

ANEXO I

RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Felpreva solución para unción dorsal puntual para gatos pequeños (1,0 - 2,5 kg)
Felpreva solución para unción dorsal puntual para gatos medianos (>2,5 - 5,0 kg)
Felpreva solución para unción dorsal puntual para gatos grandes (>5,0 - 8,0 kg)

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Principios activos:

Cada aplicador para unción puntual libera:

Felpreva solución para unción dorsal puntual	Volumen de la dosis unitaria (ml)	Tigolaner (mg)	Emodepside (mg)	Praziquantel (mg)
para gatos pequeños (1,0-2,5 kg)	0,37	36,22	7,53	30,12
para gatos medianos (>2,5-5,0 kg)	0,74	72,45	15,06	60,24
para gatos grandes (>5,0-8,0 kg)	1,18	115,52	24,01	96,05

Excipientes:

Composición cualitativa de los excipientes y otros componentes	Composición cuantitativa, si dicha información es esencial para una correcta administración del medicamento veterinario
Butilhidroxianisol (E320)	2,63 mg/ml
Butilhidroxitolueno (E321)	1,10 mg/ml
Isopropilideno glicerol	
Ácido láctico	

Solución clara de amarillo a rojo.

Puede producirse un cambio de color durante el almacenamiento. Este fenómeno no afecta a la calidad del medicamento veterinario.

3. INFORMACIÓN CLÍNICA

3.1 Especies de destino

Gatos.

3.2 Indicaciones de uso para cada una de las especies de destino

Para gatos con infestaciones/infecciones parasitarias mixtas o con riesgo de padecerlas. Este medicamento veterinario solo está indicado cuando se debe actuar sobre los ectoparásitos, los cestodos y los nematodos al mismo tiempo.

Ectoparásitos

- Para el tratamiento de las infestaciones de pulgas (*Ctenocephalides felis*) y garrapatas (*Ixodes ricinus*, *Ixodes holocyclus*) en los gatos, proporcionando una actividad de eliminación inmediata y persistente durante 13 semanas.
- El medicamento veterinario se puede utilizar como parte de una estrategia de tratamiento para el control de la dermatitis por alergia a las pulgas (DAP).
- Para el tratamiento de los casos leves a moderados de sarna notoédrica (*Notoedres cati*).
- Para el tratamiento de la acariosis de los oídos (*Otodectes cynotis*).

Ascáridos gastrointestinales (nematodos)

Para el tratamiento de infecciones por:

- *Toxocara cati* (adulto maduro, adulto inmaduro, L4 y L3)
- *Toxascaris leonina* (adulto maduro, adulto inmaduro y L4)
- *Ancylostoma tubaeforme* (adulto maduro, adulto inmaduro y L4)

Gusanos pulmonares (nematodos)

Para el tratamiento de infecciones por:

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

Tenias (cestodos)

Para el tratamiento de infecciones de tenias por:

- *Dipylidium caninum* (adultos maduros y adultos inmaduros)
- *Taenia taeniaeformis* (adulto)

3.3 Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad a los principios activos o a alguno de los excipientes.

3.4 Advertencias especiales

Los ectoparásitos tienen que empezar a alimentarse en el hospedador para quedar expuestos al tigelaner; por tanto, no se puede excluir el riesgo de transmisión de enfermedades transmitidas por vectores.

La resistencia de los parásitos a cualquier clase específica de antiparasitarios incluida en la combinación fija puede desarrollarse después del uso frecuente y repetido de un antiparasitario de esa clase en circunstancias particulares. El uso de este medicamento veterinario debe basarse en la evaluación de cada caso por separado y en la información epidemiológica local sobre la sensibilidad actual de las especies parásitas, a fin de limitar la posibilidad de una futura selección de resistencias. El lavado con champú o la inmersión del animal en agua directamente después del tratamiento puede reducir la eficacia del medicamento. Por tanto, los animales tratados no deben bañarse hasta que la solución se haya secado.

3.5 Precauciones especiales de uso

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

En ausencia de datos disponibles, no se recomienda el tratamiento de los gatitos de menos de 10 semanas de edad o que pesen menos de 1 kg.

Este medicamento veterinario es para uso tópico y no debe administrarse de ningún otro modo, p. ej., por vía oral.

Aplicar únicamente sobre la piel intacta. Aplicar como se describe en la sección 4.9 para evitar que el animal pueda lamer e ingerir el medicamento veterinario. Evitar que el gato tratado u otros gatos de la casa laman el lugar de aplicación mientras esté húmedo. Para los signos observados después de la ingestión oral (p. ej., lamido), véase la sección 4.6.

Este medicamento puede ser irritante para los ojos. En caso de contacto accidental con los ojos, lávelos inmediatamente con agua limpia. Si se produce irritación ocular, consulte con un veterinario.

No se dispone de experiencia sobre el uso del medicamento veterinario en animales enfermos y debilitados, por lo que el medicamento veterinario solo debe utilizarse sobre la base de una evaluación beneficio-riesgo para estos animales.

Después del tratamiento pueden aparecer signos agudos de neumonía como resultado de la respuesta inflamatoria del hospedador contra la muerte de los gusanos pulmonares *T. brevior*, especialmente en los gatos jóvenes.

El medicamento veterinario no debe administrarse a intervalos inferiores a 8 semanas. Debido a que la actividad del medicamento contra las pulgas y garrapatas está presente durante un periodo de 3 meses, desde un punto de vista clínico, el uso del medicamento no está indicado a intervalos inferiores a tres meses.

No se dispone de datos de seguridad en la especie de destino más allá de 4 tratamientos consecutivos y es posible que se produzca la acumulación del tigoaner. Los tratamientos repetidos deben restringirse a situaciones limitadas individualmente de acuerdo a la evaluación beneficio-riesgo realizada por el veterinario responsable. Véanse las secciones 3.10 y 4.3.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Este medicamento veterinario puede causar síntomas neurológicos y puede elevar transitoriamente la glucemia tras la ingestión accidental.

No fumar, comer ni beber durante la aplicación. Lavarse las manos después de usar.

Los aplicadores usados deben eliminarse inmediatamente y no deben dejarse a la vista o el alcance de los niños.

En caso de contacto accidental del contenido del aplicador con la piel, lavar inmediatamente con jabón y agua.

Este medicamento veterinario puede ser irritante para los ojos. Si el medicamento veterinario entra accidentalmente en contacto con los ojos, deben lavarse bien con abundante agua.

Si persisten los síntomas oculares o cutáneos, o en caso de ingestión accidental, especialmente en el caso de los niños, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Dado que se han descrito efectos tóxicos para el feto en animales de laboratorio después de la exposición a tigoaner y emodepsida, las mujeres embarazadas y las mujeres que tengan intención de concebir deben llevar guantes para evitar el contacto directo con el medicamento.

Las mujeres embarazadas deben evitar el contacto con el lugar de aplicación durante las primeras 24 horas después de la aplicación del medicamento y hasta que la zona tratada deje de ser perceptible.

Mantener a los niños alejados de los animales tratados durante las primeras 24 horas después de la aplicación del medicamento. Se debe tener cuidado de no permitir que los niños tengan contacto intensivo prolongado con los gatos tratados hasta que la zona tratada deje de ser perceptible. Se recomienda tratar a los animales por la noche. El día del tratamiento no se debe permitir a los animales dormir en la misma cama que los dueños, especialmente con los niños y las mujeres embarazadas.

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

No procede.

Otras precauciones:

Este medicamento veterinario puede manchar o dañar determinados materiales, como el cuero, los tejidos, los plásticos y el acabado de las superficies. Deje secar el lugar de aplicación antes de permitir el contacto con estos materiales.

3.6 Acontecimientos adversos

Gatos:

Muy frecuentes	Cambios en el pelo (por ejemplo, en las puntas) ¹
----------------	--------------------------------------------------------------

(>1 animal por cada 10 animales tratados):	
Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Reacción en el lugar de aplicación (por ejemplo, rascado, eritema, debilitamiento del pelo, inflamación) ² Trastornos del tracto digestivo (por ejemplo, hipersalivación, vómitos) ^{2,3} Trastornos neurológicos (por ejemplo, ataxia, temblor) Agitación ⁴ , Vocalización ⁴ Inapetencia ⁴

¹ Efecto cosmético, temporal, en el lugar de aplicación

² Leve y transitorio

³ Tras lamer el lugar de aplicación inmediatamente después del tratamiento.

⁴ Después de lamer, en casos individuales.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Las notificaciones se enviarán, preferiblemente, a través de un veterinario al titular de la autorización de comercialización o a su representante local o a la autoridad nacional competente a través del sistema nacional de notificación. Consulte también los datos de contacto respectivos en la sección 16 del prospecto.

3.7 Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta

Gestación y lactancia:

Se han descrito efectos tóxicos para el feto en animales de laboratorio después de la exposición a tigolaner y emodepsida. No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario en gatas preñadas o en periodo de lactancia y, por tanto, su uso en dichos animales no está recomendado.

3.8 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

La emodepsida es un sustrato de la glucoproteína P. El tratamiento conjunto con otras sustancias que son sustratos/inhibidores de la glucoproteína P (por ejemplo, ivermectina y otras lactonas macrocíclicas antiparasitarias, eritromicina, prednisolona y ciclosporina) podría dar lugar a interacciones farmacocinéticas

3.9 Posología y vías de administración

Unción dorsal puntual. Solo para uso externo.

Para garantizar una dosificación correcta, debe determinarse el peso corporal con la mayor precisión posible.

