

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА
КЪМ РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ТЪРГОВИЯ С ВЛП № 0022-3356

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Parecto 1,25 g + 0,56 g лечебен нашийник за котки

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Един нашийник с дължина 38 cm (12,5 g) съдържа

Активни вещества:

Имидаклоприд 1,25 g
Флуметрин 0,56 g

Помощни вещества:

Качествен състав на помощните вещества и другите съставки	Количествен състав, ако тази информация е важна с оглед на правилното прилагане на ветеринарния лекарствен продукт
Поливинилхлорид	
Дибутил адипат	
Епоксидирано соево масло	
Стеаринова киселина	
Титанов диоксид E171	0,04 g
Черен железен оксид E172	0,02 g

Сив нашийник с възможни следи от бял прах.

3. КЛИНИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

3.1 Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Котки

3.2 Показания за употреба за всеки вид животни, за който е предназначен продуктът

За котки със смесено опаразитяване от кърлежи и бълхи или котки, изложени на риск от такова опаразитяване. Ветеринарният лекарствен продукт е показан само при едновременно показание за употреба срещу кърлежи и бълхи.

Лечение и превенция на повторно опаразитяване с бълхи (*Ctenocephalides felis*) поради инсектицидната активност в продължение на 5,5 месеца.

Предпазва заобикалящата среда на животното от развитие на ларви на бълхите в продължение на 10 седмици.

Ветеринарният лекарствен продукт може да се използва като част от терапевтичната стратегия за овладяване на алергичен дерматит, причинен от бълхи (FAD).

Превенция на повторно опаразитяване с кърлежи (*Ixodes ricinus*) чрез акарицидни (унищожителен) ефект за период от 9-ия ден до 8-ия месец и чрез репелентния (отблъскващ) ефект за период от 2-рия ден до 8-ия месец.

Продуктът е ефективен срещу ларви, нимфи и възрастни кърлежи.

3.3 Противопоказания

Да не се третира малки котета на възраст под 10 седмици.

Да не се използва при свръхчувствителност към активните вещества или към някое от помощните вещества.

3.4 Специални предупреждения

Кърлежите, които вече са прикрепени върху котката преди третиране, може да не бъдат убити в рамките на 9 дни след поставяне на нашийника и може да останат прикрепени и видими. Затова се препоръчва премахване на кърлежите, които вече са прикрепени върху котката в момента на приложение на продукта. Ако не сте сигурни как да премахнете кърлежите от животното си по безопасен начин, потърсете професионална помощ. Превенцията от опаразитяване с нови кърлежи започва да действа в рамките на 2 дни след поставяне на нашийника.

Кърлежите ще бъдат убити и ще паднат от гостоприемника в рамките на 24 до 48 часа след опаразитяването, по правило без да са поемали кръв. Не може да се изключи възможността от прикрепване на единични кърлежи след третирането. Поради тази причина не може да се изключи напълно предаването на инфекциозни заболявания, пренасяни от кърлежи, ако условията са неблагоприятни.

Ненужната употреба на противопаразитни средства или употреба, която се отклонява от инструкциите в КХП, може да увеличи резистентността към селекционния натиск и да доведе до намалена ефикасност. Решението за използване на продукта трябва да се основава на потвърждение на вида на паразитите и натоварването или на риска от опаразитяване въз основа на епидемиологичните им характеристики за всеки индивид.

При употребата на продукта трябва да се вземе под внимание местната информация относно уязвимостта на целевите паразити, когато е налична такава.

При липса на риск от смесено опаразитяване от бълхи и кърлежи трябва да се използва тясноспектърен продукт.

В идеалния случай нашийникът трябва да се постави преди началото на сезона на бълхите или кърлежите.

Както при всички продукти за продължително локално приложение, периодите на прекомерен сезонен косопад може да доведат до временно леко намаляване на ефикасността поради загуба на прилепнали към козината части от активните съставки. Възстановяването им от нашийника започва незабавно, следователно пълната ефикасност се възвръща без допълнително третиране или смяна на нашийника.

За оптимален контрол върху проблемите, причинени от бълхи, в домакинства със сериозно нашествие може да е необходимо третиране на средата с подходящ инсектицид.

Ефикасността на нашийника срещу бълхи е недостатъчно висока след 5,5 месеца носене на нашийника. Тъй като рискът от развитие/проява на резистентност на бълхите към имидаклоприд не може да бъде изключен, ветеринарният лекар и собственикът на домашния любимец трябва да обмислят разумната употреба на продукта след изтичане на 5,5 месеца. След този период от 5,5 месеца, в случай че опаразитяването от бълхи продължава, нашийникът трябва да бъде премахнат и може да е необходимо подходящо лечение.

Бълхите, засягащи домашни любимци, често заразяват техните легла, местата на които спят и обичайните им места за почивка като постелки и канапета. В случай на масивно нашествие в

началото на лечението тези места трябва да бъдат третирани с подходящ инсектицид и да се почистват редовно с прахосмукачка.

Трябва да се обърне внимание на възможността други животни в същото домакинство да бъдат източник на повторно опаразитяване с бълхи или кърлежи, като те трябва при необходимост да бъдат третирани с подходящ продукт.

Ветеринарният лекарствен продукт е водоустойчив – той продължава да действа след намокряне на животното. Трябва обаче да се избягва измиване с шампоан или продължително и интензивно излагане на вода, тъй като това може да намали продължителността на действие.

3.5 Специални предпазни мерки при употреба

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

Не е приложимо.

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

Случайното поглъщане на ветеринарния лекарствен продукт може да предизвика нежелани ефекти, включително невротоксични ефекти.

Избягвайте перорална експозиция или поглъщане, особено от деца. Съхранявайте нашийника в сашето до момента на употреба. Съхранявайте сашето с нашийника във външната опаковка до момента на употреба.

Не допускайте малки деца да си играят с нашийника или да го поставят в устата си.

Незабавно изхвърлете всички остатъци или изрязани части от нашийника (вж. точка 3.9 и 5.5).

При перорална експозиция или поглъщане незабавно потърсете медицинска помощ и покажете листовката или етикета на лекаря.

Избягвайте продължителен контакт с нашийника при поставянето му върху животното и докато се носи от третираното животно. Това се отнася в особена степен за бременни жени.

На домашните любимци с поставен нашийник не трябва да се позволява да спят в едно и също легло със собствениците си, особено с деца.

Имидаклоприд и флуметрин се освобождават непрекъснато от нашийника в кожата и козината, докато той се носи.

Ветеринарният лекарствен продукт може да причини реакции на свръхчувствителност при някои хора.

Хора с установена свръхчувствителност (алергия) към имидаклоприд и/или флуметрин трябва да избягват контакт с ветеринарния лекарствен продукт и третираното животно.

При реакции на свръхчувствителност потърсете медицинска помощ и покажете листовката или етикета на лекаря.

В много редки случаи ветеринарният лекарствен продукт може да предизвика дразнене на кожата, очите и дихателните пътища при някои хора.

Избягвайте контакт с очите и кожата.

В случай на дразнене на очите ги изплакнете старателно със студена вода.

В случай на дразнене на кожата измийте кожата със сапун и студена вода.

Ако симптомите продължават се препоръчва да потърсите медицинска помощ и да покажете листовката или етикета на лекаря.

Измивайте ръцете си със студена вода след допир с нашийника.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Ветеринарният лекарствен продукт не трябва да бъде изхвърлян във водни басейни, тъй като имидаклоприд и флуметрин може да са опасни за риби и други водни организми. Продуктите, съдържащи имидаклоприд, са токсични за медоносните пчели.

3.6 Неблагоприятни реакции

Котки

Нечести (1 до 10 на 1000 третирани животни):	Реакция на мястото на приложение ¹ (например еритем, косопад, пруритус)
Редки (1 до 10 на 10 000 третирани животни):	Реакция на мястото на приложение ² (например дерматит, екзема, кръвоизлив, възпаление, лезия, разчесване) Разстройство в поведението ³ (например прекомерно дъвчене, облизване на козината ⁴ , криене, хиперактивност, повишено издаване на звуци) Диария ⁵ , хиперсаливация ⁵ , повръщане ⁵ Нарушение на апетита ⁵ , Депресия ⁵
Много редки (по-малко от 1 на 10 000 третирани животни, включително изолирани съобщения):	Агресия ⁶
Неопределена честота (не може да бъде определена от наличните данни)	Контактен дерматит ⁷

¹ Симптомите обикновено отшумяват в рамките на 1 до 2 седмици. В отделни случаи се препоръчва временно сваляне на нашийника до отшумяване на симптомите.

² Препоръчва се сваляне на нашийника.

³ Може да се наблюдава при животни, които не са свикнали да носят нашийници, през първите няколко дни след поставяне.

⁴ На мястото на приложение.

⁵ Леки и временни реакции, които може да настъпят при първоначална употреба.

⁶ Уверете се, че нашийникът е поставен правилно..

⁷ Забелязва се при свръхчувствителни животни.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на ветеринарния лекарствен продукт. Съобщенията трябва да се изпращат, за предпочитане чрез ветеринарен лекар, или на притежателя на разрешението за търговия или на местния му представител, или на националния компетентен орган чрез националната система за съобщаване. За съответните данни за връзка вижте листовката.

3.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Безопасността на ветеринарния лекарствен продукт по време на бременност и лактация не е установена.

Бременност и лактация:

Не се препоръчва прилагането му по време на бременност и лактация.

Лабораторните проучвания с флуметрин или имидаклоприд при плъхове и зайци не показват никакви доказателства за тератогенност или фетотоксичност.

Заплодяемост:

Лабораторните проучвания с флуметрин или имидаклоприд при плъхове и зайци не показват никакви ефекти върху заплодяемостта или възпроизвеждането.

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

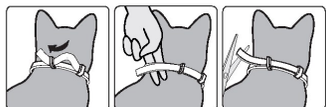
Не са известни.

3.9 Начин на приложение и дозировка

Кожно приложение.

Един нашийник на животно, който се закопчава около шията.
На котките се поставя един нашийник с дължина 38 cm.

Извадете нашийника от предпазщото саше непосредствено преди употреба. Развийте нашийника и се уверете, че в него няма остатъци от пластмасовите закрепващи елементи. Регулирайте нашийника около шията на животното, без да го пристягате твърде много (като насока, трябва да можете да поставите два пръста между нашийника и шията). Издърпайте другия край на нашийника през пръстена и изрежете ненужната дължина, като оставите през пръстена 2 cm.



Нашийникът трябва да се носи непрекъснато през съответния период на защита и трябва да се сваля след периода на третиране. Проверявайте периодично и регулирайте при необходимост, особено в периода на бърз растеж на малките котета. Този нашийник е проектиран с безопасен механизъм на затваряне. В много редките случаи на заклещване на котка собствената сила на животното обикновено е достатъчна за разширяване на нашийника и бързо освобождаване от него.

3.10 Симптоми на предозиране (и когато е приложимо — процедури на действие при спешни случаи и антидоти)

Поради естеството на нашийника предозирането е малко вероятно и не се очакват признаци на предозиране.

Изследвано е предозиране с 5 поставени нашийника при котки в зряла възраст за период от 8 месеца и при малки котета на възраст 10 седмици за период от 6 месеца и не са наблюдавани други неблагоприятни ефекти освен вече описаните в точка „Неблагоприятни реакции“.

В малко вероятния случай на изяждане на нашийника от животното е възможно да настъпят леки стомашно-чревни симптоми (например редки изпражнения).

3.11 Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба, включително ограничения за употребата на антимикробни и противопаразитни ветеринарни лекарствени продукти, с цел да се ограничи рискът от развитие на резистентност

Не е приложимо.

3.12 Карентни срокове

Не е приложимо.

4. ФАРМАКОЛОГИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

4.1 Ветеринарен лекарствен анатомо-терапевтичен код (ATCvet code):
QP53AC55

4.2 Фармакодинамика

Имидаклоприд е ектопаразитицид, който принадлежи към хлорникотиниловата група от съединения. От химическа гледна точка той може да се класифицира като хлорникотинилов нитрогуанидин. Имидаклоприд е активен срещу ларвените стадии на бълхите, възрастни бълхи и въшки.

Имидаклоприд има силен афинитет към никотинергичните ацетилхолинови рецептори в постсинаптичната област на централната нервна система (ЦНС) на бълхата. Последващото инхибиране на холинергичния пренос при насекомите води до парализа и смърт. Поради отслабеното естество на взаимодействие с никотинергичните рецептори на бозайниците и предполагаемата ниска степен на преминаване през кръвно-мозъчната бариера при бозайници той на практика не оказва ефект върху ЦНС на бозайниците. Имидаклоприд има минимална фармакологична активност при бозайниците.

Флуметрин е ектопаразитицид от групата на синтетичните пиретроиди. Според настоящите данни синтетичните пиретроиди оказват въздействие върху натриевите канали на мембраните на нервните клетки, което води до закъснение на реполяризацията на нерва и в крайна до смърт на паразита. При изследвания на зависимостта структура-активност на голям брой пиретроиди е установено взаимодействие с рецепторите на определена хирална конформация, което причинява селективна активност към ектопаразити. Не е установена антихолинестеразна активност при тези съединения. Флуметрин отговаря за акарицидното действие на ветеринарния лекарствен продукт, като освен това предотвратява снасянето на оплодени яйца чрез леталния си ефект върху женските кърлежи.

Ветеринарният лекарствен продукт има репелентно (отблъскващо) действие срещу посочените видове кърлежи, като по този начин предотвратява поемането на кръв от отблъснатите паразити.

4.3 Фармакокинетика

И двете активни съставки се освобождават бавно и непрекъснато към животното в ниски концентрации от системата с полимерна матрица на нашияника. И двете активни съставки присъстват в козината на котките в акарицидни/инсектицидни концентрации по време на целия период на ефикасност. Активните вещества се разпространяват от мястото на директен контакт към цялата кожна повърхност. Проучванията върху редозирането и серумната кинетика при животни, за които е предназначен продуктът, са установили, че имидаклоприд достига до системното кръвообращение за кратък период, докато флуметрин в повечето случаи е в количества, които не могат да бъдат измерени.

5. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

5.1 Основни несъвместимости

Не е приложимо.

5.2 Срок на годност

Срок на годност на крайния ветеринарен лекарствен продукт: 2 години.

5.3 Специални условия за съхранение

Да се съхранява в оригиналната опаковка.

Този ветеринарен лекарствен продукт не изисква специални температурни условия за съхранение. Съхранявайте сашето с нашияника във външната опаковка до момента на употреба.

5.4 Вид и състав на първичната опаковка

38 cm нашийник(ци) на основата на поливинилхлорид, индивидуално опаковани в саше от сурлин/алуминий/PE/PET.

Картонена кутия, съдържаща 1, 2 или 12 сашета.

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

5.5 Специални мерки за унищожаване на неизползвани продукти или остатъци от тях

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

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 национални системи за събиране, приложими за съответния ветеринарен лекарствен продукт.

Ветеринарният лекарствен продукт не трябва да бъде изхвърлян във водни басейни, тъй като имидаклоприд и флуметрин може да са опасни за риби и други водни организми.

6. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Veaphar B.V.

7. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

№ 0022-3356

8. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Дата на първото издаване на разрешението за търговия: 17/02/2026

9. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА КРАТКАТА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

{ММ/ГГГГ}

10. КЛАСИФИКАЦИЯ НА ВЕТЕРИНАРНИТЕ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ

Да се отпуска без лекарско предписание.

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

13.2.2026 г.

X

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