

ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Felpreva solução para unção punctiforme para gatos pequenos (1 - 2,5 kg)

Felpreva solução para unção punctiforme para gatos médios (> 2,5 - 5 kg)

Felpreva solução para unção punctiforme para gatos grandes (> 5 - 8 kg)

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Substâncias ativas:

Cada aplicador para unção punctiforme administra:

Felpreva solução para unção punctiforme	Volume da dose unitária [ml]	Tigolaner [mg]	Emodepside [mg]	Praziquantel [mg]
Felpreva para gatos pequenos (1 - 2,5 kg)	0,37	36,22	7,53	30,12
Felpreva para gatos médios (> 2,5 - 5 kg)	0,74	72,45	15,06	60,24
Felpreva para gatos grandes (> 5 - 8 kg)	1,18	115,52	24,01	96,05

Excipientes:

Composição qualitativa dos excipientes e outros componentes	Composição quantitativa, se esta informação for essencial para a administração adequada do medicamento veterinário
Butil-hidroxianisol (E320)	2,63 mg/ml
butil-hidroxitolueno (E321)	1,10 mg/ml
Glicerol isopropilideno	
Ácido láctico	

Solução límpida, de cor amarela a vermelha.

Podem ocorrer alterações na cor durante o armazenamento. Este fenómeno não afeta a qualidade do medicamento veterinário.

3. INFORMAÇÃO CLÍNICA

3.1 Espécies-alvo

Felinos (Gatos).

3.2 Indicações de utilização para cada espécie-alvo

Para gatos com, ou em risco de, infeções/infestações parasitárias mistas. O medicamento veterinário é indicado exclusivamente para o tratamento dirigido simultaneamente a ectoparasitas, céstodos e nemátodos.

Ectoparasitas

- Para o tratamento de infestações de pulgas (*Ctenocephalides felis*) e carraças (*Ixodes ricinus*, *Ixodes holocyclus*) em gatos, com atividade imediata e persistente durante 13 semanas.
- O medicamento veterinário pode ser utilizado como parte de uma estratégia de tratamento

- para o controlo de dermatite alérgica a pulgas (flea allergy dermatitis, FAD).
- Para o tratamento de casos ligeiros a moderados de sarna notoédrica (*Notoedres cati*).
- Para o tratamento de infestações por ácaros auriculares (*Otodectes cynotis*).

Nemátodos gastrointestinais

Para o tratamento de infeções com:

- *Toxocara cati* (adultos maduros, adultos imaturos, L4 e L3)
- *Toxascaris leonina* (adultos maduros, adultos imaturos e L4)
- *Ancylostoma tubaeforme* (adultos maduros, adultos imaturos e L4)

Parasitas pulmonares (nemátodos)

Para o tratamento de infeções com:

- *Aelurostrongylus abstrusus* (adultos)
- *Troglostrongylus brevior* (adultos)

Céstodos

Para o tratamento de infeções com:

- *Dipylidium caninum* (adultos maduros e adultos imaturos)
- *Taenia taeniaeformis* (adultos)

3.3 Contraindicações

Não administrar em caso de hipersensibilidade às substâncias ativas ou a algum dos excipientes.

3.3 Advertências especiais

Os ectoparasitas necessitam iniciar a alimentação no hospedeiro para ficarem expostos ao tigelaner; como tal, o risco de transmissão de doenças infecciosas transmitidas por parasitas não pode ser excluído.

Os parasitas podem desenvolver resistência a qualquer classe de anti-helmínticos após a utilização frequente e repetida de um anti-helmíntico dessas classes, em circunstâncias específicas. Por conseguinte, a administração deste medicamento veterinário deve ser baseada na avaliação de cada caso individual e nas informações epidemiológicas locais sobre a suscetibilidade atual da espécie-alvo, de forma a limitar a possibilidade da seleção futura de resistência.

A aplicação de champô ou imersão do animal em água imediatamente após o tratamento pode reduzir a eficácia do medicamento veterinário. Como tal, não se deve dar banho aos animais tratados, até a solução secar.

3.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para a utilização segura nas espécie-alvo:

Na ausência de dados disponíveis, não é recomendado o tratamento de gatinhos com idade inferior a 10 semanas ou com um peso inferior a 1 kg.

Este medicamento veterinário é destinado a uso tópico e não deve ser administrado sob qualquer outra forma, por exemplo, por via oral.

Aplicar apenas em pele intacta. Aplicar conforme descrito na secção 3.9, para evitar que o animal lamba ou ingira o medicamento veterinário. Evitar que o gato tratado ou outros gatos que com ele contactem lambam o local de aplicação enquanto este estiver húmido. Para sinais observados após a ingestão (por exemplo, lamber) consultar a secção 3.6.

O medicamento veterinário pode ser irritante para os olhos. Em caso de contacto accidental do medicamento veterinário com os olhos dos gatos, lavar bem com água corrente. Caso ocorra irritação dos olhos, procurar ajuda médico-veterinária.

Não existem dados relativos à utilização do medicamento veterinário em animais doentes ou debilitados; como tal, o medicamento veterinário deve ser utilizado apenas com base numa avaliação de benefício-risco para estes animais.

Podem ocorrer sinais agudos de pneumonia após o tratamento, como resultado da resposta inflamatória do hospedeiro contra a morte dos parasitas pulmonares *T. brevior*, especialmente em gatos jovens.

O medicamento veterinário não deve ser administrado em intervalos inferiores a 8 semanas. Devido à atividade do medicamento veterinário contra pulgas e carraças durante um período de 3 meses do ponto de vista clínico, a utilização do medicamento veterinário não é indicada em intervalos inferiores a três meses.

Não estão disponíveis dados de segurança para o animal-alvo para além de 4 tratamentos consecutivos, e a acumulação do tigolaner é provável. Os tratamentos repetidos devem ser restringidos a situações individuais limitadas em conformidade com a avaliação benefício-risco realizada pelo médico veterinário responsável. Consultar as secções 3.10 e 4.3.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais

O medicamento veterinário pode causar sintomas neurológicos e elevar temporariamente os níveis de glicose sérica após a ingestão accidental.

Não fumar, nem comer ou beber durante a aplicação. Lavar as mãos após a administração.

Os aplicadores usados devem ser eliminados imediatamente e não devem ficar à vista ou ao alcance de crianças.

Em caso de contacto accidental do conteúdo do aplicador com a pele, lavar imediatamente com sabão e água.

O medicamento veterinário pode ser irritante para os olhos. Em caso de contacto accidental do medicamento veterinário com os olhos, lavar bem com água abundante.

Se os sintomas cutâneos ou oculares persistirem, ou em caso de ingestão accidental, especialmente por crianças, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Uma vez que estão descritos efeitos fetotóxicos em animais de laboratório após a sua exposição ao tigolaner e emodepside, as mulheres grávidas e as mulheres que pretendam engravidar devem usar luvas durante a administração para evitar o contato direto com o medicamento veterinário.

As mulheres grávidas devem evitar o contacto com o local da aplicação durante as primeiras 24 horas após a aplicação do medicamento veterinário e até a área tratada já não ser observável. Manter as crianças afastadas dos animais tratados durante as primeiras 24 horas após a aplicação do medicamento veterinário. Devem ser tomadas precauções de forma a não permitir que as crianças tenham contacto intenso e prolongado com os gatos tratados até a área tratada já não ser observável. É recomendado tratar os animais ao final da tarde. No dia do tratamento, não se deve deixar os animais tratados dormir na cama dos donos, especialmente com crianças ou mulheres grávidas.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não aplicável.

Outras precauções:

O medicamento veterinário pode manchar ou danificar alguns materiais, incluindo peles, tecidos, plásticos e superfícies polidas. Deixar o local de aplicação secar antes de permitir o contacto com tais materiais.

3.6 Eventos adversos

Gatos

Frequentes (1 a 10 animais / 100 animais tratados):	Alteração capilar (por exemplo, eriçamento) ¹
Raros (1 a 10 animais / 10 000 animais)	Reação no local de aplicação (por exemplo, coçar, eritema, queda de pelo, inflamação) ²

tratados):	
Muito raros (<1 animal / 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas):	Perturbações do aparelho digestivo (por exemplo, hipersalivação, vômitos) ^{2,3} Perturbações neurológicas (por exemplo, ataxia, tremor) Agitação ⁴ , Vocalização ⁴ Inapetência ⁴

¹ Efeito cosmético, temporário, no local de aplicação.

² Ligeiro e transitório.

³ Após lamber o local de aplicação imediatamente após o tratamento.

⁴ Após lamber, em casos individuais.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. As notificações devem ser enviadas, de preferência por um médico veterinário, ao Titular da Autorização de Introdução no Mercado ou ao respetivo representante local ou à autoridade nacional competente através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária. Para obter informações de contacto, consulte também a secção 16 do Folheto Informativo.

3.7 Utilização durante a gestação, a lactação ou a postura de ovos

Gestação e lactação:

Foram descritos efeitos fetotóxicos em animais de laboratório após a sua exposição ao tigolaner e emodepside. A segurança do medicamento veterinário não foi determinada durante a gestação ou a lactação; como tal, não é recomendada a administração nesses animais.

3.8 Interação com outros medicamentos e outras formas de interação

O emodepside é um substrato da glicoproteína-P. A coadministração com outras substâncias que são substratos/inibidores da glicoproteína-P (por exemplo, ivermectina e outras lactonas macrocíclicas antiparasitárias, eritromicina, prednisolona e ciclosporina) pode dar origem a interações farmacocinéticas entre os medicamentos.

3.9 Posologia e via de administração

Administração por unção punctiforme. Apenas para uso externo.

Para garantir uma dosagem correta, o peso corporal deve ser determinado com a maior precisão possível.

Posologia

As doses mínimas recomendadas são de 14,4 mg tigolaner / kg de peso corporal, 3 mg emodepside / kg de peso corporal, 12 mg praziquantel / kg de peso corporal, equivalentes a 0,148 ml de medicamento veterinário / kg de peso corporal.

Peso corporal do gato (kg)	Tamanho do aplicador a ser utilizado: Solução para unção punctiforme Felpreva	Volume unitário (ml)	Tigolaner (mg/kg pc)	Emodepside (mg/kg pc)	Praziquantel (mg/kg pc)
1 - 2,5	para gatos pequenos	0,37	14,5 - 36,2	3 - 7,5	12 - 30,1
2,6 - 5	para gatos médios	0,74	14,5 - 27,9	3 - 5,8	12 - 23,2
5,1 - 8	para gatos grandes	1,18	14,4 - 22,7	3,0- 4,7	12 - 18,8
> 8	Utilizar uma combinação apropriada de aplicadores				

Esquema de tratamento

O tratamento é indicado exclusivamente quando dirigido simultaneamente a ectoparasitas, céstodos e nemátodos. Na ausência de infecções mistas ou risco de infecções mistas, devem ser utilizados medicamentos veterinários antiparasitários de espectro estreito adequados.

Pulgas e carraças

O medicamento veterinário permanece ativo contra pulgas e carraças durante um período de 13 semanas.

Caso seja necessária a repetição do tratamento no período de 13 semanas após a administração, deve ser utilizado um medicamento veterinário de espectro estreito adequado.

Ácaros

Para o tratamento de ácaros auriculares (*Otodectes cynotis*) e sarna notoédrica (*Notoedres cati*), deve ser administrada uma única dose do medicamento veterinário.

O sucesso do tratamento e a necessidade de repetição do tratamento com um medicamento veterinário antiparasitário de espectro estreito devem ser determinados pelo médico veterinário após 4 semanas. Devido a casos pontuais de ácaros isolados sobreviventes e, por isso, existir o risco de um novo ciclo de otocaríase, o sucesso do tratamento deve ser confirmado pelo médico veterinário 1 mês após o tratamento.

Nemátodos e céstodos gastrointestinais

Deve ser administrada uma única dose do tratamento veterinário para o tratamento de nemátodos e céstodos gastrointestinais. A necessidade e a frequência de repetição do tratamento devem estar em conformidade com o aconselhamento do médico veterinário e ter em conta a situação epidemiológica local, assim como o estilo de vida do gato.

Caso seja necessária a repetição do tratamento no período de 3 meses após a administração, deve ser utilizado um medicamento veterinário de espectro estreito adequado.

Parasitas pulmonares

Para o tratamento contra os parasitas pulmonares *Aelurostrongylus abstrusus* e *Troglostrongylus brevior*, é recomendado um tratamento com o medicamento veterinário seguido por um segundo tratamento após duas semanas, com uma solução para unção punctiforme para gatos contendo 21,4 mg/ml de emodepside e 85,8 mg/ml de praziquantel, uma vez que não existem medicamentos veterinários que contenham emodepside como substância ativa isolada.

Via de administração

Utilizar tesouras (1) para abrir o blister resistente à abertura por crianças. Remover a película de alumínio (2) e retirar o aplicador para unção punctiforme da embalagem (3).



Segurar o aplicador na posição vertical (4), torcer e puxar a tampa (5) e utilizar a extremidade oposta da tampa para quebrar o selo (6).



Dividir o pelo no pescoço do gato, na base do crânio, até que a pele seja visível (7). Colocar a ponta do aplicador na pele e apertar firmemente e repetidamente para esvaziar o conteúdo diretamente sobre a pele (7). A aplicação na base do crânio irá minimizar a possibilidade de o gato lamber o medicamento veterinário.



3.10 Sintomas de sobredosagem (e, quando aplicável, procedimentos de emergência e antídotos)

Foi observada uma diminuição no peso da tiroide em alguns animais machos após a administração de 4 tratamentos consecutivos de até 5 vezes superiores à dose máxima recomendada, em gatinhos a partir das 10 semanas de idade e em gatos adultos. Em gatos adultos, foi observado um aumento transitório das enzimas hepáticas (AST, ALT), acompanhado de congestão hepática multifocal num animal, no grupo de dose elevada (5x), assim como um aumento do colesterol em todos os grupos de sobredosagem (3x, 5x). Não foram observados sinais clínicos sistémicos. Ocorreram casos de reações no local da aplicação, no grupo de dose elevada (5x) (alopecia, eritema, hiperplasia da epiderme e/ou infiltrados inflamatórios).

Não existem antídotos conhecidos.

3.11 Restrições especiais de utilização e condições especiais de utilização, incluindo restrições à utilização de medicamentos veterinários antimicrobianos e antiparasitários, a fim de limitar o risco de desenvolvimento de resistência

Não aplicável.

3.12 Intervalos de segurança

Não aplicável.

4. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

4.1 Código ATCvet: QP52AA51.

4.2 Propriedades farmacodinâmicas

O tigolaner pertence à classe química dos bispirazóis. O tigolaner atua como um inibidor potente do recetor do neurotransmissor ácido gama-aminobutírico (GABA). O tigolaner apresenta maior potência funcional para bloquear os recetores dos insetos/acarídeos comparativamente aos recetores dos mamíferos, *in vitro*. Este é um acaricida e inseticida e é eficaz contra carraças (*Ixodes ricinus*, *I.*

Holocycclus), pulgas (*Ctenocephalides felis*) e ácaros (*Notoedres cati*, *Otodectes cynotis*) em gatos. As pulgas que se encontram presentes no animal antes da administração são eliminadas em 12 horas. O início da eficácia contra novas infestações por pulgas ocorre até 8 horas e durante 2 meses após a administração do medicamento veterinário, e, posteriormente, até 24 horas. As pulgas e as carraças devem estar fixas no hospedeiro e iniciar a alimentação de modo a serem expostas a tigolaner. As carraças *Ixodes ricinus* que se encontram presentes no animal antes da administração são eliminadas em 24 horas. As carraças *Ixodes ricinus* que causem nova infestação são eliminadas em 48 horas durante 13 semanas.

O emodepside é um composto semissintético pertencente ao grupo químico dos depsipéptidos. Este é ativo contra todos os estádios dos nemátodos (ascarídeos e ancilóstomos). Neste medicamento veterinário, o emodepside é responsável pela eficácia contra *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma tubaeforme*, *Aelurostrongylus abstrusus* e *Troglostrongylus brevior*.

Este atua na junção neuromuscular através da estimulação de recetores pré-sinápticos pertencentes à família dos recetores de secretinas, que resulta na paralisia e morte dos parasitas.

O praziquantel é um derivado da pirazinoisoquinolina, eficaz contra *Dipylidium caninum* e *Taenia taeniaeformis*.

O praziquantel é absorvido rapidamente através da superfície dos parasitas e atua essencialmente através da alteração da permeabilidade das membranas dos parasitas para o Ca^{++} . Tal resulta em danos graves no tegumento dos parasitas, contração e paralisia, perturbação do metabolismo e, finalmente, morte do parasita.

4.3 Propriedades farmacocinéticas

Após uma administração tópica única do medicamento veterinário em gatos, foram atingidas concentrações plasmáticas máximas de tigolaner de 1,35 mg/l, 12 dias após a dosagem. As concentrações plasmáticas de tigolaner diminuíram lentamente, com uma semivida média de 24 dias. O emodepside atingiu concentrações plasmáticas máximas de 0,044 mg/l, 1,5 dias após a dosagem. As concentrações plasmáticas de emodepside diminuíram, com uma semivida média de 14,5 dias. O praziquantel atingiu concentrações plasmáticas máximas de 0,048 mg/l, apenas 5 horas após a dosagem. As concentrações plasmáticas de praziquantel diminuíram, com uma semivida média de 10 dias. Foram observadas variações individuais nas concentrações plasmáticas e tempos de semivida para todas as três substâncias. Para o tigolaner, foi demonstrado um aumento significativo da semivida após doses repetidas, resultando na acumulação de tigolaner após 4 tratamentos consecutivos em gatos.

O tigolaner e o emodepside são escassamente metabolizados e são principalmente excretados nas fezes. A excreção renal é a via secundária de eliminação. O praziquantel é metabolizado principalmente no fígado e são excretadas apenas quantidades vestigiais de forma idêntica na urina e nas fezes.

5. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

5.1 Incompatibilidades principais

Desconhecidas.

5.2 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário conforme embalado para venda: 3 anos.

5.3 Precauções especiais de conservação

Este medicamento veterinário não necessita de qualquer temperatura especial de conservação. Manter o aplicador no blister de alumínio para o proteger da humidade.

5.4 Natureza e composição do acondicionamento primário

Aplicador de polipropileno branco, com tampa de polipropileno, em blister de alumínio.

Caixa de cartão com blisters contendo 1, 2, 10 ou 20 aplicador(es) (0,37 ml cada).

Caixa de cartão com blisters contendo 1, 2, 10 ou 20 aplicador(es) (0,74 ml cada).

Caixa de cartão com blisters contendo 1, 2, 10 ou 20 aplicador(es) (1,18 ml cada).

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

5.5 Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de desperdícios derivados da utilização desses medicamentos

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

O medicamento veterinário não deve ser eliminado nos cursos de água, porque o tigolaner, emodepside e praziquantel podem constituir perigo para os peixes e outros organismos aquáticos.

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis ao medicamento veterinário em causa.

6. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Vetoquinol S.A.

7. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/2/21/277/001-012

8. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: 11/11/2021

9. DATA DA ÚLTIMA REVISÃO DO RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

{MM/AAAA}

10. CLASSIFICAÇÃO DOS MEDICAMENTOS VETERINÁRIOS

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia Union Product Database (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXO II

OUTRAS CONDIÇÕES E REQUISITOS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Não existentes.

ANEXO III
ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

Caixa de cartão

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Felpreva solução para unção punctiforme para gatos pequenos (1 - 2,5 kg)

Felpreva solução para unção punctiforme para gatos médios (> 2,5 - 5 kg)

Felpreva solução para unção punctiforme para gatos grandes (> 5 - 8 kg)

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada aplicador para unção punctiforme fornece:

36,22 mg tigolaner/7,53 mg emodepside/30,12 mg praziquantel

72,45 mg tigolaner/15,06 mg emodepside/60,24 mg praziquantel

115,52 mg tigolaner/24,01 mg emodepside/96,05 mg praziquantel

3. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

0,37 ml

0,74 ml

1,18 ml

1 aplicador

2 aplicadores

10 aplicadores

20 aplicadores

4. ESPÉCIES-ALVO

Gatos

1 - 2,5 kg

> 2,5 - 5 kg

> 5 - 8 kg

5. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)

6. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO

Administração por unção punctiforme. Antes de administrar, ler o folheto informativo.

7. INTERVALOS DE SEGURANÇA

8. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

9. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Manter o aplicador no blister de alumínio para o proteger da humidade.

10. MENÇÃO "Antes de administrar, ler o folheto informativo"

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

11. MENÇÃO "USO VETERINÁRIO"

USO VETERINÁRIO

12. MENÇÃO "MANter FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS"

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

13. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Vetoquinol S.A.

14. NÚMEROS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/2/21/277/001 (36,22 mg + 7,53 mg + 30,12 mg, 1 aplicador)
EU/2/21/277/002 (36,22 mg + 7,53 mg + 30,12 mg, 2 aplicadores)
EU/2/21/277/003 (36,22 mg + 7,53 mg + 30,12 mg, 10 aplicadores)
EU/2/21/277/004 (36,22 mg + 7,53 mg + 30,12 mg, 20 aplicadores)

EU/2/21/277/005 (72,45 mg + 15,06 mg + 60,24 mg, 1 aplicador)
EU/2/21/277/006 (72,45 mg + 15,06 mg + 60,24 mg, 2 aplicadores)
EU/2/21/277/007 (72,45 mg + 15,06 mg + 60,24 mg, 10 aplicadores)
EU/2/21/277/008 (72,45 mg + 15,06 mg + 60,24 mg, 20 aplicadores)

EU/2/21/277/009 (115,52 mg + 24,01 mg + 96,05 mg, 1 aplicador)
EU/2/21/277/010 (115,52 mg + 24,01 mg + 96,05 mg, 2 aplicadores)
EU/2/21/277/011 (115,52 mg + 24,01 mg + 96,05 mg, 10 aplicadores)
EU/2/21/277/012 (115,52 mg + 24,01 mg + 96,05 mg, 20 aplicadores)

15. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

Lot {número}

**INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE
ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO**

Blister

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Felpreva 1 - 2,5 kg
Felpreva > 2,5 - 5kg
Felpreva > 5 - 8 kg



2. INFORMAÇÕES QUANTITATIVAS SOBRE AS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

36.22 mg tigolaner/7.53 mg emodepside/30.12 mg praziquantel (EN)
72.45 mg tigolaner/15.06 mg emodepside/60.24 mg praziquantel (EN)
115.52 mg tigolaner/24.01 mg emodepside/96.05 mg praziquantel (EN)

3. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

4. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

Vetoquinol logo

**INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE
ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO**

Aplicador para unção punctiforme

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Felpreva 1 - 2,5 kg
Felpreva > 2,5 - 5kg
Felpreva > 5 - 8 kg



2. INFORMAÇÕES QUANTITATIVAS SOBRE AS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

0,37 ml
0,74 ml
1,18 ml

3. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

4. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

Vetoquinol logo

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO

1. Nome do medicamento veterinário

Felpreva solução para unção punctiforme para gatos pequenos (1 - 2,5 kg)

Felpreva solução para unção punctiforme para gatos médios (> 2,5 - 5 kg)

Felpreva solução para unção punctiforme para gatos grandes (> 5 - 8 kg)

2. Composição

Cada aplicador para unção punctiforme administra:

Solução para unção punctiforme Felpreva	Volume da dose unitária [ml]	Tigolaner [mg]	Emodepside [mg]	Praziquantel [mg]
para gatos pequenos (1 - 2,5 kg)	0,37	36,22	7,53	30,12
para gatos médios (> 2,5 - 5 kg)	0,74	72,45	15,06	60,24
para gatos grandes (> 5 - 8 kg)	1,18	115,52	24,01	96,05

Excipientes:

Butil-hidroxianisol (E320)....2,63 mg/ml

Butil-hidroxitolueno (E321)....1,10 mg/ml

Solução para unção punctiforme. Solução límpida, de cor amarela a vermelha.

Podem ocorrer alterações na cor durante o armazenamento. Este fenómeno não afeta a qualidade do medicamento veterinário.

3. Espécies-alvo

Gatos

4. Indicações de utilização

Para gatos com, ou em risco de, infeções/infestações parasitárias mistas. O medicamento veterinário é indicado exclusivamente para o tratamento dirigido simultaneamente a ectoparasitas, céstodos e nemátodos.

Ectoparasitas

- Para o tratamento de infestações de pulgas (*Ctenocephalides felis*) e carraças (*Ixodes ricinus*, *Ixodes holocyclus*) em gatos, com atividade imediata e persistente durante 13 semanas.
- O medicamento veterinário pode ser utilizado como parte de uma estratégia de tratamento para o controlo de dermatite alérgica a pulgas (flea allergy dermatitis, FAD).
- Para o tratamento de casos ligeiros a moderados de sarna notoédrica (*Notoedres cati*).
- Para o tratamento de infestações por ácaros auriculares (*Otodectes cynotis*).

Nemátodos gastrointestinais

Para o tratamento de infeções com:

- *Toxocara cati* (adultos maduros, adultos imaturos, L4 e L3)
- *Toxascaris leonina* (adultos maduros, adultos imaturos e L4)
- *Ancylostoma tubaeforme* (adultos maduros, adultos imaturos e L4)

Parasitas pulmonares (nemátodos)

Para o tratamento de infeções com:

- *Aelurostrongylus abstrusus* (adultos)
- *Troglostrongylus brevior* (adultos)

Céstodos

Para o tratamento de infeções com:

- *Dipylidium caninum* (adultos maduros e adultos imaturos)
- *Taenia taeniaeformis* (adultos)

5. Contraindicações

Não administrar em caso de hipersensibilidade às substâncias ativas ou a algum dos excipientes.

6. Advertências especiais

Advertências especiais:

Os ectoparasitas necessitam iniciar a alimentação no hospedeiro para ficarem expostos ao tigelaner; como tal, o risco de transmissão de doenças infecciosas transmitidas por parasitas não pode ser excluído.

Os parasitas podem desenvolver resistência a qualquer classe de anti-helmínticos após a utilização frequente e repetida de um anti-helmíntico dessas classes, em circunstâncias específicas. Por conseguinte, a administração deste medicamento veterinário deve ser baseada na avaliação de cada caso individual e nas informações epidemiológicas locais sobre a suscetibilidade atual da espécie-alvo, de forma a limitar a possibilidade da seleção futura de resistência.

A aplicação de champô ou imersão do animal em água imediatamente após o tratamento pode reduzir a eficácia do medicamento veterinário. Como tal, não se deve dar banho aos animais tratados, até a solução secar.

Precauções especiais para uma utilização segura nas espécies-alvo:

Na ausência de dados disponíveis, não é recomendado o tratamento de gatinhos com idade inferior a 10 semanas ou com um peso inferior a 1 kg.

Este medicamento veterinário é destinado a uso tópico e não deve ser administrado sob qualquer outra forma, por exemplo, por via oral.

Aplicar apenas em pele intacta. Aplicar conforme descrito na secção “Instruções com vista a uma administração correta”, para evitar que o animal lamba ou ingira o medicamento veterinário. Evitar que o gato tratado ou outros gatos que com ele contactem lambam o local de aplicação enquanto este estiver húmido. Para sinais observados após a ingestão (por exemplo, lamber) consultar a secção “Eventos adversos”.

O medicamento veterinário pode ser irritante para os olhos. Em caso de contacto accidental do medicamento veterinário com os olhos dos gatos, lavar bem com água corrente. Caso ocorra irritação dos olhos, procurar ajuda médico-veterinária.

Não existem dados relativos à utilização do medicamento veterinário em animais doentes ou

debilitados; como tal, o medicamento veterinário deve ser utilizado apenas com base numa avaliação de benefício-risco para estes animais.

