hydroxyl toluene
Geronol MS
Geronol FF 4
Paraffine oil
Solvesso 150ND

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Кучета, котки и коне (спортни и такива, чието месо не е предназначено за консумация от хора).

4. Показания за употреба

Кучета и котки: за профилактика и лечение на опаразитяване с бълхи, кърлежи и въшки; лечение на демодекоза, саркоптоза и ушна краста.

Конс (чийто месо не е предназначено за консумация от хора): за профилактика и лечение на краста и при опаразитяване с бълхи, въшки и кърлежи.

5. Противопоказания

Няма.

6. Специални предупреждения

Няма.

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Няма.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Избягвайте контакт с очите и кожата. При попадане в очите измийте незабавно обилно с вода. Индивидуално предпазно оборудване, състоящо се от защитно облекло, трябва да се носи, когато се работи с ветеринарния лекарствен продукт.

При случайно поглъщане, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикетата на продукта.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Продуктът е токсичен за риби и пчели.

Бременност:

Може да се прилага по време на бременност.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Няма налични данни.

Предозиране:

Продуктът може да предизвика леко раздразнение на очите или лигавиците, ако се използва неразреден, бъде вдъшан или не се спазват указанията за употреба.

Основни несъвместимости:

При липса на данни за съвместимост този ветеринарен лекарствен продукт не трябва да бъде смесван с други ветеринарни лекарствени продукти.

7. Неблагоприятни реакции

Коне, котки и кучета:

С неопределена честота (от наличните данни не може да бъде определена):	Раздразнение на очите ¹ Възпаление и дразнене на лигавиците ¹
---	--

¹ Ако се използва неразреден, бъде вдъшан или не се спазват указанията за употреба.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарният лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия или местния представител на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване:

<https://kvmp.bfsa.bg>.

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Начин на приложение: върху кожата.

Коне (чието месо не е предназначено за консумация от хора):

Измийте тялото на животните с разтвор 1:1000 (1 L НЕОСТОМОЗАН концентрат към 1000 L вода). Препоръчително е повторно третиране през интервал от 3 дни.

Кучета и котки:

Необходим е разтвор 1:400 до 1:200 за къпане, потапяне или напръскване на животните. В случай на опаразитяване с бълхи или въшки трябва да се намаже цялото тяло на животното. Препоръчва се третиране с подходящ инсектициден продукт на заобикалящата среда на животните.

Кърлежите умират в рамките на няколко часа. Еднократното прилагане на продукта гарантира предпазването от повторно опаразитяване за период от 2-3 дни. Ако е необходимо, третирането може да се повтаря. Третирането срещу саркоптидни и демодексни кърлежи трябва да се повтаря през интервал от 10 дни, докато две последователни кожни проби не дадат отрицателен резултат. За лечението на ушна краста разтворът трябва да се нанася върху лезиите по ушната мида. Третирайте и двете уши. Повторете лечението след 7 дни.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

10. Карентни срокове

Не е приложимо.

Не се разрешава за употреба при коне, чието месо е предназначено за консумация от хора.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да се съхранява при температура под 25 °C.

Да се съхранява в оригиналната опаковка.

Да се пази от замръзване.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета след „Ехр“. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

Срок на годност след първото отваряне на първичната опаковка: използвайте незабавно.

Срок на годност след разреждане, съгласно указанията: използвайте незабавно.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Ветеринарният лекарствен продукт не трябва да бъде изхвърлян във водни басейни, тъй като активните вещества може да бъдат опасни за риби и други водни организми.

Продуктът е токсичен за риби и пчели.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

Разрешение за търговия № 0022- 1470.

Размери опаковки:

5 ml в ампули от тъмно стъкло;

200 ml във флакони от тъмно стъкло, алуминиеви или COEX бутилки;

1 L и 5 L в алуминиеви или COEX туби.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

15. Дата на последната редакция на текста

05/2025

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

Ceva Sante Animale
8 rue de Logrono – 33500 Libourne, France
FR 33500
Тел.: +800 35 22 11 51
E-mail: pharmacovigilance@ceva.com

Производител, отговарящ за освобождаването на партии:

Ceva –Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.
1107 Budapest, Szallas u.5,
Hungary

Местен представител:

”Сева Анимал Хелт България” ЕООД
Тел: + 359 02/ 963 42 75; + 359 02/ 963 13 77
E-mail: cevabulgaria@ceva.com

За всякаква информация относно този ветеринарен лекарствен продукт, моля, свържете се с местния представител на притежателя на разрешението за търговия.

17. Допълнителна информация

НЕОСТОМОЗАН концентрат се състои от две активни вещества: transmix и tetramethrin. Transmix се абсорбира от епидермиса на животните, като по този начин упражнява инсектициден и остатъчен защитен ефект в борбата с инсектите по животните. Tetramethrin се абсорбира лесно от кожата и има бързо инсектицидно действие върху летящите инсекти. Единото от помощните вещества – piperonyl-butoxide, подсилва ефекта на пиретроидите, като намалява тяхната фотосензитивност (синергичен ефект). Освен инсектицидния ефект върху ектопаразитите, НЕОСТОМОЗАН концентрат осигурява и продължителна защита срещу повторно опаразитяване. Продължителността на предпазния ефект зависи, до известна степен, от начина на третиране и условията за отглеждане на животните.

НЕОСТОМОЗАН концентрат е ефикасен спрямо широк спектър ектопаразити: мухи (*Stomoxys calcitrans*, *Musca domestica*, *Haematobia irritans*, *Musca autumnalis*, *Tabanidae* spp.), бълхи (*Ctenocephalides* spp.), въшки (*Haemetonipinus*, *Damalinia*), причинители на краста (*Sarcoptidae*, *Psoroptidae*, *Demodicidae*) и други кърлежи (*Ixodidae*).



Expired certificate

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП
Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV