

VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS
V/NRP/05/1647

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

S.O.S. Flea & Tick Collar 4,205 g kakla siksna suņiem

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Viena 29 g kakla siksna satur :

Aktīvā viela:

Tetrahlorvinilfosfāts 4,205 g

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt apakšpunktā 6.1.

3. ZĀĻU FORMA

Kakla siksna

4. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

4.1 Mērķa sugas

Suņi

4.2 Lietošanas indikācijas, norādot mērķa sugas

Ārīgai lietošanai suņiem blusu un ērču invāzijas gadījumā.

Iedarbības laiks pret blusām – 8 mēneši, pret ērcēm – 4 mēneši.

4.3 Kontrindikācijas

Nelietot vājiem, slimiem un atveselošanās periodā esošiem dzīvniekiem, kā arī dzīvniekiem ar aknu darbības traucējumiem, dzīvniekiem ar paaugstinātu jutību pret fosfora organiskiem savienojumiem, grūsniem dzīvniekiem period un kucēniem, kas ir jaunāki par 2 mēnešiem.

4.4 Īpaši brīdinājumi par katru mērķa sugu

Kakla siksna, kura ir uzlikta parāk cieši uz dzīvnieka kakla, var izraisīt ādas iekaisumu.

4.5 Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem

Pārdozēšanas gadījumā antidots – atropīns.

Piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai

Toksisks pēc norīšanas. Dzīvnieki, kuri valkā kakla siksnu, nedrīkst atrasties kopā ar maziem bērniem un zīdaiņiem. Pēc saskares ar ādu, skalot ar lielu ūdens daudzumu. Aizliegts lietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst produkciiju cilvēku uzturam.

4.6 Iespējamās blakusparādības (biežums un bīstamība)

Ādas alerģiska reakcija sastopama ļoti reti. Ja novērojat jebkuras būtiskas blakus parādības vai citu iedarbību, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, lūdzu, informējiet par tām savu veterinārārstu.

4.7 Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Nav pietiekošu pētījumu par tetrahlorvinilfosfāta ietekmi uz dzīvniekiem grūsnības vai laktācijas laikā, tāpēc kakla siksnu nedrīkst lietot dzīvniekiem grūsnības vai laktācijas laikā.

4.8 Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nelietot kopā ar citiem fosfora organiskiem savienojumiem vai citām zālēm, kuras nav saderīgas ar fosfora organiskiem savienojumiem.

4.9 Devas un lietošanas veids

Attaisiet iepakojumu tieši pirms lietošanas. Atritinet kakla siksnu un aktivizējiet izstiepot to aiz abiem galiem. Aplieciet to brīvi ap dzīvnieka kaklu. Pārliecinieties vai starp siksnu un kaklu ir divu pirkstu platuma brīva atstarpe. Nogrieziet lieko kakla siksnas daļu. Nomazgājiet rokas ar ūdeni un ziepēm pēc lietošanas.

4.10 Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti), ja nepieciešams

Simptomi:	bieža urinēšana, caureja, iesnas, asaru izdalīšanās, siekalosanās, pārmērīga bronhu sekrēcija, muskuļu trīce, vemšana, refleksu zudums, krampji, koma un cianoze
Neatliekamā rīcība:	noņemiet kakla siksnu
Antidots:	atropīns

4.11 Ierobežojumu periods(i) dzīvnieku produkcijas izmantošanā

Nav piemērojams

5. FARMAKOLOGISKĀS IMUNOLOGISKĀS ĪPAŠĪBAS

Farmakoterapeitiskā grupa: Pretektoparazītu līdzekļi lokālai lietošanai.
ATĶ vet kods: QP53AF14

5.1 Farmakodinamiskās īpašības

Apliekot kakla siksnu dzīvniekam ap kaklu, tetrahlorvinilfosfāts izplatās pa ādās virsmu. Nonākot kontaktā ar TCVP, blusas tiek nogalinātas.

.

5.2 Farmakokinētiskie dati

TCVP satur fosfora organisko savienojumu, kas darbojas kā insektu enzīmsistēmu, piemēram, acetilholīna (AChE) inhibitoris, pārtraucot neirotransmitera AChE holīnerģisko impulsu

pārvadi veģetatīvās nervu sistēmas sinapsēs un centrālajā nervu sistēmā, kā rezultātā iestājas parazīta paralīze un bojā eja.

Ietekme uz vidi

Nav

6. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

6.1 Palīgvielu saraksts

Polivinilhlorīds, di-isonoronīla adipāts, kalcija karbonāts, sojas eļļa, titāna dioksīds, kalcija stearāts, cinka stearāts, stearīnskābe

6.2 Nesaderība

Fosfora organiskie savienojumi, morfijs un citi opiāti, teofilīns, aminofilīns, liels intravenozo šķidrumu daudzums, ksantīna blakusprodukti, inhalācijas anestēzijas līdzekļi, magnija joni, antibiotikas (aminoglikozīdi, polimiksīns B un citi), depolarizējošie un nedepolarizējošie neiromuskulāri blokatori, sukcinilholīns, fenotiazīns, prokaīns, fenobarbitāls, hlorētie oglūdeņražu pesticīdi, daudzkārtīgi hlorēts bifenils.

6.3 Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētā iepakojumā: 3 gadi.

6.4 Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt oriģinālā, cieši noslēgtā iepakojumā.

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Neuzglabāt kopā ar pārtikas produktiem, dzērieniem un dzīvnieku barību.

Uzglabāt temperatūrā līdz 25° C.

Neatdzesēt vai nesasaldēt.

Nelietot pēc derīguma termiņa beigām.

6.5 Tiešā iepakojuma veids un saturs

Paciņa vai blisters satur 1 kaklaksnu. Paciņa ir izgatavota no balta papīra un pārklāta ar alumīniju un polietilēnu. Blisters ir no vairākām kārtām izveidots alumīnija kartons, kas pārklāts ar polietilēna foliju. Paciņa vai blisteris ir ievietots kartona kastītē.

6.6 Īpaši norādījumi neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Jebkuras neizlietotās veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar nacionālajiem tiesību aktiem.

7. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKS

Beaphar B.V.
Drostenkamp 3
8101 BX Raalte
The Netherlands
tālr.: 0031 (0)572 348 834
fakss: 0031 (0)572 348 835

e-pasts: hqb@beaphar.nl

8. REĢISTRĀCIJAS NUMURS(I)

V/NRP/05/1647

9. REĢISTRĀCIJAS /PĀRREĢISTRĀCIJAS DATUMS

21/06/2005

23/11/2009

10 TEKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

07/2012

IZPLATĪŠANAS UN/VAI LIETOŠANAS AIZLIEGUMS

Bezrecepšu veterinārās zāles