

ПРИЛОЖЕНИЕ I
КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Felpreva разтвор за прилагане върху ограничен участък за малки котки (1 - 2,5 kg)

Felpreva разтвор за прилагане върху ограничен участък за средно големи котки (> 2,5 - 5 kg)

Felpreva разтвор за прилагане върху ограничен участък за големи котки (> 5 - 8 kg)

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Активни вещества:

Всеки апликатор за прилагане върху ограничен участък осигурява:

Felpreva разтвор за прилагане върху ограничен участък	Обем на една доза [ml]	Tigolaner [mg]	Emodepside [mg]	Praziquantel [mg]
за малки котки (1,0 - 2,5 kg)	0,37	36,22	7,53	30,12
за средно големи котки (> 2,5 - 5 kg)	0,74	72,45	15,06	60,24
за големи котки (> 5 - 8 kg)	1,18	115,52	24,01	96,05

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
Бутилхидроксианизол (E320)	2,63 mg/ml
Бутилхидрокситолуен (E321)	1,10 mg/ml
Изопропилиден глицерол	
Млечна киселина	

Бистър жълт до червен разтвор.

Възможно е да настъпи промяна на цвета по време на съхранение. Това явление не засяга качеството на продукта.

3. КЛИНИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

3.1 Видове животни, за които е предназначен ВМП

Котки.

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

За котки с или изложени на риск от смесено опаразитяване/инфекции. Ветеринарният лекарствен продукт е показан само когато е насочен едновременно срещу ектопаразити, цестоди и нематоди.

Ектопаразити

- За лечение на опаразитяване с бълхи (*Ctenocephalides felis*) и кърлежи (*Ixodes ricinus*, *Ixodes hocyclus*) при котки, като осигурява незабавно и устойчиво унищожаване в продължение на 13 седмици.

- Ветеринарният лекарствен продукт може да се използва като част от лечебна стратегия за контрол на алергичен дерматит, причинен от бълхи (FAD).
- За лечение на леки до умерени случаи на нотоедрична краста (*Notoedres cati*).
- За лечение на опаразитяване с ушна краста (*Otodectes cynotis*)

Стомашно-чревни кръгли червеи (нематоди)

За лечение на инфекции с:

- *Toxocara cati* (зрели възрастни, незрели възрастни, L4 и L3)
- *Toxascaris leonina* (зрели възрастни, незрели възрастни и L4)
- *Ancylostoma tubaeforme* (зрели възрастни, незрели възрастни и L4)

Белодробни червеи (нематоди)

За лечение на инфекции с:

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

Тении (цестоди)

За лечение на инфекции с тении:

- *Dipylidium caninum* (зрели възрастни и незрели възрастни)
- *Taenia taeniaeformis* (възрастни)

3.3 Противопоказания

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

3.4 Специални предупреждения

Ектопаразитите трябва да започнат да се хранят от гостоприемника, за да бъдат изложени на действието на тиголанер; поради това рискът от векторно предавани заболявания не може да се изключи.

Възможно е при определени обстоятелства да се развие резистентност на паразитите към всеки отделен клас противопаразитни средства, включени във фиксираната комбинация, след честа, многократна употреба на противопаразитни средства от тези класове. Употребата на този ветеринарен лекарствен продукт трябва да се основава на оценката на всеки отделен случай и на местната епидемиологична информация за текущата чувствителност на целевите видове, за да се ограничи възможността за бъдеща селекция за резистентност.

Използването на шампоан или потапянето на животното във вода непосредствено след третиране може да намали ефикасността на продукта. Следователно третираните животни не трябва да се къпят, докато разтворът не изсъхне.

3.5 Специални предпазни мерки при употреба

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

При липсата на налични данни, не се препоръчва третиране на малки котенца на възраст под 10 седмици или с телесна маса под 1 kg.

Този ветеринарен лекарствен продукт е за локална употреба и не трябва да се прилага по никакъв друг начин, например перорално.

Прилагайте само върху здрава кожа. Прилагайте както е описано в точка 3.9, за да предотвратите облизване и поглъщане на ветеринарния лекарствен продукт от животното. Не допускайте третираната котка или други котки в домакинството да облизват мястото на

приложение, докато е влажно. За признаците, наблюдавани след поглъщане през устата (напр. облизване), моля, вижт. 3.6.

