

ANEXA I
REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Felpreva soluție spot-on pentru pisici mici (1 - 2,5 kg)
Felpreva soluție spot-on pentru pisici medii (> 2,5 - 5 kg)
Felpreva soluție spot-on pentru pisici mari (> 5 - 8 kg)

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Substanțe active:

Fiecare aplicator spot-on livrează:

Felpreva soluție spot-on	Volumul dozei unitare [ml]	Tigolaner [mg]	Emodepsidă [mg]	Praziquantel [mg]
pentru pisici mici (1 - 2,5 kg)	0,37	36,22	7,53	30,12
pentru pisici medii (> 2,5 - 5 kg)	0,74	72,45	15,06	60,24
pentru pisici mari (> 5 - 8 kg)	1,18	115,52	24,01	96,05

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți	Compoziția cantitativă, dacă această informație este esențială pentru administrarea corectă a produsului medicinal veterinar
Butilhidroxianisol (E320)	2,63 mg/ml
Butilhidroxitoluen (E321)	1,10 mg/ml
Glicerol izopropiliden	
Acid lactic	

Soluție limpede de culoare galben până la roșu

În timpul depozitării poate avea loc schimbarea culorii. Acest fenomen nu afectează calitatea produsului.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Pisici.

3.2 Indicații pentru utilizare pentru fiecare specie țintă

Pentru pisici cu, sau cu risc de infestări/infecții parazitare mixte. Produsul medicinal veterinar este indicat exclusiv atunci când ectoparaziții, cestodele și nematodele sunt țintite în același timp.

Ectoparaziți

- Pentru tratamentul infestărilor cu purici (*Ctenocephalides felis*) și căpușe (*Ixodes ricinus*, *Ixodes holocyclus*) la pisici care oferă o activitate imediată și persistentă de distrugere timp de 13 săptămâni.

- Produsul medicinal veterinar poate fi utilizat ca parte a unei strategii de tratament pentru controlul dermatitei alergice provocate de purici (DAP).
- Pentru tratamentul cazurilor ușoare până la moderate de mange notoedrice (*Notoedres cati*).
- Pentru tratamentul infestărilor auriculare cauzate de acarieni (*Otodectes cynotis*).

Viermi inelați gastrointestinali (nematode)

- Pentru tratamentul infecțiilor cu:
- *Toxocara cati* (adult matur, adult imatur, L4 și L3)
- *Toxascaris leonina* (adult matur, adult imatur și L4)
- *Ancylostoma tubaeforme* (adult matur, adult imatur și L4)

Viermi pulmonari (nematode) Pentru tratamentul infecțiilor cu:

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

Tenie (cestode)

Pentru tratamentul infecțiilor cu:

- *Dipylidium caninum* (adult matur și adult imatur)
- *Taenia taeniaeformis* (adult)

3.3 Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

3.4 Atenționări speciale

Ectoparaziții trebuie să înceapă hrănirea pe gazdă pentru a fi expuși la tigolaner; de aceea nu poate fi exclus riscul transmiterii de boli prin intermediul vectorilor.

Rezistența parazitărilor la orice clasă specifică de antiparazitare inclusă în combinația fixă poate apărea după utilizarea frecventă, repetată a unui antiparazitar a claselor respective în circumstanțe specifice. Utilizarea acestui produs medicinal veterinar trebuie să se bazeze pe evaluarea fiecărui caz individual și pe informațiile epidemiologice locale cu privire la susceptibilitatea curentă a speciilor țintă, pentru a limita posibilitatea unei selecții viitoare pentru rezistență.

Șamponarea sau scufundarea animalului în apă imediat după tratament poate reduce eficacitatea produsului. Animalele tratate, prin urmare, nu trebuie îmbăiate până la uscarea soluției.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

În absența datelor disponibile, nu se recomandă tratamentul puilor de pisică sub 10 săptămâni sau cu greutatea de mai puțin de 1 kg.

Acest produs medicinal veterinar este destinat utilizării topice și nu trebuie administrat în niciun alt mod, de exemplu oral.

Aplicați numai pe pielea intactă. Aplicați conform descrierii din secțiunea 3.9 pentru a preveni lîngerea și ingerarea de către animal a produsului medicinal veterinar. Evitați ca pisica tratată sau alte pisici din gospodărie să lîngă locul aplicării, în timp ce acesta este umed. Pentru semnele observate după ingerarea orală (de ex. lîngere), vă rugăm să consultați pct. 3.6.

Produsul poate fi iritant pentru ochi. În cazul contactului accidental cu ochii, spălați imediat ochii cu apă curată. Dacă apare iritarea ochilor, solicitați sfatul medicului veterinar.

Nu există experiență în utilizarea produsului medicinal veterinar la animale bolnave și debilitate, astfel produsul medicinal veterinar trebuie utilizat numai pe baza unei evaluări beneficiu-risc pentru aceste animale.

Semnele acute de pneumonie pot apărea după tratament ca urmare a răspunsului inflamator împotriva distrugerii viermilor pulmonari *T. brevior* în special la pisici tinere.

Produsul medicinal veterinar nu trebuie administrat la intervale mai scurte de 8 săptămâni. Datorită activității produsului împotriva puricilor și căpușelor pe o perioadă de 3 luni din punct de vedere clinic, utilizarea produsului nu este indicată la intervale mai scurte de trei luni.

Nu sunt disponibile date privind siguranța animalelor țintă după 4 tratamente consecutive și cel mai probabil poate apărea o acumulare de tigolaner. Tratamentele repetate trebuie restricționate doar la anumite situații individuale, pe baza unei evaluări beneficiu-risc efectuată de către medicul veterinar responsabil. Vă rugăm să consultați secțiunile 3.10 și 4.3.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Produsul medicinal veterinar poate provoca simptome neurologice și poate crește în mod tranzitoriu nivelurile de glucoză din sânge în urma unei ingerări accidentale.

Nu fumați, nu mâncați și nu beți în timpul aplicării. Se vor spăla mâinile după utilizare.

Aplicatoarele folosite trebuie eliminate imediat și nu trebuie lăsate la vederea sau îndemâna copiilor.

În caz de contact accidental al aplicatorului cu pielea, spălați imediat cu apă și săpun.

Produsul medicinal veterinar poate fi iritant pentru ochi. Dacă produsul medicinal veterinar ajunge accidental în ochi, acestia trebuie spălați bine cu multă apă.

Dacă simptomele pe piele sau la nivelul ochilor persistă sau în caz de ingestie accidentală, în special de către copii, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul sau eticheta.

Având în vedere că s-au descris efecte fetotoxice la animalele de laborator după expunerea la tigolaner și emodepsidă, femeile însărcinate și cele care intenționează să rămână însărcinate trebuie să poarte mănuși pentru a evita contactul direct cu produsul.

Femeile însărcinate trebuie să evite contactul în primele 24 de ore după aplicarea produsului și până când zona tratată nu mai este observabilă. Feriți copiii de animalele tratate în primele 24 de ore după aplicarea produsului. Trebuie avut grijă ca copiii să nu aibă contact intensiv prelungit cu pisici tratate, până când zona tratată nu mai este observabilă. Se recomandă să se trateze animalele seara. În ziua tratamentului, animalelor tratate nu trebuie să li se permită să doarmă în același pat cu proprietarul lor, în special dacă sunt copii și femei gravide.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

Alte precauții:

Produsul medicinal veterinar poate păta sau deteriora anumite materiale, inclusiv piele, țesături, materiale plastice și suprafețe finisate. Lăsați locul de aplicare să se usuce înainte de a permite contactul cu aceste materiale.

3.6 Evenimente adverse

Pisici:

Frecvente (1 până la 10 animale / 100 de animale tratate):	Subțierea părului (de exemplu, devine țepos) ¹
Foarte rare (< 1 animal / 10 000 animale)	Reacții la locul de aplicare (de exemplu scărpinat, eritem, subțierea părului, inflamație) ²

tratate, inclusiv raportările izolate):	Tulburări ale tractului digestiv (de exemplu hipersalivație, vărsături) ^{2,3} Afecțiuni neurologice (de exemplu ataxie, tremor) Agitație ⁴ , vocalizare ⁴ Inapetență ⁴
---	---

¹ Efect cosmetic, temporar, la locul de aplicare

² Ușoare și temporare

³ După ce animalul linge locul de aplicare imediat după tratament

⁴ După lingere, în cazuri individuale

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare sau reprezentantului local al acestuia, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați prospect pentru datele de contact respective.

3.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Gestație și lactație:

La animalele de laborator, după expunerea la tigolaner și emodepsidă sunt descrise efecte fetotoxice. Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită la pisici gestante sau care alăptează și, prin urmare, utilizarea la aceste animale nu este recomandată.

3.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Emodepsida este un substrat pentru glicoproteina P. Tratamentul concomitent cu alte substanțe care sunt substraturi/inhibitori ai glicoproteinei P (de exemplu ivermectină și alte lactone macrociclice antiparazitare, eritromicină, prednisolon și ciclosporină) pot da naștere unor interacțiuni farmacocinetice cu aceste medicamente.

3.9 Căi de administrare și doze

Administrare spot-on. Exclusiv pentru uz extern.

Pentru a asigura dozarea corectă, trebuie stabilită cât mai precis greutatea corporală.

Posologie

Dozele minime recomandate sunt 14,4 mg de tigolaner / kg greutate corporală, 3 mg de emodepsidă / kg greutate corporală, 12 mg praziquantel / kg greutate corporală echivalentă cu 0,148 ml produs / kg greutate corporală.

Greutatea corporală a pisicii (kg)	Mărimea aplicatorului care trebuie utilizată: Felpreva soluție spot-on	Volumul unității (ml)	Tigolaner (mg/kg greutate corporală)	Emodepsidă (mg/kg greutate corporală)	Praziquantel (mg/kg greutate corporală)
1 - 2,5	pentru pisici mici	0,37	14,5 - 36,2	3 - 7,5	12 - 30,1
2,6 - 5	pentru pisici medii	0,74	14,5 - 27,9	3 - 5,8	12 - 23,2
5,1 - 8	pentru pisici mari	1,18	14,4 - 22,7	3 - 4,7	12 - 18,8
> 8	Utilizați o combinație corespunzătoare de aplicatoare				

Program de tratament

Tratamentul este indicat numai atunci când ectoparaziții, cestodele și nematodele sunt țintite în același timp. În absența infecțiilor mixte sau a riscului de infecții mixte, trebuie utilizate produse

antiparazitare adecvate, cu spectru îngust corespunzător.

Purici și căpușe

Produsul medicinal veterinar rămâne activ împotriva puricilor și căpușelor pe o perioadă de 13 săptămâni.

Dacă este necesară repetarea tratamentului în decurs de 13 săptămâni după administrare, trebuie utilizat un produs corespunzător cu spectru îngust.

Acarieni

Pentru tratamentul acarienilor auriculari (*Otodectes cynotis*) și al mangelor notoedrice (*Notoedres cati*) trebuie administrată o singură doză de produs medicinal veterinar.

Succesul tratamentului și nevoia de repetare a tratamentului cu un produs antiparazitar cu spectru îngust corespunzător trebuie să fie stabilite de medicul veterinar curant după 4 săptămâni.

Din cauza cazurilor individuale de acarieni auriculari unici supraviețuitori și, prin urmare, a riscului unui nou ciclu de otocariază, succesul tratamentului trebuie confirmat de către medicul veterinar la 1 lună după tratament.

Nematode gastrointestinale și tenie

Pentru tratamentul viermilor inelați și al teniei, trebuie administrată o doză unică de produs medicinal veterinar. Nevoia de tratament și frecvența tratamentului trebuie să fie în conformitate cu recomandările medicului veterinar care efectuează prescrierea și să ia în considerare situația epidemiologică locală, precum și stilul de viață al pisicii.

Dacă este necesar un nou tratament în decurs de 3 luni după administrare, trebuie utilizat un produs corespunzător cu spectru îngust.

Viermi pulmonari

Pentru tratamentul împotriva viermilor pulmonari *Aelurostrongylus abstrusus* și *Troglostrongylus brevior*, se recomandă un tratament cu produsul medicinal veterinar urmat de un al doilea tratament la două săptămâni, cu soluție spot-on pentru pisici, care conține 21,4 mg/ml de emodepsidă și 85,8 mg/ml praziquantel, deoarece nu există un produs medicinal veterinar care să conțină emodepsidă ca substanță activă.

Mod de administrare

Utilizați foarfece (1) pentru a deschide blisterul care previne deschiderea de către copii. Trageți de folii (2) și îndepărtați aplicatorul spot-on din ambalaj (3).



Țineți aplicatorul în poziție verticală (4), răsuciți și trageți capacul fără filet (5) și utilizați capătul opus al capacului fără filet pentru a rupe sigiliul (6).



Despărțiți blana de pe gâtul pisicii la baza craniului, până când este vizibilă pielea (7). Plasați vârful aplicatorului pe piele și strângeți ferm de mai multe ori pentru a goli conținutul direct pe piele (7). Aplicarea de la baza craniului va reduce la minimum capacitatea pisicii de a linge produsul.



3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

După administrarea a 4 tratamente consecutive de până la 5 ori doza maximă recomandată la puii de pisică de la vârsta de 10 săptămâni și la pisici adulte, s-a observat o scădere a greutatea tiroidei la unele animale de sex masculin. La pisicile adulte, o creștere tranzitorie a enzimelor hepatice (AST, ALT), însoțită de congestie hepatică multifocală la un animal a fost observată în grupul cu doză ridicată (5x) și o creștere a colesterolului în toate grupurile de supradozare (3x, 5x). Nu s-au observat semne clinice sistemice. În grupul cu doză ridicată (5x), au apărut cazuri de reacții locale la locul de aplicare (alopecie, eritem, hiperplazie a epidermei și/sau infiltrate inflamatorii).

Nu există niciun antidot cunoscut.

3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Nu este cazul.

3.12 Perioade de așteptare

Nu este cazul.

4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE

4.1 Codul ATCvet: QP52AA51

4.2 Farmacodinamie

Tigolanerul aparține clasei chimice a bispirazolilor. Tigolanerul acționează ca un inhibitor puternic al receptorului neurotransmițătorului acid gamma-aminobutiric (GABA). Tigolaner prezintă acțiune funcțională mai mare pentru a bloca receptorii la insecte / acarieni, comparativ cu receptorii de la mamifere in vitro. Este un acaricid și insecticid și este eficient împotriva căpușelor (*Ixodes ricinus*, *I. holocyclus*), puricilor (*Ctenocephalides felis*) și acarienilor (*Notoedres cati*, *Chtodectes*) la pisici.

Puricii prezenți deja pe animal înainte de administrare sunt omorâți în decurs de 12 ore. Pentru infectarea nouă cu purici, debutul eficacității este în decurs de 8 ore timp de 2 luni după administrarea produsului și în decurs de 24 ore ulterior. Puricii și căpușele trebuie să se atașeze de gazdă și să înceapă să se hrănească, pentru a fi expuși la tigolaner. Căpușele *Ixodes ricinus* de pe animal, existente înainte de administrare, sunt ucise în 24 de ore de la administrare. Căpușele *Ixodes ricinus* cu infestare nouă sunt ucise în 48 de ore timp de 13 săptămâni.

Emodepsida este un compus semi-sintetic care aparține grupului chimic al depsiptidelor. Este activă în raport cu toate stadiile viermilor inelați (ascaride și viermi tropicali). În acest produs, emodepsida este responsabilă pentru eficacitatea împotriva *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma tubaeforme*, *Aelurostrongylus abstrusus* și *Troglostrongylus brevior*.

Acționează la joncțiunea neuromusculară prin stimularea receptorilor presinaptici care aparțin familiei receptorilor de secretin, ceea ce duce la paralizie și distrugere a paraziților.

Praziquantelul este un derivat de pirazinizoquinolină eficient împotriva teniei *Dipylidium caninum*, și *Taenia taeniaeformis*.

Praziquantelul este adsorbit rapid prin suprafața paraziților și acționează în principal prin schimbarea permeabilității Ca^{++} a membranelor paraziților. Acest lucru are ca rezultat deteriorarea severă a tegumentului parazitului, contractură și paralizie, perturbarea metabolismului și, în final, duce la moartea parazitului.

4.3 Farmacocinetică

După o singură administrare topică a produsului medicinal veterinar la pisici, concentrațiile plasmatice maxime de tigolaner de 1,35 mg/l au fost atinse la 12 zile după administrare. Concentrațiile plasmatice de tigolaner au scăzut lent cu un timp mediu de înjumătățire de 24 de zile. Emodepsida a atins concentrații plasmatice maxime de 0,044 mg/l 1,5 zile după administrare. Concentrațiile plasmatice de emodepsidă au scăzut lent cu un timp mediu de înjumătățire de 14,5 zile. Praziquantelul a atins concentrații plasmatice maxime de 0,048 mg/l în plasmă deja la 5 ore după administrare. Concentrațiile plasmatice de praziquantel au scăzut lent cu un timp mediu de înjumătățire de 10 zile. S-a observat o variație individuală a concentrațiilor plasmatice și a timpului de înjumătățire pentru toate cele trei substanțe. Pentru tigolaner, s-a evidențiat o creștere semnificativă a timpului de înjumătățire după administrarea repetată, rezultând acumularea de tigolaner după 4 tratamente consecutive la pisici.

Tigolanerul și emodepsida sunt slab metabolizate și, în principal, excretate în materiile fecale. Clearance-ul renal reprezintă calea minoră de eliminare. Praziquantel suferă de metabolizare hepatică substanțială, iar prin urină și materii fecale se secretă numai cantități reziduale în mod egal.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

Nu se cunosc.

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții de temperatură speciale pentru depozitare.

A se păstra aplicatorul în blisterul din aluminiu pentru a se proteja de umiditate.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Aplicator din polipropilenă de culoare albă cu capac fără filet din polipropilenă în blister de aluminiu.

Ambalaje blister în cutie de carton conținând 1, 2, 10 sau 20 de aplicator (aplicatoare) (0,37 ml fiecare).

Ambalaje blister în cutie de carton conținând 1, 2, 10 sau 20 de aplicator (aplicatoare) (0,74 ml fiecare).

Ambalaje blister în cutie de carton conținând 1, 2, 10 sau 20 de aplicator (aplicatoare) (1,18 ml fiecare).

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Produsul medicinal veterinar nu trebuie să ajungă în cursurile de apă, deoarece tigolanerul, emodepsida și praiquantelul pot fi periculoase pentru pești și alte organisme acvatice.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

6. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Vetoquinol S.A.

7. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

EU/2/21/277/001-012

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

Data primei autorizări: 11/11/2021

9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

{LL/AAAA}

10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în [Baza de Date a Uniunii privind produsele](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXA II

ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Nu există.