Posología

La dosis mínima recomendada es de 14,4 mg de tigolaner/kg de peso, 3 mg de emodepsida/kg de peso, 12 mg de prazicuantel/kg de peso equivalente a 0,148 ml de medicamento/kg de peso.

Peso del gato (kg)	Tamaño del aplicador a utilizar: Felpreva solución para unción dorsal puntual	Volumen de la unidad (ml)	Tigolaner (mg/kg de peso)	Emodepsida (mg/kg de peso)	Prazicuantel (mg/kg de peso)
1 - 2,5	para gatos pequeños	0,37	14,5 - 36,2	3,0 - 7,5	12,0 - 30,1

2,6 - 5	para gatos medianos	0,74	14,5 - 27,9	3,0 - 5,8	12,0 - 23,2
5,1 - 8	para gatos grandes	1,18	14,4 - 22,7	3,0 - 4,7	12,0 - 18,8
>8	Utilizar la combinación adecuada de aplicadores				

Pauta de tratamiento

El tratamiento solo está indicado cuando se debe actuar sobre los ectoparásitos, los cestodos y los nematodos al mismo tiempo. En ausencia de infecciones mixtas o de riesgo de infecciones mixtas, deben utilizarse medicamentos antiparasitarios de espectro reducido adecuados.

Pulgas y garrapatas

Este medicamento veterinario permanece activo contra pulgas y garrapatas durante un periodo de 13 semanas.

Si es necesario repetir el tratamiento dentro de las 13 semanas siguientes a la administración, debe utilizarse un medicamento de espectro reducido adecuado. 6

Ácaros

Para el tratamiento de los ácaros del oído (*Otodectes cynotis*) y la sarna notoédrica (*Notoedres cati*), se debe administrar una dosis única del medicamento veterinario.

El éxito del tratamiento y la necesidad de repetir el tratamiento con un medicamento antiparasitario de espectro reducido adecuado deben ser determinados por el veterinario después de 4 semanas.

Debido a casos individuales de supervivencia de un solo ácaro del oído y, por tanto, al riesgo de que se produzca un nuevo ciclo de otocariosis, el veterinario debe confirmar el éxito del tratamiento 1 mes después del mismo.

Nematodos y tenias gastrointestinales

Para el tratamiento de ascáridos y tenias debe administrarse una sola dosis del medicamento veterinario. La necesidad y la frecuencia con la que repetir el tratamiento deben estar en consonancia con las recomendaciones del veterinario prescriptor y tener en cuenta la situación epidemiológica local, así como el estilo de vida del gato.

Si es necesario repetir un tratamiento dentro de los 3 meses siguientes a la administración, debe utilizarse un medicamento de espectro reducido adecuado.

Parásitos pulmonares

Para el tratamiento contra los parásitos pulmonares *Aelurostrongylus abstrusus* y *Troglostrongylus brevior*, se recomienda un tratamiento con el medicamento veterinario, seguido de un segundo tratamiento con dos semanas de diferencia con una solución para unción dorsal puntual para gatos con 21,4 mg/ml de emodepsida y 85,8 mg/ml de prazicuantel, ya que no hay un medicamento veterinario que contenga solo emodepsida como principio activo.

Modo de administración

Utilizar tijeras (1) para abrir el blíster a prueba de niños. Tirar de las hojas de separación (2) y extraer el aplicador para unción puntual del paquete (3).



Sostener el aplicador en posición vertical (4), girar y tirar del tapón (5) y utilizar el extremo opuesto del tapón para romper el sello (6)



Separar el pelo del cuello del gato en la base del cráneo hasta que la piel esté visible (7). Colocar la punta del aplicador en la piel y apretar firmemente varias veces para vaciar el contenido directamente en la piel (7). La aplicación en la base del cráneo minimizará la capacidad de que el gato lama el medicamento.



3.10 Síntomas de sobredosificación (y, en su caso, procedimientos de urgencia y antídotos)

Después de la administración de 4 tratamientos consecutivos de hasta 5 veces la dosis máxima recomendada en gatitos a partir de las 10 semanas de edad y en gatos adultos, se observó una disminución de peso de la tiroides en algunos animales machos. En los gatos adultos, se observó una elevación transitoria en las enzimas hepáticas (AST, ALT), acompañada de congestión hepática multifocal en un caso, en el grupo de dosis alta (5 veces) y un aumento del colesterol en todos los grupos de sobredosificación (3 veces, 5 veces). No se observaron signos clínicos sistémicos. En el grupo de dosis alta (5 veces), se produjeron casos de reacciones locales en el lugar de la aplicación (alopecia, eritema, hiperplasia de la epidermis y/o infiltrados inflamatorios).

No hay antídoto conocido.

3.11 Restricciones y condiciones especiales de uso, incluidas las restricciones del uso de medicamentos veterinarios antimicrobianos y antiparasitarios, con el fin de reducir el riesgo de desarrollo de resistencias

No procede.

3.12 Tiempos de espera

No procede.

4. INFORMACIÓN FARMACOLÓGICA

4.1 Código ATCvet: QP52AA51

4.2 Farmacodinamia

El tigolaner pertenece a la clase de productos químicos denominados bispirazoles. El tigolaner actúa como un potente inhibidor del receptor del neurotransmisor ácido gamma - aminobutírico (GABA). Tigolaner exhibe un mayor potencial para el bloqueo de los receptores de los insectos/ácaros que para los receptores de los mamíferos *in vitro*. Es un acaricida e insecticida y es eficaz contra las garrapatas (*Ixodes ricinus*, *I. holocyclus*), las pulgas (*Ctenocephalides felis*) y los ácaros (*Notoedres cati*, *Otodectes cynotis*) en los gatos.

Las pulgas que ya estén en el animal antes de la administración mueren en un plazo de 12 horas. Para las infestaciones recientes de pulgas, el inicio de la eficacia se produce en las 8 horas siguientes a la administración del medicamento, durante 2 meses, y en adelante en las 24 horas siguientes. Las pulgas y las garrapatas deben adherirse al hospedador y comenzar a alimentarse para estar expuestas a tigolaner. Las garrapatas *Ixodes ricinus* que estén en el animal antes de la administración mueren en 24 horas. Las garrapatas *Ixodes ricinus* que hayan infestado recientemente mueren en las 48 horas siguientes, durante 13 semanas.

La emodepsida es un compuesto químico semisintético que pertenece al grupo de los depsipéptidos. Es activo contra todas las etapas de los gusanos redondos (ascáridos y anquilostomas). En este medicamento, la emodepsida es responsable de la eficacia contra *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma tubaeforme*, *Aelurostrongylus abstrusus* y *Troglostrongylus brevior*. Actúa en la unión neuromuscular mediante la estimulación de los receptores presinápticos que pertenecen a la familia de receptores de secretina, lo que da lugar a parálisis y muerte de los parásitos.

El prazicuantel es un derivado de pirazinoisoquinolina eficaz contra las tenias *Dipylidium caninum* y *Taenia taeniaeformis*.

Prazicuantel se adsorbe rápidamente a través de la superficie de los parásitos y actúa principalmente modificando la permeabilidad al Ca⁺⁺ de las membranas del parásito. Esto provoca daños graves en el tegumento del parásito, contracción y parálisis, alteración del metabolismo y finalmente la muerte del parásito.

4.3 Farmacocinética

Después de la administración única por vía tópica del medicamento veterinario a los gatos, las concentraciones plasmáticas máximas de tigolaner de 1,35 mg/l se alcanzaron 12 días después de la administración de la dosis. Las concentraciones plasmáticas de tigolaner disminuyeron lentamente con una semivida media de 24 días. La emodepsida alcanzó el máximo de las concentraciones plasmáticas de 0,044 mg/l 1,5 días después de la administración de la dosis. Las concentraciones plasmáticas de emodepsida disminuyeron lentamente con una semivida media de 14,5 días. El prazicuantel alcanzó el máximo de las concentraciones plasmáticas de 0,048 mg/l ya 5 horas después de la administración de la dosis. Las concentraciones plasmáticas de prazicuantel disminuyeron con una semivida media de 10 días. Se observó una variación individual en las concentraciones plasmáticas y en la semivida de las tres sustancias. En el caso de tigolaner, se mostró un aumento significativo en la semivida después de la administración repetida, que dio lugar a una acumulación de tigolaner después de 4 tratamientos consecutivos en gatos.

El tigolaner y la emodepsida apenas se metabolizan y se excretan principalmente en las heces. El aclaramiento renal es la vía de eliminación menor. El prazicuantel experimenta un importante metabolismo hepático y solo se excretan trazas a través de la orina y las heces por igual.

5. DATOS FARMACÉUTICOS

5.1 Incompatibilidades principales

Ninguna conocida.

5.2 Periodo de validez

Periodo de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 3 años.

5.3 Precauciones especiales de conservación

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.
Conservar el aplicador en el blíster de aluminio con objeto de protegerlo de la humedad.

5.4 Naturaleza y composición del envase primario

Aplicador de polipropileno blanco con tapón de polipropileno en blíster de aluminio.

Blísters en una caja de cartón con 1, 2, 10 o 20 aplicador(es) (0,37 ml cada uno).

Blísters en una caja de cartón con 1, 2, 10 o 20 aplicador(es) (0,74 ml cada uno).

Blísters en una caja de cartón con 1, 2, 10 o 20 aplicador(es) (1,18 ml cada uno).

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

5.5 Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Este medicamento veterinario no se deberá verter en cursos de agua, puesto que el tigolaner podría resultar peligroso para los peces y otros organismos acuáticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables al medicamento veterinario en cuestión.

6. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Vetoquinol S.A.

7. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

EU/2/21/277/001-012

8. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN

Fecha de la primera autorización: 11/11/2021

9. FECHA DE LA ÚLTIMA REVISIÓN DEL RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO

{MM/AAAA}

10. CLASIFICACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXO II

**OTRAS CONDICIONES Y REQUISITOS DE LA AUTORIZACIÓN DE
COMERCIALIZACIÓN**

Ninguna

ANEXO III
ETIQUETADO Y PROSPECTO

A. ETIQUETADO

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

Caja de cartón

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Felpreva solución para unción dorsal puntual para gatos pequeños (1 - 2,5 kg)
Felpreva solución para unción dorsal puntual para gatos medianos (>2,5 - 5 kg)
Felpreva solución para unción dorsal puntual para gatos grandes (>5 - 8 kg)

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

Cada pipeta contiene:

36,22 mg de tigolaner/7,53 mg de emodepsida/30,12 mg de prazicuantel
72,45 mg de tigolaner/15,06 mg de emodepsida/60,24 mg de prazicuantel
115,52 mg de tigolaner/24,01 mg de emodepsida/96,05 mg de prazicuantel

3. TAMAÑO DEL ENVASE

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

1 aplicador
2 aplicadores
10 aplicadores
20 aplicadores

4. ESPECIES DE DESTINO

Gatos
1 - 2,5 kg
>2,5 - 5kg
>5,0 - 8 kg

5. INDICACIONES DE USO

6. VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Unción dorsal puntual.

7. TIEMPOS DE ESPERA

8. FECHA DE CADUCIDAD

CAD/Exp. {mm/aaaa}

9. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar el aplicador en el blíster de aluminio con objeto de protegerlo de la humedad.

10. LA ADVERTENCIA “LEA EL PROSPECTO ANTES DE USAR”

Lea el prospecto antes de usar.

11. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

12. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

13. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Vetoquinol S.A.

14. NÚMEROS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

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 DE LOTE

Lot {número}

DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO

Blíster

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

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



2. DATOS CUANTITATIVOS DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

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 DE LOTE

Lot {número}

4. FECHA DE CADUCIDAD

Exp. {mm/aaaa}

Vetoquinol logo

DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO

Aplicador para unción puntual

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

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



2. DATOS CUANTITATIVOS DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

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

3. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}

4. FECHA DE CADUCIDAD

Exp. {mm/aaaa}

Vetoquinol logo

B. PROSPECTO

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Felpreva solución para unción dorsal puntual para gatos pequeños (1 - 2,5 kg)

Felpreva solución para unción dorsal puntual para gatos medianos (>2,5 - 5 kg)

Felpreva solución para unción dorsal puntual para gatos grandes (>5 - 8 kg)

2. Composición

Felpreva solución para unción dorsal puntual	Volumen de la dosis unitaria (ml)	Tigolaner (mg)	Emodepside (mg)	Praziquantel (mg)
para gatos pequeños (1,0 - 2,5 kg)	0,37	36,22	7,53	30,12
para gatos medianos (>2,5 - 5,0 kg)	0,74	72,45	15,06	60,24
para gatos grandes (>5,0 - 8,0 kg)	1,18	115,52	24,01	96,05

Excipientes:

Butilhidroxianisol (E320).....2,63 mg/ml

Butilhidroxitolueno (E321).... 1,10 mg/ml

3. Especies de destino

Gatos

4. Indicaciones de uso

Para gatos con infecciones/infestaciones parasitarias mixtas o con riesgo de padecerlas. Este medicamento veterinario solo está indicado cuando se debe actuar sobre los ectoparásitos, los cestodos y los nematodos al mismo tiempo.

Ectoparásitos

- Para el tratamiento de las infestaciones de pulgas (*Ctenocephalides felis*) y garrapatas (*Ixodes ricinus*, *Ixodes holocyclus*) en los gatos, proporcionando una actividad de eliminación inmediata y persistente durante 13 semanas.
- El medicamento veterinario se puede utilizar como parte de una estrategia de tratamiento para el control de la dermatitis por alergia a las pulgas (DAP).
- Para el tratamiento de los casos leves a moderados de sarna notoédrica (*Notoedres cati*).
- Para el tratamiento de la acariosis de los oídos (*Otodectes cynotis*).

Ascáridos gastrointestinales (nematodos)

Para el tratamiento de infecciones por:

- *Toxocara cati* (adulto maduro, adulto inmaduro, L4 y L3)
- *Toxascaris leonina* (adulto maduro, adulto inmaduro y L4)
- *Ancylostoma tubaeforme* (adulto maduro, adulto inmaduro y L4)

Gusanos pulmonares (nematodos)

Para el tratamiento de infecciones por:

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

Tenias (cestodos)

Para el tratamiento de infecciones de tenias por:

- *Dipylidium caninum* (adultos maduros y adultos inmaduros)
- *Taenia taeniaeformis* (adulto)

5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad a los principios activos o a alguno de los excipientes.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Los ectoparásitos tienen que empezar a alimentarse en el hospedador para quedar expuestos al tigelaner; por tanto, no se puede excluir el riesgo de transmisión de enfermedades transmitidas por vectores.