Продуктът може да дразни очите. При случаен контакт с очите незабавно промийте очите с чиста вода. При поява на дразнене на очите се посъветвайте с ветеринарен лекар.

Няма опит от употребата на ветеринарния лекарствен продукт при болни и изтощени животни, поради което ветеринарния лекарствен продукт трябва да се използва само въз основа на преценка полза/риск за тези животни.

След третиране могат да настъпят остри признаци на пневмония в резултат на възпалителната реакция на гостоприемника срещу унищожаването на белодробни червеи *T. brewior*, особено при млади котки.

Ветеринарният лекарствен продукт не трябва да се прилага през интервали по-кратки от 8 седмици. От клинична гледна точка, поради активността на продукта срещу бълхи и кърлежи за период от 3 месеца, употребата на продукта не е показана през интервали по-кратки от три месеца.

Няма налични данни за безопасността при животните след 4 последователни третирувания и е вероятно натрупване на тиголанер. При отделни ситуации, многократните третирувания трябва да бъдат ограничени според преценката полза/риск от отговорния ветеринарен лекар. Моля, вижт. 3.10. и 4.3.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Ветеринарният лекарствен продукт може да причини неврологични симптоми и временно да повиши нивата на кръвната захар при случайно поглъщане.

Не пушете, не яжте и не пийте по време на приложение.

Измийте ръцете си след употреба.

Използваните апликатори трябва да се изхвърлят незабавно и да не се оставят пред погледа или на места, достъпни за деца.

При случаен контакт на съдържанието на апликатора с кожата незабавно измийте със сапун и вода.

Ветеринарният лекарствен продукт може да предизвика дразнене на очите. Ако ветеринарният лекарствен продукт случайно попадне в очите, те трябва да се промият старателно с обилно количество вода.

Ако кожните или очни симптоми не отминават, или при случайно поглъщане, особено от деца, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикетата на продукта.

Тъй като са описани фетотоксични ефекти при лабораторни животни след експозиция на тиголанер и емодепсид, бременните жени и жените, които възнамеряват да забременеят, трябва да носят ръкавици, за да се избегне директен контакт с продукта.

Бременните жени трябва да избягват контакт с мястото на приложение през първите 24 часа след приложение на продукта и докато третираната зона стане незабележима. Дръжте децата далеч от третираните животни през първите 24 часа след приложение на продукта. Трябва да се внимава да не се допуска деца да имат продължителен интензивен контакт с третираните котки, докато третираната зона стане незабележима. Препоръчително е третирането на животните да се извършва вечер. В деня на третирането не трябва да се позволява на третираните животни да спят в леглото на стопаните, особено деца и бременни жени.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Не е приложимо.

Други предпазни мерки:

Ветеринарният лекарствен продукт може да зацапа или повреди определени материали, включително кожа, тъкани, пластмаси и полирани повърхности. Оставете мястото на приложение да изсъхне, преди да допуснете да влезе в контакт с такива материали.

3.6 Неблагоприятни реакции

Котки:

Чести (1 до 10 на 100 третирани животни):	Промяна на козината (напр. временно сплъстяване) ¹
Много редки (по-малко от 1 на 10 000 третирани животни, включително изолирани съобщения):	Реакции на мястото на приложение (напр. чесане, еритем, изтъняване на косъма, възпаление) ² Нарушения на храносмилателния тракт (напр. хиперсаливация, повръщане) ^{2,3} Неврологични нарушения (напр. атаксия, тремор) Възбуда ⁴ , вокализация ⁴ Неадекватно поведение ⁴

¹ Козметичен ефект, временен, на мястото на приложение

² Леки и преходни

³ След облизване на мястото на приложение непосредствено след третиране.

⁴ След облизване, в отделни случаи

Съобщаването на неблагоприятни събития 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

Бременност и лактация:

Описани са фетотоксични ефекти при лабораторни животни след експозиция на тиголанер и емодепсид. Безопасността на ветеринарния лекарствен продукт не е доказана при бременни и лактиращи котки и затова прилагането при такива животни не се препоръчва.

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

Емодепсид е субстрат за Р-гликопротеина. Едновременното третиране с други субстанции, които са субстрати/инхибитори на Р-гликопротеина (например ивермектин и други антипаразитни макроциклични лактони, еритромицин, преднизолон и циклоспорин), може да предизвика фармакокинетични лекарствени взаимодействия.