ANEXA III
ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL

A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**Cutie de carton****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Felpreva soluție spot-on pentru pisici mici (1 - 2,5 kg)
Felpreva soluție spot-on pentru pisici medii (> 2,5 - 5 kg)
Felpreva soluție spot-on pentru pisici mari (> 5 - 8 kg)

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare aplicator spot-on livrează:

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

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

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

1 aplicator
2 aplicatoare
10 aplicatoare
20 aplicatoare

4. SPECII ȚINTĂ

Pisici

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

5. INDICAȚII**6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Administrare spot-on.

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE**8. DATA EXPIRĂRII**

Exp. {ll/aaaa}

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra aplicatorul în blisterul din aluminiu pentru a se proteja de umiditate

10. MENȚIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

12. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Vetoquinol S.A.

14. NUMERELE AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

EU/2/21/277/001 (36,22 mg + 7,53 mg + 30,12 mg, 1 aplicator)

EU/2/21/277/002 (36,22 mg + 7,53 mg + 30,12 mg, 2 aplicatoare)

EU/2/21/277/003 (36,22 mg + 7,53 mg + 30,12 mg, 10 aplicatoare)

EU/2/21/277/004 (36,22 mg + 7,53 mg + 30,12 mg, 20 aplicatoare)

EU/2/21/277/005 (72,45 mg + 15,06 mg + 60,24 mg, 1 aplicator)

EU/2/21/277/006 (72,45 mg + 15,06 mg + 60,24 mg, 2 aplicatoare)

EU/2/21/277/007 (72,45 mg + 15,06 mg + 60,24 mg, 10 aplicatoare)

EU/2/21/277/008 (72,45 mg + 15,06 mg + 60,24 mg, 20 aplicatoare)

EU/2/21/277/009 (115,52 mg + 24,01 mg + 96,05 mg, 1 aplicator)

EU/2/21/277/010 (115,52 mg + 24,01 mg + 96,05 mg, 2 aplicatoare)

EU/2/21/277/011 (115,52 mg + 24,01 mg + 96,05 mg, 10 aplicatoare)

EU/2/21/277/012 (115,52 mg + 24,01 mg + 96,05 mg, 20 aplicatoare)

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**Blister****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

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

**2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE**

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. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

4. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

Siglă Vetoquinol

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

Aplicator spot-on

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

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



2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE

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

3. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

4. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

Siglă Vetoquinol

B. PROSPECTUL

PROSPECTUL

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

Felpreva soluție spot-on pentru pisici mici (1 - 2,5 kg)
Felpreva soluție spot-on pentru pisici medii (> 2,5 - 5 kg)
Felpreva soluție spot-on pentru pisici mari (> 5 - 8 kg)

2. Compoziție

Fiecare aplicator spot-on livrează:

Felpreva soluție spot-on	Volumul dozei unitare [ml]	Tigolaner [mg]	Emodepsidă [mg]	Praziquantel [mg]
pentru pisici mici (1 - 2,5 kg)	0,37	36,22	7,53	30,12
pentru pisici medii (> 2,5 - 5 kg)	0,74	72,45	15,06	60,24
pentru pisici mari (> 5 - 8 kg)	1,18	115,52	24,01	96,05

Excipienți:

Butilhidroxianisol (E320).....2,63 mg/ml
Butilhidroxitoluen (E321).....1,10 mg/ml

Soluție limpede de culoare galben până la roșu.

În timpul depozitării poate avea loc schimbarea culorii. Acest fenomen nu afectează calitatea produsului.

3. Specii țintă

Pisici.

4. Indicații de utilizare

Pentru pisici cu, sau cu risc de infecții/infestări parazitare mixte. Produsul medicinal veterinar este indicat exclusiv atunci când ectoparaziții, cestodele și nematodele sunt țintite în același timp.

Ectoparaziți

- Pentru tratamentul infestărilor cu purici (*Ctenocephalides felis*) și căpușe (*Ixodes ricinus*, *Ixodes holocyclus*) la pisici care oferă o activitate imediată și persistentă de distrugere timp de 13 săptămâni.
- Produsul medicinal veterinar poate fi utilizat ca parte a unei strategii de tratament pentru controlul dermatitei alergice provocate de purici (DAP).
- Pentru tratamentul cazurilor ușoare până la moderate de mănă notoedrice (cauzate de *Notoedres cati*).
- Pentru tratamentul infestărilor auriculare cauzate de acarieni (*Otodectes cynotis*).

Viermi inelați gastrointestinali (nematode)

Pentru tratamentul infecțiilor cu:

- *Toxocara cati* (adult matur, adult imatur, L4 și L3)
- *Toxascaris leonina* (adult matur, adult imatur și L4)
- *Ancylostoma tubaeforme* (adult matur, adult imatur și L4)

Viermi pulmonari (nematode)

Pentru tratamentul infecțiilor cu:

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

Tenie (cestode)

Pentru tratamentul infecțiilor cu:

- *Dipylidium caninum* (adult matur și adult imatur)
- *Taenia taeniaeformis* (adult)

5. Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Ectoparaziții trebuie să înceapă hrănirea pe gazdă pentru a fi expuși la tigolaner; de aceea nu poate fi exclus riscul transmiterii de boli prin intermediul vectorilor.