La resistencia de los parásitos a cualquier clase específica de antiparasitarios incluida en la combinación fija puede desarrollarse después del uso frecuente y repetido de un antiparasitario de esa clase en circunstancias particulares. El uso de este medicamento veterinario debe basarse en la evaluación de cada caso por separado y en la información epidemiológica local sobre la sensibilidad actual de las especies parásitas, a fin de limitar la posibilidad de una futura selección de resistencias. El lavado con champú o la inmersión del animal en agua directamente después del tratamiento puede reducir la eficacia del medicamento. Por tanto, los animales tratados no deben bañarse hasta que la solución se haya secado.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

En ausencia de datos disponibles, no se recomienda el tratamiento de los gatitos de menos de 10 semanas de edad o que pesen menos de 1 kg.

Este medicamento veterinario es para uso tópico y no debe administrarse de ningún otro modo, p. ej., por vía oral.

Aplicar únicamente sobre la piel intacta. Aplicar como se describe en la sección 4.9 para evitar que el animal pueda lamer e ingerir el medicamento veterinario. Evitar que el gato tratado u otros gatos de la casa laman el lugar de aplicación mientras esté húmedo. Para los signos observados después de la ingestión oral (p. ej., lamido), véase la sección “Acontecimientos adversos”

Este medicamento puede ser irritante para los ojos. En caso de contacto accidental con los ojos, lávelos inmediatamente con agua limpia. Si se produce irritación ocular, consulte con un veterinario.

No se dispone de experiencia sobre el uso del medicamento veterinario en animales enfermos y debilitados, por lo que el medicamento veterinario solo debe utilizarse sobre la base de una evaluación beneficio - riesgo para estos animales.

Después del tratamiento pueden aparecer signos agudos de neumonía como resultado de la respuesta inflamatoria del hospedador contra la muerte de los gusanos pulmonares *T. brevior*, especialmente en los gatos jóvenes.

El medicamento veterinario no debe administrarse a intervalos inferiores a 8 semanas. Debido a que la actividad del medicamento contra las pulgas y garrapatas está presente durante un periodo de 3 meses, desde un punto de vista clínico, el uso del medicamento no está indicado a intervalos inferiores a tres meses.

No se dispone de datos de seguridad en la especie de destino más allá de 4 tratamientos consecutivos y es posible que se produzca la acumulación del tigolaner. Los tratamientos repetidos deben restringirse a situaciones limitadas individualmente de acuerdo a la evaluación beneficio - riesgo realizada por el veterinario responsable. Véanse la sección “Sobredosificación”.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Este medicamento veterinario puede causar síntomas neurológicos y puede elevar transitoriamente la glucemia tras la ingestión accidental.

No fumar, comer ni beber durante la aplicación. Lavarse las manos después de usar.

Los aplicadores usados deben eliminarse inmediatamente y no deben dejarse a la vista o el alcance de los niños.

En caso de contacto accidental del contenido del aplicador con la piel, lavar inmediatamente con jabón y agua.

Este medicamento veterinario puede ser irritante para los ojos. Si el medicamento veterinario entra accidentalmente en contacto con los ojos, deben lavarse bien con abundante agua.

Si persisten los síntomas oculares o cutáneos, o en caso de ingestión accidental, especialmente en el caso de los niños, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Dado que se han descrito efectos tóxicos para el feto en animales de laboratorio después de la exposición a tigolaner y emodepsida, las mujeres embarazadas y las mujeres que tengan intención de concebir deben llevar guantes para evitar el contacto directo con el medicamento.

Las mujeres embarazadas deben evitar el contacto con el lugar de aplicación durante las primeras 24 horas después de la aplicación del medicamento y hasta que la zona tratada deje de ser perceptible. Mantener a los niños alejados de los animales tratados durante las primeras 24 horas después de la aplicación del medicamento. Se debe tener cuidado de no permitir que los niños tengan contacto intensivo prolongado con los gatos tratados hasta que la zona tratada deje de ser perceptible. Se recomienda tratar a los animales por la noche. El día del tratamiento no se debe permitir a los animales dormir en la misma cama que los dueños, especialmente con los niños y las mujeres embarazadas.

Otras precauciones:

Este medicamento veterinario puede manchar o dañar determinados materiales, como el cuero, los tejidos, los plásticos y el acabado de las superficies. Deje secar el lugar de aplicación antes de permitir el contacto con estos materiales.