3.9 Начин на приложение и дозировка

Прилагане върху ограничен участък. Само за външна употреба.

За да се осигури правилна дозировка, телесната маса трябва да се определи възможно най-точно.

Дозировка

Препоръчителните минимални дози са 14,4 mg тиголанер / kg телесна маса, 3 mg емодепсид / kg телесна маса, 12 mg празиквантел / kg телесна маса, които са еквивалентни на 0,148 ml от продукта / kg телесна маса.

Телесна маса на котката (kg)	Големина на апликатора, който ще се използва: Felpreva разтвор за прилагане върху ограничен участък	Обем на една доза (ml)	Tigolaner (mg/kg телесна маса)	Emodepside (mg/kg телесна маса)	Praziquantel (mg/kg телесна маса)
1 - 2,5	за малки котки	0,37	14,5 - 36,2	3 - 7,5	12 - 30,1
2,6 - 5	за средно големи котки	0,74	14,5 - 27,9	3 - 5,8	12 - 23,2
5,1 - 8	за големи котки	1,18	14,4 - 22,7	3 - 4,7	12 - 18,8
> 8	Използвайте подходяща комбинация от апликатори				

Схема на третиране

Третирането е показано само когато е насочено едновременно срещу ектопаразити, цестоди и нематоди. При липса на смесени инфекции или риск от смесени инфекции трябва да се използват подходящи антипаразитни продукти с тесен спектър на действие.

Бълхи и кърлежи

Ветеринарният лекарствен продукт остава активен срещу бълхи и кърлежи за период от 13 седмици.

Ако се налага повторно третиране в рамките на 13 седмици след приложение, трябва да се използва подходящ продукт с тесен спектър на действие.

Акари

За лечение на ушни акари (*Otodectes cynotis*) и нотоедрична краста (*Notoedres cati*) трябва да се приложи единична доза от ветеринарния лекарствен продукт.

Успехът на третирането и необходимостта от повторно третиране с подходящ антипаразитен продукт с тесен спектър на действие трябва да се определят от лекуващия ветеринарен лекар след 4 седмици.

Поради отделни случаи на единични оцелели ушни акари и следователно риска от нов цикъл на ушна краста, успехът на третирането трябва да бъде потвърден от ветеринарен лекар 1 месец след третирането.

Стомашно-чревни нематоди и тении

За третиране на кръгли червеи и тении трябва да се приложи единична доза от ветеринарния лекарствен продукт. Необходимостта от и честотата на повторно третиране трябва да са съобразени със съвета на предписващия ветеринарен лекар и да се вземе предвид местната епидемиологична ситуация, както и начинът на живот на котката.

Ако се налага повторно третиране в рамките на 3 месеца след приложение, трябва да се използва подходящ продукт с тесен спектър на действие.

Белодробни червеи

За третиране срещу белодробния червей *Aelurostrongylus abstrusus* и *Troglostrongylus brevior* се препоръчва едно третиране с ветеринарния лекарствен продукт, последвано от второ третиране на отстояние две седмици с разтвор за прилагане върху ограничен участък за котки, съдържащ 21,4 mg/ml емодепсид и 85,8 mg/ml празиквантел, тъй като няма ветеринарномедицински продукт, съдържащ само емодепсид като активна субстанция.

Метод на приложение

Използвайте ножици (1), за да отворите защитения срещу отваряне от деца блистер. Разтворете фолиото (2) и извадете от опаковката апликатора за прилагане върху ограничен участък (3).



Дръжте апликатора в изправено положение (4), завъртете и издърпайте капачката (5) и използвайте обратния край на капачката, за да пробиете запечатването (6).



Разтворете козината на врата на котката в основата на черепа, докато се види кожата (7). Поставете върха на апликатора върху кожата и стиснете силно няколко пъти, за да изпръзните съдържанието директно върху кожата (7). Приложението в основата на черепа ще сведе до минимум възможността на котката да ближе продукта.