Podem ocorrer sinais agudos de pneumonia após o tratamento, como resultado da resposta inflamatória do hospedeiro contra a morte dos parasitas pulmonares *T. brevior*, especialmente em gatos jovens.

O medicamento veterinário não deve ser administrado em intervalos inferiores a 8 semanas. Devido à atividade do medicamento veterinário contra pulgas e carraças durante um período de 3 meses do ponto de vista clínico, a utilização do medicamento veterinário não é indicada em intervalos inferiores a três meses.

Não estão disponíveis dados de segurança para o animal-alvo para além de 4 tratamentos consecutivos, e a acumulação do tigolaner é provável. Os tratamentos repetidos devem ser restringidos a situações individuais limitadas em conformidade com a avaliação benefício-risco realizada pelo médico veterinário responsável. Consultar a secção “Sobredosagem”.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:

O medicamento veterinário pode causar sintomas neurológicos e elevar temporariamente os níveis de glicose sérica após a ingestão accidental.

Não fumar, nem comer ou beber durante a aplicação. Lavar as mãos após a administração.

Os aplicadores usados devem ser eliminados imediatamente e não devem ficar à vista ou ao alcance de crianças.

Em caso de contacto accidental do conteúdo do aplicador com a pele, lavar imediatamente com sabão e água.

O medicamento veterinário pode ser irritante para os olhos. Em caso de contacto accidental do medicamento veterinário com os olhos, lavar bem em água abundante.

Se os sintomas cutâneos ou oculares persistirem, ou em caso de ingestão accidental, especialmente por crianças, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Uma vez que estão descritos efeitos fetotóxicos em animais de laboratório após a sua exposição ao tigolaner e emodepside, as mulheres grávidas e as mulheres que pretendam engravidar devem usar luvas durante a administração para evitar o contato direto com o medicamento veterinário.

As mulheres grávidas devem evitar o contacto com o local da aplicação durante as primeiras 24 horas após a aplicação do medicamento veterinário e até a área tratada já não ser observável. Manter as crianças afastadas dos animais tratados durante as primeiras 24 horas após a aplicação do medicamento veterinário. Devem ser tomadas precauções de forma a não permitir que as crianças tenham contacto intenso e prolongado com os gatos tratados até a área tratada já não ser observável. É recomendado tratar os animais ao final da tarde. No dia do tratamento, não se deve deixar os animais tratados dormir na cama dos donos, especialmente com crianças ou mulheres grávidas.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não aplicável.

Outras precauções:

O medicamento veterinário pode manchar ou danificar alguns materiais, incluindo peles, tecidos, plásticos e superfícies polidas. Deixar o local de aplicação secar antes de permitir o contacto com tais materiais.

Gestação e lactação:

Foram descritos efeitos fetotóxicos em animais de laboratório após a sua exposição ao tigolaner e emodepside. A segurança do medicamento veterinário não foi determinada durante a gestação ou a lactação; como tal, não é recomendada a administração nesses animais.

Interação com outros medicamentos e outras formas de interação:

O emodepside é um substrato da glicoproteína-P. A coadministração com outras substâncias que são substratos/inibidores da glicoproteína-P (por exemplo, ivermectina e outras lactonas macrocíclicas antiparasitárias, eritromicina, prednisolona e ciclosporina) pode dar origem a interações farmacocinéticas entre os medicamentos.

Sobredosagem:

Foi observada uma diminuição no peso da tiroide em alguns animais machos após a administração de 4 tratamentos consecutivos de até 5 vezes superiores à dose máxima recomendada, em gatinhos a partir das 10 semanas de idade e em gatos adultos. Em gatos adultos, foi observado um aumento transitório das enzimas hepáticas (AST, ALT), acompanhado de congestão hepática multifocal num animal, no grupo de dose elevada (5x), assim como um aumento do colesterol em todos os grupos de sobredosagem (3x, 5x). Não foram observados sinais clínicos sistémicos. Ocorreram casos de reações no local da aplicação, no grupo de dose elevada (5x) (alopecia, eritema, hiperplasia da epiderme e/ou infiltrados inflamatórios).

Não existem antídotos conhecidos.

7. Eventos adversos

Gatos:

Frequentes (1 a 10 animais / 100 animais tratados):	Alteração capilar (por exemplo, eriçamento) ¹
Raros (1 a 10 animais / 10 000 animais tratados):	Reação no local de aplicação (por exemplo, coçar, eritema, queda de pelo, inflamação) ²
Muito raros (<1 animal / 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas):	Perturbações do aparelho digestivo (por exemplo, hipersalivação, vômitos) ^{2,3} Perturbações neurológicas (por exemplo, ataxia, tremor) Agitação ⁴ , Vocalização ⁴ Inapetência ⁴

¹ Efeito cosmético, temporário, no local de aplicação.

² Ligeiro e transitório.

³ Após lambe o local de aplicação imediatamente após o tratamento.

⁴ Após lambe, em casos individuais.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou pense que o medicamento veterinário não foi eficaz, informe o seu médico veterinário. Também pode comunicar quaisquer eventos adversos ao Titular da Autorização de Introdução no Mercado ou representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercado utilizando os dados de contacto no final deste folheto, ou através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária (SNFV): {detalhes do sistema nacional}.

8. Dosagem em função da espécie, via e modo de administração

Administração por unção punctiforme. Apenas para uso externo.

Posologia

As doses mínimas recomendadas são de 14,4 mg de tigolaner/kg de peso corporal, 3 mg de emodepside/kg de peso corporal, 12 mg de praziquantel/kg de peso corporal, equivalentes a 0,148 ml do medicamento veterinário/kg de peso corporal.