Gestación y lactancia:

Se han descrito efectos tóxicos para el feto en animales de laboratorio después de la exposición a tigolaner y emodepsida. No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario en gatas preñadas o en periodo de lactancia y, por tanto, su uso en dichos animales no está recomendado.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

La emodepsida es un sustrato de la glucoproteína P. El tratamiento conjunto con otras sustancias que son sustratos/inhibidores de la glucoproteína P (por ejemplo, ivermectina y otras lactonas macrocíclicas antiparasitarias, eritromicina, prednisolona y ciclosporina) podría dar lugar a interacciones farmacocinéticas

Sobredosificación:

Después de la administración de 4 tratamientos consecutivos de hasta 5 veces la dosis máxima recomendada en gatitos a partir de las 10 semanas de edad y en gatos adultos, se observó una disminución de peso de la tiroidea en algunos animales machos. En los gatos adultos, se observó una elevación transitoria en las enzimas hepáticas (AST, ALT), acompañada de congestión hepática

multifocal en un caso, en el grupo de dosis alta (5 veces) y un aumento del colesterol en todos los grupos de sobredosificación (3 veces, 5 veces). No se observaron signos clínicos sistémicos. En el grupo de dosis alta (5 veces), se produjeron casos de reacciones locales en el lugar de la aplicación (alopecia, eritema, hiperplasia de la epidermis y/o infiltrados inflamatorios).

No hay antídoto conocido.

7. Acontecimientos adversos

Gatos:

Muy frecuentes (>1 animal por cada 10 animales tratados):	Cambios en el pelo (por ejemplo, en las puntas) ¹
Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Reacción en el lugar de aplicación (por ejemplo, rascado, eritema, debilitamiento del pelo, inflamación) ² Trastornos del tracto digestivo (por ejemplo, hipersalivación, vómitos) ^{2,3} Trastornos neurológicos (por ejemplo, ataxia, temblor) Agitación ⁴ , Vocalización ⁴ Inapetencia ⁴

¹ Efecto cosmético, temporal, en el lugar de aplicación

² Leve y transitorio

³ Tras lamer el lugar de aplicación inmediatamente después del tratamiento.

⁴ Después de lamer, en casos individuales.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización o al representante local del titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación: {descripción del sistema nacional de notificación}.

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Unción dorsal puntual. Solo para uso externo.

Posología

La dosis mínima recomendada es de 14,4 mg de tigolaner/kg de peso, 3 mg de emodepsida/kg de peso, 12 mg de prazicuantel/kg de peso equivalente a 0,148 ml de medicamento/kg de peso.

Peso del gato (kg)	Tamaño del aplicador a utilizar: Felpreva solución para unción dorsal puntual	Volumen de la unidad (ml)	Tigolaner (mg/kg de peso)	Emodepsida (mg/kg de peso)	Prazicuantel (mg/kg de peso)
1 - 2,5	para gatos pequeños	0,37	14,5 - 36,2	3,0 - 7,5	12,0 - 30,1
2,6 - 5	para gatos medianos	0,74	14,5 - 27,9	3,0 - 5,8	12,0 - 23,2

5,1 - 8	para gatos grandes	1,18	14,4 - 22,7	3,0 - 4,7	12,0 - 18,8
>8	Utilizar la combinación adecuada de aplicadores				

Pauta de tratamiento

El tratamiento solo está indicado cuando se debe actuar sobre los ectoparásitos, los cestodos y los nematodos al mismo tiempo. En ausencia de infecciones mixtas o de riesgo de infecciones mixtas, deben utilizarse medicamentos antiparasitarios de espectro reducido adecuados.

Pulgas y garrapatas

Este medicamento veterinario permanece activo contra pulgas y garrapatas durante un periodo de 13 semanas.

Si es necesario repetir el tratamiento dentro de las 13 semanas siguientes a la administración, debe utilizarse un medicamento de espectro reducido adecuado. 6

Ácaros

Para el tratamiento de los ácaros del oído (*Otodectes cynotis*) y la sarna notoédrica (*Notoedres cati*), se debe administrar una dosis única del medicamento veterinario.

El éxito del tratamiento y la necesidad de repetir el tratamiento con un medicamento antiparasitario de espectro reducido adecuado deben ser determinados por el veterinario después de 4 semanas.

Debido a casos individuales de supervivencia de un solo ácaro del oído y, por tanto, al riesgo de que se produzca un nuevo ciclo de otocariosis, el veterinario debe confirmar el éxito del tratamiento 1 mes después del mismo.

Nematodos y tenias gastrointestinales

Para el tratamiento de ascáridos y tenias debe administrarse una sola dosis del medicamento veterinario. La necesidad y la frecuencia con la que repetir el tratamiento deben estar en consonancia con las recomendaciones del veterinario prescriptor y tener en cuenta la situación epidemiológica local, así como el estilo de vida del gato.

Si es necesario repetir un tratamiento dentro de los 3 meses siguientes a la administración, debe utilizarse un medicamento de espectro reducido adecuado.