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

След приложение на 4 последователни третирания с до 5 пъти максималната препоръчителна доза при малки котенца, като се започне от 10-седмична възраст, и при възрастни котки, при някои мъжки животни се наблюдава понижаване на теглото на щитовидната жлеза. При възрастни котки се наблюдава преходно повишаване на чернодробните ензими (AST, ALT), придружено с мултифокална чернодробна конгестия при едно животно в групата на висока доза (5x) и повишаване на холестерола във всички групи с предозирание (3x, 5x). Не са наблюдавани системни клинични признаци. В групата на висока (5x) доза са възникнали случаи на локални реакции на мястото на приложение (алопеция, еритем, хиперплазия на епидермиса и/или възпалителни инфилтрати).

Няма известен антидот.

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): QP52AA51

4.2 Фармакодинамика

Тиголанер принадлежи към химичния клас биспирозоли. Тиголанер действа като мощен инхибитор на рецептора на невротрансмитерната гама-аминобутировата киселина (GABA). Тиголанер показва по-голяма сила на действие при блокиране на рецепторите на инсектите/акарите, в сравнение с рецепторите на бозайниците *in vitro*. Той е акарицид и инсектицид и е ефикасен срещу кърлежи (*Ixodes ricinus*, *I. holocyclus*), бълхи (*Ctenocephalides felis*) и акари (*Notoedres cati*, *Otodectes cynotis*) по котките.

Бълхите, които вече са върху животното преди приложение, се унищожават в рамките на 12 часа. При ново опаразитяване с бълхи, началото на ефикасността настъпва в рамките на 8 часа за период от 2 месеца след приложението на продукта, а след това в рамките на 24 часа. Кърлежите и бълхите трябва да се прикрепят към гостоприемника и да започнат да се хранят, за да бъдат изложени на действието на тиголанер. Кърлежите *Ixodes ricinus*, намиращи се върху животното преди приложение на продукта, се унищожават в рамките на 24 часа. При ново опаразитяване с кърлежи *Ixodes ricinus*, те се унищожават в рамките на 48 часа за период от 13 седмици.

Емодепсид е полусинтетично съединение, принадлежащо към химичната група на депсипептидите. Активен е срещу всички стадии на развитие на кръгли червеи (аскариди и анкилостоми). В този продукт ефикасността срещу *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma tubaeforme*, *Aelurostrongylus abstrusus* и *Troglostrongylus brevior* се дължи на емодепсид.

Той действа при невромускулната връзка чрез стимулиране на пресинаптичните рецептори, принадлежащи към семейството на секретиновите рецептори, което води до парализа и смърт на паразитите.

Празиквантел е производно на пиразиноизоквинолин, ефективно срещу тениите *Dipylidium Caninum* и *Taenia taeniaeformis*.

Празиквантелът се адсорбира бързо през повърхността на паразитите и действа главно като променя на Ca^{++} пропускливостта на мембраните на паразита. Това води до тежко увреждане на обвивката на паразита, контракция и парализа, нарушение на метаболизма и накрая води до смърт на паразита.

4.3 Фармакокинетика

След единично локално приложение на ветеринарния лекарствен продукт при котки максимални плазмени концентрации на тиголанер от 1,35 mg/l се достигат 12 дни след прилагане на дозата. Плазмените концентрации на тиголанер се понижават бавно със среден полуживот 24 дни. Емодепсид достига максимални плазмени концентрации от 0,044 mg/l 1,5 дни след прилагане на дозата. Плазмените концентрации на емодепсид се понижават бавно със среден полуживот 14,5 дни. Празиквантел достига максимални плазмени концентрации от 0,048 mg/l само 5 часа след прилагане на дозата. Плазмените концентрации на празиквантел се понижават бавно със среден полуживот 10 дни. Индивидуална вариация в плазмените концентрации и полуживота се наблюдава и за трите субстанции. При тиголанер се забелязва значително

повишаване на полуживота след многократно прилагане, което води до натрупване на тиголанер след 4 последователни третирания при котки.

Тиголанер и емодепсид се метаболизират слабо и се екскретират главно в изпражненията. Бъбречният клирънс е второстепенен път на елиминиране. Празиквантел претърпява значителен чернодробен метаболизъм и само следи се екскретират еднакво чрез урината и изпражненията.

5. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

5.1 Основни несъвместимости

Не са известни.

5.2 Срок на годност

Срок на годност на крайния ветеринарен лекарствен продукт: 3 години.