Peso corporal do gato (kg)	Tamanho do aplicador a ser utilizado: Felpreva solução para unção punctiforme	Volume da dose unitária (ml)	Tigolaner (mg/kg pc)	Emodepside (mg/kg pc)	Praziquantel (mg/kg pc)
1 - 2,5	para gatos pequenos	0,37	14,5 - 36,2	3 - 7,5	12 - 30,1
2,6 - 5	para gatos médios	0,74	14,5 - 27,9	3 - 5,8	12 - 23,2
5,1 - 8	para gatos grandes	1,18	14,4 - 22,7	3 - 4,7	12 - 18,8
> 8	Utilizar uma combinação apropriada de aplicadores				

Esquema de tratamento

O tratamento é indicado exclusivamente quando dirigido simultaneamente a ectoparasitas, céstodos e nemátodos. Na ausência de infecções mistas ou risco de infecções mistas, devem ser utilizados medicamentos veterinários antiparasitários de espectro estreito adequados.

Pulgas e carraças

O medicamento veterinário permanece ativo contra pulgas e carraças durante um período de 13 semanas.

Caso seja necessária a repetição do tratamento no período de 13 semanas após a administração, deve ser utilizado um medicamento veterinário de espectro estreito adequado.

Ácaros

Para o tratamento de ácaros auriculares (*Otodectes cynotis*) e sarna notoédrica (*Notoedres cati*), deve ser administrada uma única dose do medicamento veterinário.

O sucesso do tratamento e a necessidade de repetição do tratamento com um medicamento veterinário antiparasitário de espectro estreito devem ser determinados pelo veterinário após 4 semanas.

Devido a casos pontuais de ácaros isolados sobreviventes e, por isso, existir o risco de um novo ciclo de otocariase, o sucesso do tratamento deve ser confirmado pelo médico veterinário 1 mês após o tratamento.

Nemátodos e Céstodos gastrointestinais

Deve ser administrada uma única dose do tratamento veterinário para o tratamento de nemátodos e céstodos. A necessidade e a frequência de repetição do tratamento devem estar em conformidade com o aconselhamento do médico veterinário e ter em conta a situação epidemiológica local, assim como o estilo de vida do gato.

Caso seja necessária a repetição do tratamento no período de 3 meses após a administração, deve ser utilizado um medicamento veterinário de espectro estreito adequado.

Parasitas pulmonares

Para o tratamento contra os parasitas pulmonares *Aelurostrongylus abstrusus* e *Troglostrongylus brevior*, é recomendado um tratamento com o medicamento veterinário seguido por um segundo tratamento após duas semanas, com uma solução para unção punctiforme para gatos contendo 21,4 mg/ml de emodepside e 85,8 mg/ml de praziquantel, uma vez que não existem medicamentos veterinários que contenham emodepside como substância ativa isolada.

9. Instruções com vista a uma administração correta

Utilizar tesouras (1) para abrir o blister resistente à abertura por crianças. Remover a película de alumínio (2) e retirar o aplicador para unção punctiforme da embalagem (3).



Segurar o aplicador na posição vertical (4), torcer e puxar a tampa (5) e utilizar a extremidade oposta da tampa para quebrar o selo (6).



Dividir o pelo no pescoço do gato, na base do crânio, até que a pele seja visível (7). Colocar a ponta do aplicador na pele e apertar firmemente e repetidamente para esvaziar o conteúdo diretamente sobre a pele (7). A aplicação na base do crânio irá minimizar a possibilidade de o gato lamber o medicamento veterinário.



10. Intervalos de segurança

Não aplicável.

11. Precauções especiais de conservação

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Este medicamento veterinário não necessita de qualquer temperatura especial de conservação. Manter o aplicador no blister de alumínio para o proteger da humidade.

Não administrar depois de expirado o prazo de validade indicado no rótulo e na embalagem. O prazo de validade refere-se ao último dia do mês.

12. Precauções especiais de eliminação

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

O medicamento veterinário não deve ser eliminado nos cursos de água, porque o tigolaner,

emodepside e praziquantel podem constituir perigo para os peixes e outros organismos aquáticos.

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis ao medicamento veterinário em causa.

Pergunte ao seu médico veterinário ou farmacêutico como deve eliminar os medicamentos veterinários que já não são necessários.

13. Classificação dos medicamentos veterinários

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

14. Números de autorização de introdução no mercado e tamanhos de embalagem

EU/2/21/277/001-012

Aplicador de polipropileno branco, com tampa de polipropileno, em blister de alumínio.

Caixa de cartão com blisters contendo 1, 2, 10 ou 20 aplicador(es) (0,37 ml cada).

Caixa de cartão com blisters contendo 1, 2, 10 ou 20 aplicador(es) (0,74 ml cada).

Caixa de cartão com blisters contendo 1, 2, 10 ou 20 aplicador(es) (1,18 ml cada).