Rezistența parazitărilor la orice clasă specifică de antiparazitare inclusă în combinația fixă poate apărea după utilizarea frecventă, repetată a unui antiparazitar a claselor respective în circumstanțe specifice. Utilizarea acestui produs medicinal veterinar trebuie să se bazeze pe evaluarea fiecărui caz individual și pe informațiile epidemiologice locale cu privire la susceptibilitatea curentă a speciilor țintă, pentru a limita posibilitatea unei selecții viitoare pentru rezistență.

Șamponarea sau scufundarea animalului în apă imediat după tratament poate reduce eficacitatea produsului. Animalele tratate, prin urmare, nu trebuie îmbăiate până la uscarea soluției.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

În absența datelor disponibile, nu se recomandă tratamentul puilor de pisică sub 10 săptămâni sau cu greutatea de mai puțin de 1 kg.

Acest produs medicinal veterinar este destinat utilizării topice și nu trebuie administrat în niciun alt mod, de exemplu oral.

Aplicați numai pe pielea intactă. Aplicați conform descrierii de la „sfaturi privind administrarea corectă” pentru a preveni lingerea și ingerarea de către animal a produsului medicinal veterinar. Evitați ca pisica tratată sau alte pisici din gospodărie să lingă locul aplicării, în timp ce acesta este umed. Pentru semnele observate după ingerarea orală (de ex. lingere), vă rugăm să consultați secțiunea „reacții adverse”.

Produsul poate fi iritant pentru ochi. În cazul contactului accidental cu ochii, spălați imediat ochii cu apă curată. Dacă apare iritarea ochilor, solicitați sfatul medicului veterinar.

Nu există experiență în utilizarea produsului medicinal veterinar la animale bolnave și debilitate, astfel produsul medicinal veterinar trebuie utilizat numai pe baza unei evaluări beneficiu-risc pentru aceste animale.

Semnele acute de pneumonie pot apărea după tratament ca urmare a răspunsului inflamator împotriva

distrugerii viermilor pulmonari *T. brevior* în special la pisici tinere.

Produsul medicinal veterinar nu trebuie administrat la intervale mai scurte de 8 săptămâni. Datorită activității produsului împotriva puricilor și căușelor pe o perioadă de 3 luni din punct de vedere clinic, utilizarea produsului nu este indicată la intervale mai scurte de trei luni.

Nu sunt disponibile date privind siguranța animalelor țintă după 4 tratamente consecutive și cel mai probabil va apărea o acumulare de tigolaner. Tratamentele repetate trebuie restricționate doar la anumite situații individuale, pe baza unei evaluări beneficiu-risc efectuată de către medicul veterinar responsabil. Vă rugăm să consultați secțiunea „Supradozare”.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Produsul medicinal veterinar poate provoca simptome neurologice și poate crește în mod tranzitor nivelurile de glucoză din sânge în urma ingerării accidentale.

Nu fumați, nu mâncați și nu beți în timpul aplicării.

Se vor spăla mâinile după utilizare.

Aplicatoarele folosite trebuie eliminate imediat și nu trebuie lăsate la vederea sau îndemâna copiilor.

În caz de contact accidental al conținutului aplicatorului cu pielea, spălați imediat cu apă și săpun.

Produsul medicinal veterinar poate fi iritant pentru ochi. Dacă produsul medicinal veterinar ajunge accidental în ochi, acestia trebuie spălați bine cu multă apă.

Dacă simptomele pe piele sau la nivelul ochilor persistă sau în caz de ingestie accidentală, în special de către copii, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul sau eticheta.

Având în vedere că s-au descris efecte fetotoxice la animalele de laborator după expunerea la tigolaner și emodepsidă, femeile însărcinate și cele care intenționează să rămână însărcinate trebuie să poarte mănuși pentru a evita contactul direct cu produsul.

Femeile însărcinate trebuie să evite contactul cu centrul de aplicare în primele 24 de ore după aplicarea produsului și până când zona tratată nu mai este observabilă. Feriți copiii de animalele tratate în primele 24 de ore după aplicarea produsului. Trebuie avut grijă ca copiii să nu aibă contact intensiv prelungit cu pisici tratate, până când zona tratată nu mai este observabilă. Se recomandă să se trateze animalele seara. În ziua tratamentului, animalelor tratate nu trebuie să li se permită să doarmă în același pat cu proprietarul lor, în special dacă sunt copii și femei gravide.

Alte precauții:

Produsul medicinal veterinar poate păta sau deteriora anumite materiale, inclusiv piele, țesături, materiale plastice și suprafețe finisate. Lăsați locul de aplicare să se usuce înainte de a permite contactul cu aceste materiale.

Gestație și lactație:

La animalele de laborator, după expunerea la tigolaner și emodepsidă sunt descrise efecte fetotoxice. Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită la pisici gestante sau care alăptează și, prin urmare, utilizarea la aceste animale nu este recomandată.