5.3 Специални условия за съхранение на продукта

Този ветеринарен лекарствен продукт не изисква никакви специални температурни условия за съхранение.

Съхранявайте апликатора в алуминиевия блистер с цел предпазване от влага.

5.4 Вид и състав на първичната опаковка

Бял полипропиленов апликатор с полипропиленова капачка в алуминиев блистер.

Блистерни опаковки в картонена кутия, съдържаща 1, 2, 10 или 20 апликатор(а) (0,37 ml всеки).
Блистерни опаковки в картонена кутия, съдържаща 1, 2, 10 или 20 апликатор(а) (0,74 ml всеки).
Блистерни опаковки в картонена кутия, съдържаща 1, 2, 10 или 20 апликатор(а) (1,18 ml всеки).

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

5.5 Специални мерки за унищожаване на неизползван продукт или остатъци от него

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

Ветеринарният лекарствен продукт не трябва да бъде изхвърлян във водни басейни, тъй като тиголанер, емодепсид и празиквантел може да бъдат опасни за риби и други водни организми.

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.

6. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Vetoquinol S.A.

7. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

8. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Дата на първото издаване на лиценз за употреба: 11/11/2021

9. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА КРАТКАТА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

{ММ/ГГГГ}

10. КЛАСИФИКАЦИЯ НА ВЕТЕРИНАРНИТЕ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ

Да се отпуска само по 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>)

ПРИЛОЖЕНИЕ II

ДРУГИ УСЛОВИЯ И ИЗИСКВАНИЯ КЪМ РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Няма.

ПРИЛОЖЕНИЕ Ш
ЕТИКЕТ И ЛИСТОВКА

А. ЕТИКЕТ

ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ ВЪНШНАТА ОПАКОВКА

Картонена кутия

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Felpreva разтвор за прилагане върху ограничен участък за малки котки (1 - 2,5 kg)
Felpreva разтвор за прилагане върху ограничен участък за средно големи котки (> 2,5 - 5 kg)
Felpreva разтвор за прилагане върху ограничен участък за големи котки (> 5 - 8 kg)

2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Всеки апликатор за прилагане върху ограничен участък осигурява:

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

3. РАЗМЕР НА ОПАКОВКАТА

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

1 апликатор
2 апликатора
10 апликатора
20 апликатора

4. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВЛП

Котки.

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

5. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

6. НАЧИНИ НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Прилагане върху ограничен участък.

7. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ

8. СРОК НА ГОДНОСТ

Ехр. {мм/гггг}

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

Съхранявайте апликатора в алуминиевия блистер с цел предпазване от влага.

10. НАДПИСЪТ „ПРЕДИ УПОТРЕБА ПРОЧЕТЕТЕ ЛИСТОВКАТА“

Преди употреба прочетете листовката.

11. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА”

Само за ветеринарномедицинска употреба.

12. НАДПИСЪТ „ДА СЕ СЪХРАНЯВА ДАЛЕЧ ОТ ПОГЛЕДА И НА НЕДОСТЪПНИ ЗА ДЕЦА МЕСТА“

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

13. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ТЪРГОВИЯ

Vetoquinol S.A.

14. НОМЕРА НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ НА ВЛП

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

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

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

15. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

**МИНИМУМ ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО ТРЯБВА ДА БЪДЕ ИЗПИСАНА ВЪРХУ
БЛИСТЕРИ ИЛИ ЛЕНТИ**

Блистер

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

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



2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

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. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

4. СРОК НА ГОДНОСТ

Exp. {мм/гггг}

Лого на Vetoquinol

**МИНИМУМ ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО ТРЯБВА ДА БЪДЕ ИЗПИСАНА ВЪРХУ МАЛКИ
ОПАКОВКИ ВМП, КОИТО СЪДЪРЖАТ ЕДИНИЧНА ДОЗА**

Апликатор за прилагане върху ограничен участък

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

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



2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

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

3. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

4. СРОК НА ГОДНОСТ

Exp. {мм/гггг}

*Лого на **Vetoquinol***

В. ЛИСТОВКА

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

Felpreva разтвор за прилагане върху ограничен участък за малки котки (1 - 2,5 kg)

Felpreva разтвор за прилагане върху ограничен участък за средно големи котки (> 2,5 - 5 kg)

Felpreva разтвор за прилагане върху ограничен участък за големи котки (> 5 - 8 kg)