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

15. Data em que o folheto informativo foi revisto pela última vez

{MM/AAAA}

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia [Union Product Database](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Detalhes de contacto

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e Fabricante responsável pela libertação do lote:

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
França

Fabricante responsável pela libertação dos lotes:

VETOQUINOL BIOWET Sp. z o.o.
Żwirowa 140
66-400 Gorzów Wlkp.
Polónia

Representantes locais e detalhes de contacto para comunicar suspeitas de eventos adversos:

België/Belgique/Belgien

Vetoquinol NV/SA
Galileilaan 11/401
BE-2845 Niel
Tél/Tel: +32 3 877 44 34

Република България

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
Франция
Тел: +33 3 84 62 55 55

Česká republika

Vetoquinol s.r.o.
Walterovo náměstí 329/3
CZ 158 00 Praha 5
Tel: + 420 703 147 085

Danmark

Equidan Vetline
Baggeskærvej 56
DK - 7400 Herning
Tlf: +45 96 81 40 00

Deutschland

Vetoquinol GmbH
Reichenbachstraße 1
DE-85737 Ismaning
Tel: +49 89 999 79 74 0

Eesti

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
Prantsusmaa
Tel: +33 3 84 62 55 55

Ελλάδα

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
Γαλλία
Τηλ: +33 3 84 62 55 55

España

Vetoquinol Especialidades Veterinarias S.A.
Carretera de Fuencarral, nº 24, Edificio Europa
ES-28108 Madrid
Tel: +34 914 90 37 92

Lietuva

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
Prancūzija
Tel: +33 3 84 62 55 55

Luxembourg/Luxemburg

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
France
Tél/Tel: +33 3 84 62 55 55

Magyarország

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
Franciaország
Tel.: +33 3 84 62 55 55

Malta

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
Franza
Tel: +33 3 84 62 55 55

Nederland

Vetoquinol B.V.
Postbus 9202
NL-4801 LE Breda
Tel: +31 10 498 00 79

Norge

VetPharma A/S
Ravnsborgveien 31
N-1395 Hvalstad
Tlf: +47 66 98 60 40

Österreich

Vetoquinol Österreich GmbH
Gußhausstraße 14/5
A-1040 Wien
Tel: +43 1 416 39 10

Polska

Vetoquinol Biowet Sp.z.o.o
Kosynierów Gdyńskich
PL - 13-14 Gorzów Wielkopolski
Tel.: +48 95 728 55 00

France

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
France
Tél: +33 3 84 62 55 55

Hrvatska

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
Francuska
Tel: +33 3 84 62 55 55

Ireland

Vetoquinol Ireland Limited
12 Northbrook Road
D06 E8W5 Dublin 6- IE
Tel: +44 1280 814 500

Ísland

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
Frakkland
Sími: +33 3 84 62 55 55

Italia

Vetoquinol Italia S.r.l.
Via Luigi Galvani 18
Forlì, FC
IT-CAP 47122
Tel: +39 0543 46 24 11

Κύπρος

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
Γαλλία
Τηλ: +33 3 84 62 55 55

Latvija

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
Francija
Tel: +33 3 84 62 55 55

Portugal

Vetoquinol Unipessoal Lda.
Rua Amílcar Cabral nº7, 3ºPiso, Sala 5
Aqualva
PT-2735-534 Aqualva-Cacém
Tel: +351 961 224 942

România

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
Franța
Tel: +33 3 84 62 55 55

Slovenija

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
Francija
Tel: +33 3 84 62 55 55

Slovenská republika

Vetoquinol s.r.o.
Walterovo náměstí 329/3
CZ 158 00 Praha 5
Tel: + 420 703 147 085

Suomi/Finland

ORION PHARMA Eläinlääkkeet
PL/PB 425,
FI-20101 Turku/Åbo
Puh/Tel: +358 10 4261

Sverige

Vetoquinol Scandinavia AB
Box 9
SE-265 21 ÅSTORP
Tel: +46 42 676 03

United Kingdom (Northern Ireland)

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
France
Tel: +33 3 84 62 55 55

17. Outras informações

O tigolaner pertence à classe química dos bispirazóis. O tigolaner atua como um inibidor potente do recetor do neurotransmissor ácido gama-aminobutírico (GABA). O tigolaner apresenta maior potência funcional para bloquear os recetores dos insetos/acarídeos comparativamente aos recetores dos mamíferos, in vitro. Este é um acaricida e inseticida e é eficaz contra carrças (*Ixodes ricinus*, *I. Holocyclus*), pulgas (*Ctenocephalides felis*) e ácaros (*Notoedres cati*, *Otodectes cynotis*) em gatos.

As pulgas que se encontram presentes no animal antes da administração são eliminadas em 12 horas. O início da eficácia contra novas infestações por pulgas ocorre até 8 horas e durante 2 meses após a administração do medicamento veterinário, e, posteriormente, até 24 horas. As pulgas e as carraças devem estar fixas no hospedeiro e iniciar a alimentação de modo a serem expostas a tigelaner. As carraças *Ixodes ricinus* que se encontram presentes no animal antes da administração são eliminadas em 24 horas. As carraças *Ixodes ricinus* que causem nova infestação são eliminadas em 48 horas durante 13 semanas.

O emodepside é um composto semissintético pertencente ao grupo químico dos depsipéptidos. Este é ativo contra todos os estádios dos nemátodos (ascarídeos e ancilóstomos). Neste medicamento veterinário, o emodepside é responsável pela eficácia contra *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma tubaeforme*, *Aelurostrongylus abstrusus* e *Troglostrongylus brevior*.

Este atua na junção neuromuscular através da estimulação de recetores pré-sinápticos pertencentes à família dos recetores de secretinas, que resulta na paralisia e morte dos parasitas.

O praziquantel é um derivado da pirazinoisoquinolina, eficaz contra *Dipylidium caninum* e *Taenia taeniaeformis*.

O praziquantel é absorvido rapidamente através da superfície dos parasitas e atua essencialmente através da alteração da permeabilidade das membranas dos parasitas para o Ca^{++} . Tal resulta em danos graves no tegumento dos parasitas, contração e paralisia, perturbação do metabolismo e, finalmente, morte do parasita.

[Informações para leitura a serem colocadas na parte superior do folheto da embalagem]

Caro dono,

Receitaram o medicamento veterinário Felpreva ao seu gato, um medicamento veterinário aprovado para gatos. Este folheto contém informações importantes para a aplicação e utilização do Felpreva. Leia atentamente este folheto e siga as respetivas instruções.