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Emodepsida este un substrat pentru glicoproteina P. Tratamentul concomitent cu alte substanțe care sunt substraturi/inhibitori ai glicoproteinei P (de exemplu ivermectină și alte lactone macrociclice antiparazitare, eritromicină, prednisolon și ciclosporină) pot da naștere unor interacțiuni farmacocinetice cu aceste medicamente.

Supradozare:

După administrarea a 4 tratamente consecutive de până la 5 ori doza maximă recomandată la puii de pisică de la vârsta de 10 săptămâni și la pisici adulte, s-a observat o scădere a greutateii tiroidei la unele animale de sex masculin. La pisicile adulte, o creștere tranzitorie a enzimelor hepatice (AST, ALT), însoțită de congestie hepatică multifocală la un animal, a fost observată în grupul cu doză ridicată (5x) și o creștere a colesterolului în toate grupurile de supradozare (3x, 5x). Nu s-au observat semne clinice sistemice.

În grupul cu doză ridicată (5x), au apărut cazuri de reacții locale la locul de aplicare (alopecie, eritem, hiperplazie a epidermei și/sau infiltrate inflamatorii).

Nu există niciun antidot cunoscut.

7. Evenimente adverse

Pisici:

Frecvente (1 până la 10 animale / 100 de animale tratate):	Subțierea părului (de exemplu, devine țepos) ¹
Foarte rare (< 1 animal / 10 000 animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Reacții la locul de aplicare (de exemplu, scărpinat, eritem, subțierea părului, inflamație) ² Tulburări ale tractului digestiv (de exemplu, hipersalivație, vărsături) ^{2,3} Afecțiuni neurologice (de exemplu, ataxie, tremor) Agitație ⁴ , vocalizare ⁴ Inapetență ⁴

¹ Efect cosmetic, temporar, la locul de aplicare

² Ușoare și temporare

³ După ce animalul linge locul de aplicare imediat după tratament

⁴ După lingere, în cazuri individuale

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare:

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Administrare spot-on. Exclusiv pentru uz extern.

Posologie

Dozele minime recomandate sunt 14,4 mg de tigolaner / kg greutate corporală, 3 mg de emodepsidă / kg greutate corporală, 12 mg praziquantel / kg greutate corporală echivalentă cu 0,148 ml produs medicinal veterinar / kg greutate corporală.

Greutatea corporală a pisicii (kg)	Mărimea aplicatorului care trebuie utilizată: Felpreva soluție spot-on	Volumul dozei unitare (ml)	Tigolaner (mg/kg greutate corporală)	Emodepsidă (mg/kg greutate corporală)	Praziquantel (mg/kg greutate corporală)
1,0 - 2,5	pentru pisici mici	0,37	14,5 - 36,2	3 - 7,5	12 - 30,1
2,6 - 5,0	pentru pisici medii	0,74	14,5 - 27,9	3 - 5,8	12 - 23,2
5,1 - 8,0	pentru pisici mari	1,18	14,4 - 22,7	3 - 4,7	12 - 18,8

Program de tratament

Tratamentul este indicat numai atunci când ectoparaziții, cestodele și nematodele sunt țintite în același timp. În absența infecțiilor mixte sau a riscului de infecții mixte, trebuie utilizate produse antiparazitare adecvate, cu spectru îngust corespunzător.

Purici și căpușe

Produsul medicinal veterinar rămâne activ împotriva puricilor și căpușelor pe o perioadă de 13 săptămâni.

Dacă este necesară repetarea tratamentului în decurs de 13 săptămâni după administrare, trebuie utilizat un produs corespunzător cu spectru îngust.

Acarieni

Pentru tratamentul acarienilor auriculari (*Otodectes cynotis*) și al mangelor notoedrice (*Notoedres cati*) trebuie administrată o singură doză de produs medicinal veterinar.

Succesul tratamentului și nevoia de a retratarea cu un produs antiparazitar cu spectru îngust corespunzător trebuie să fie stabilite de medicul veterinar curant după 4 săptămâni.

Din cauza cazurilor individuale de acarieni auriculari unici supraviețuitori și, prin urmare, a riscului unui nou ciclu de otocariază, succesul tratamentului trebuie confirmat de către medicul veterinar la 1 lună după tratament.

Nematode gastrointestinale și tenie

Pentru tratamentul viermilor inelați și al teniei, trebuie administrată o doză unică de produs medicinal veterinar. Nevoia de tratament și frecvența tratamentului trebuie să fie în conformitate cu recomandările medicului veterinar care efectuează prescrierea și să ia în considerare situația epidemiologică locală, precum și stilul de viață al pisicii.

Dacă este necesar un nou tratament în decurs de 3 luni după administrare, trebuie utilizat un produs corespunzător cu spectru îngust.