2. Състав

Всеки апликатор за прилагане върху ограничен участък осигурява:

Felpreva разтвор за прилагане върху ограничен участък	Обем на една доза [ml]	Gigolaner [mg]	Emodepside [mg]	Praziquantel [mg]
за малки котки (1 - 2,5 kg)	0,37	36,22	7,53	30,12
за средно големи котки (> 2,5 - 5 kg)	0,74	72,45	15,06	60,24
за големи котки (> 5 - 8 kg)	1,18	115,52	24,01	96,05

Помощни вещества:

Бутилхидроксианизол (E320) 2,63 mg/ml

Бутилхидрокситолуен (E321) 1,10 mg/ml

Бистър жълт до червен разтвор.

Възможно е да настъпи промяна в цвета по време на съхранение. Това явление не засяга качеството на продукта.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Котки.

4. Показания за употреба

За котки със или изложени на риск от смесено опаразитяване/инфекции. Ветеринарният лекарствен продукт е показан само когато е насочен едновременно срещу ектопаразити, цестоди и нематоди.

Ектопаразити

- За лечение на опаразитяване с бълхи (*Ctenocephalides felis*) и кърлежи (*Ixodes ricinus*, *Ixodes holocyclus*) при котки, като осигурява незабавно и устойчиво унищожаване в продължение на 13 седмици.
- Ветеринарният лекарствен продукт може да се използва като част от лечебна стратегия за контрол на алергичен дерматит, причинен от бълхи (FAD).
- За лечение на леки до умерени случаи на нотоедрична краста (причинена от *Notoedres cati*).
- За лечение на опаразитяване с ушна краста (*Otodectes cynotis*)

Стомашно-чревни кръгли червеи (нематоди)

За лечение на инфекции с:

- *Toxocara cati* (зрели възрастни, незрели възрастни, L4 и L3)
- *Toxascaris leonina* (зрели възрастни, незрели възрастни и L4)
- *Ancylostoma tubaeforme* (зрели възрастни, незрели възрастни и L4)

Белодробни червеи (нематоди)

За лечение на инфекции с:

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

Тении (цестоди)

За лечение на инфекции с тении:

- *Dipylidium caninum* (зрели възрастни и незрели възрастни)
- *Taenia taeniaeformis* (възрастни)

5. Противопоказания

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

6. Специални предупреждения

Специални предупреждения:

Ектопаразитите трябва да започнат да се хранят от гостоприемника, за да бъдат изложени на действието на тиголанер; поради това рискът от векторно предавани заболявания не може да се изключи.

Възможно е при определени обстоятелства да се развие резистентност на паразитите към всеки отделен клас противопаразитни средства, включени във фиксираната комбинация, след честа, многократна употреба на противопаразитни средства от тези класове. Употребата на този ветеринарен лекарствен продукт трябва да се основава на оценката на всеки отделен случай и на местната епидемиологична информация за текущата чувствителност на целевите видове, за да се ограничи възможността за бъдеща селекция за резистентност.

Използването на шампоан или потапянето на животното във вода непосредствено след третиране може да намали ефикасността на продукта. Следователно третираните животни не трябва да се къпят, докато разтворът не изсъхне.

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

При липсата на налични данни, не се препоръчва третиране на малки котенца на възраст под 10 седмици или с телесна маса под 1 kg.

Този ветеринарен лекарствен продукт е за локална употреба и не трябва да се прилага по никакъв друг начин, например перорално.

Прилагайте само върху здрава кожа. Прилагайте както е описано в точка „Съвети за правилното прилагане на продукта“, за да предотвратите облизване и поглъщане на ветеринарния лекарствен продукт от животното. Не допускайте третираната котка или други котки в домакинството да облизват мястото на приложение, докато е влажно. За признаците, наблюдавани след поглъщане през устата (напр. облизване), моля, вижте точка „неблагоприятни реакции“.

Продуктът може да дразни очите. При случаен контакт с очите незабавно промийте очите с чиста вода. При поява на дразнене на очите се посъветвайте с ветеринарен лекар.

Няма опит от употребата на ветеринарния лекарствен продукт при болни и изтощени животни, поради което ветеринарният лекарствен продукт трябва да се използва само въз основа на преценка полза/риск за тези животни.