Parásitos pulmonares

Para el tratamiento contra los parásitos pulmonares *Aelurostrongylus abstrusus* y *Troglostrongylus brevior*, se recomienda un tratamiento con el medicamento veterinario, seguido de un segundo tratamiento con dos semanas de diferencia con una solución para unción dorsal puntual para gatos con 21,4 mg/ml de emodepsida y 85,8 mg/ml de prazicuantel, ya que no hay un medicamento veterinario que contenga solo emodepsida como principio activo.

9. Instrucciones para una correcta administración

Utilizar tijeras (1) para abrir el blíster a prueba de niños. Tirar de las hojas de separación (2) y extraer el aplicador para unción puntual del paquete (3).



Sostener el aplicador en posición vertical (4), girar y tirar del tapón (5) y utilizar el extremo opuesto del tapón para romper el sello (6).



Separar el pelo del cuello del gato en la base del cráneo hasta que la piel esté visible (7). Colocar la punta del aplicador en la piel y apretar firmemente varias veces para vaciar el contenido directamente en la piel (7). La aplicación en la base del cráneo minimizará la capacidad de que el gato lama el medicamento.



10. Tiempos de espera

No procede

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta y la caja después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Este medicamento veterinario no se deberá verter en cursos de agua, puesto que el tigolaner podría resultar peligroso para los peces y otros organismos acuáticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria

14. Números de autorización de comercialización y formatos

EU/2/21/277/001-012

Aplicador de polipropileno blanco con tapón de polipropileno en blíster de aluminio.

Blísteres en una caja de cartón con 1, 2, 10 o 20 aplicador(es) (0,37 ml cada uno).

Blísteres en una caja de cartón con 1, 2, 10 o 20 aplicador(es) (0,74 ml cada uno).

Blísteres en una caja de cartón con 1, 2, 10 o 20 aplicador(es) (1,18 ml cada uno).

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

{MM/AAAA}

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote

Vetoquinol S.A.
Magny - Vernois
70200 Lure
France

Fabricante responsable de la liberación del lote:

VETOQUINOL BOWET Sp. z o.o.
Żwirowa 140
66-400 Gorzów Wlkp.
Polonia

Representantes locales y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

België/Belgique/Belgien

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

Lietuva

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

Република България

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

Luxembourg/Luxemburg

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
France
Tél/Tel: +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

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

Magyarország

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

Malta

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
Francia
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

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

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

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. Información adicional

El tigolaner pertenece a la clase de productos químicos denominados bispirazoles. El tigolaner actúa como un potente inhibidor del receptor del neurotransmisor ácido gamma - aminobutírico (GABA). Tigolaner exhibe un mayor potencial para el bloqueo de los receptores de los insectos/ácaros que para los receptores de los mamíferos *in vitro*. Es un acaricida e insecticida y es eficaz contra las garrapatas (*Ixodes ricinus*, *I. holocyclus*), las pulgas (*Ctenocephalides felis*) y los ácaros (*Notoedres cati*, *Otodectes cynotis*) en los gatos. Las pulgas que ya estén en el animal antes de la administración mueren en un plazo de 12 horas. Para las infestaciones recientes de pulgas, el inicio de la eficacia se produce en las 8 horas siguientes a la administración del medicamento, durante 2 meses, y en adelante en las 24 horas siguientes. Las pulgas y las garrapatas deben adherirse al hospedador y comenzar a alimentarse para estar expuestas a tigolaner. Las garrapatas *Ixodes ricinus* que estén en el animal antes de la administración mueren en 24 horas. Las garrapatas *Ixodes ricinus* que hayan infestado recientemente mueren en las 48 horas siguientes, durante 13 semanas.

La emodepsida es un compuesto químico semisintético que pertenece al grupo de los depsipéptidos. Es activo contra todas las etapas de los gusanos redondos (ascáridos y anquilostomas). En este medicamento, la emodepsida es responsable de la eficacia contra *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma tubaeforme*, *Aelurostrongylus abstrusus* y *Troglostrongylus brevior*. Actúa en la unión neuromuscular mediante la estimulación de los receptores presinápticos que pertenecen a la familia de receptores de secretina, lo que da lugar a parálisis y muerte de los parásitos.

El prazicuantel es un derivado de pirazinoisoquinolina eficaz contra las tenias *Dipylidium caninum* y *Taenia taeniaeformis*.

Prazicuantel se adsorbe rápidamente a través de la superficie de los parásitos y actúa principalmente modificando la permeabilidad al Ca⁺⁺ de las membranas del parásito. Esto provoca daños graves en el tegumento del parásito, contracción y parálisis, alteración del metabolismo y finalmente la muerte del parásito.

[Información “Léame” que debe colocarse en la parte superior del prospecto]

Estimado/a dueño/a de un gato,

Para su gato se ha prescrito Felpreva, un medicamento veterinario aprobado para gatos. Este prospecto contiene información valiosa para la aplicación y el uso de Felpreva. Lea este prospecto detenidamente y siga las instrucciones.