Viermi pulmonari

Pentru tratamentul împotriva viermilor pulmonari *Aelurostrongylus abstrusus* și *Troglostrongylus brevior*, se recomandă un tratament cu produsul urmat de un al doilea tratament la două săptămâni, cu soluție spot-on pentru pisici, care conține 21,4 mg/ml de emodepsidă și 85,8 mg/ml praziquantel, deoarece nu există un produs medicinal veterinar care să conțină emodepsidă ca substanță activă.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Utilizați foarfece (1) pentru a deschide blisterul care previne deschiderea de către copii. Trageți de folii (2) și îndepărtați aplicatorul spot-on din ambalaj (3).



Țineți aplicatorul în poziție verticală (4), răsuciți și trageți capacul fără filet (5) și utilizați capătul opus

al capacului fără filet pentru a rupe sigiliul (6).



Despărțiți blana de pe gâtul pisicii la baza craniului, până când este vizibilă pielea (7). Plasați vârful aplicatorului pe piele și strângeți ferm de mai multe ori pentru a goli conținutul direct pe piele (7). Aplicarea de la baza craniului va reduce la minimum capacitatea pisicii de a linge produsul.



10. Perioade de așteptare

Nu este cazul.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții de temperatură speciale pentru depozitare.

Păstrați aplicatorul în blisterul din aluminiu pentru a se proteja de umiditate.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă și cutie de carton după Exp. Data expirării se referă la ultima zi a lunii respective.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Acest produs medicinal veterinar nu trebuie să ajungă în cursurile de apă, deoarece tigolanerul, emodepsida și praziquantelul pot fi periculoase pentru pești și alte organisme acvatice.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea produselor medicinale veterinare

Produsul medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor

EU/2/21/277/001-012

Aplicator din polipropilenă de culoare albă cu capac din polipropilenă într-un blister de aluminiu.

Ambalaje blister într-o cutie de carton care conține 1, 2, 10 sau 20 de aplicatoare (0,37 ml fiecare).

Ambalaje blister într-o cutie de carton care conține 1, 2, 10 sau 20 de aplicatoare (0,74 ml fiecare).

Ambalaje blister într-o cutie de carton care conține 1, 2, 10 sau 20 de aplicatoare (1,18 ml fiecare).

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

{LL/AAAA}

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în [Baza de Date a Uniunii privind produsele](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Date de contact

Deținătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
Franța

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

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

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

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. Alte informații

Tigolanerul aparține clasei chimice a bispirazolilor. Tigolanerul acționează ca un inhibitor puternic al receptorului neurotransmițătorului acid gamma-aminobutiric (GABA). Tigolaner prezintă acțiune funcțională mai mare pentru a bloca receptorii la insecte / acarieni, comparativ cu receptorii de la mamifere in vitro. Este un acaricid și insecticid și este eficient împotriva căpușelor (*Ixodes ricinus*, *I. holocyclus*), puricilor (*Ctenocephalides felis*) și acarienilor (*Notoedres cati*, *Otodectes cynotis*) la pisici.

Puricii prezenți deja pe animal înainte de administrare sunt omorâți în decurs de 12 ore. Pentru infectarea nouă cu purici, debutul eficacității este în decurs de 8 ore timp de 2 luni după administrarea produsului și în decurs de 24 ore ulterior. Puricii și căpușele trebuie să se atașeze de gazdă și să înceapă să se hrănească, pentru a fi expuși la tigolaner. Căpușele *Ixodes ricinus* de pe animal, existente înainte de administrare, sunt ucise în 24 de ore de la administrare. Căpușele *Ixodes ricinus* cu infestare nouă sunt ucise în 48 de ore timp de 13 săptămâni.

Emodepsida este un compus semi-sintetic care aparține grupului chimic al depsiptidelor. Este activă în raport cu toate stadiile viermilor inelați (ascaride și viermi tropicali). În acest produs, emodepsida este responsabilă pentru eficacitatea împotriva *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma tubaeforme*, *Aelurostrongylus abstrusus* și *Troglostrongylus brevior*.

Acționează la joncțiunea neuromusculară prin stimularea receptorilor presinaptici care aparțin familiei receptorilor de secretin, ceea ce duce la paralizie și distrugere a paraziților.

Praziquantelul este un derivat de pirazinizoquinolină eficient împotriva teniei *Dipylidium caninum*, și *Taenia taeniaeformis*.

Praziquantelul este adsorbit rapid prin suprafața paraziților și acționează în principal prin schimbarea permeabilității Ca^{++} a membranelor paraziților. Acest lucru are ca rezultat deteriorarea severă a integumentului parazitului, contractură și paralizie, perturbarea metabolismului și, în final, duce la moartea parazitului.

[Informațiile de citit care trebuie introduse în partea de sus a prospectului]

Stimate proprietar de pisici,
Pisicii dumneavoastră i s-a prescris Felpreva, un produs medicinal veterinar aprobat pentru pisici.
Acest prospect conține informații valoroase pentru aplicarea și utilizarea Felpreva. Vă rugăm să citiți cu atenție acest prospect și să urmați instrucțiunile.