След третиране могат да настъпят остри признаци на пневмония в резултат на възпалителната реакция на гостоприемника срещу унищожаването на белодробни червеи *T. brevior*, особено при млади котки.

Ветеринарният лекарствен продукт не трябва да се прилага през интервали по-кратки от 8 седмици. От клинична гледна точка, поради активността на продукта срещу бълхи и кърлежи за период от 3 месеца, употребата на продукта не е показана през интервали по-кратки от три месеца.

Няма налични данни за безопасността при животните след 4 последователни третираня и е вероятно натрупване на тиголанер. При отделни ситуации многократните третираня трябва да бъдат ограничени според преценката полза/риск от отговорния ветеринарен лекар. Моля, вижте точка „Предозиране“.

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

Ветеринарният лекарствен продукт може да причини неврологични симптоми и временно да повиши нивата на кръвната захар при случайно поглъщане. Не пушете, не яжте и не пийте по време на приложение. Измийте ръцете си след употреба. Използваните апликатори трябва да се изхвърлят незабавно и да не се оставят пред погледа или на места, достъпни за деца.

При случаен контакт на съдържанието на апликатора с кожата незабавно измийте със сапун и вода.

Ветеринарният лекарствен продукт може да предизвика дразнене на очите. Ако ветеринарният лекарствен продукт случайно попадне в очите, те трябва да се промият старателно с обилно количество вода.

Ако кожните или очни симптоми не отминават, или при случайно поглъщане, особено от деца, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикетата на продукта.

Тъй като са описани фетотоксични ефекти при лабораторни животни след експозиция на тиголанер и емодепсид, бременните жени и жените, които възнамеряват да забременеят, трябва да носят ръкавици, за да се избегне директен контакт с продукта.

Бременните жени трябва да избягват контакт с мястото на приложение през първите 24 часа след приложение на продукта и докато третираната зона стане незабележима. Дръжте децата далеч от третираните животни през първите 24 часа след приложение на продукта. Трябва да се внимава да не се допуска деца да имат продължителен интензивен контакт с третирани котки, докато третираната зона стане незабележима. Препоръчително е третирането на животните да се извършва вечер. В деня на третирането не трябва да се позволява на третираните животни да спят в леглото на стопаните, особено деца и бременни жени.

Други предпазни мерки:

Ветеринарният лекарствен продукт може да зацапа или повреди определени материали, включително кожа, тъкани, пластмаси и полирани повърхности. Оставете мястото на приложение да изсъхне, преди да допуснете да влезе в контакт с такива материали.

Бременност и лактация:

Описани са фетотоксични ефекти при лабораторни животни след експозиция на тиголанер и

емодепсид. Безопасността на ветеринарния лекарствен продукт не е доказана при бременни и лактиращи котки и затова прилагането при такива животни не се препоръчва.

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

Емодепсид е субстрат за Р-гликопротеин. Едновременното третиране с други вещества, които са субстрати/инхибитори на Р-гликопротеин (например ивермектин и други противопаразитни макроциклични лактони, еритромицин, преднизолон и циклоспорин), може да предизвика фармакокинетични лекарствени взаимодействия.

Предозиране:

След приложение на 4 последователни третираня с до 5 пъти максималната препоръчителна доза при малки котенца, като се започне от 10-седмична възраст и при възрастни котки, при някои мъжки животни се наблюдава понижаване на теглото на щитовидната жлеза. При възрастни котки се наблюдава преходно повишаване на чернодробните ензими (AST, ALT), придружено с мултифокална чернодробна конгестия при едно животно в групата на висока доза (5x) и повишаване на холестерола във всички групи с предозиране (3x, 5x). Не са наблюдавани системни клинични признаци. В групата на висока (5x) доза са възникнали случаи на локални реакции на мястото на приложение (алопеция, еритем, хиперплазия на епидермиса и/или възпалителни инфилтрати).

Няма известен антидот.

7. Неблагоприятни реакции

Котки:

Чести (1 до 10 на 100 третирани животни):	Промяна на козината (напр. временно сплъстяване) ¹
Много редки (по-малко от 1 на 10 000 третирани животни, включително изолирани съобщения):	Реакции на мястото на приложение (напр. чесане, еритем, изгъняване на косъма, възпаление) ² Нарушения на храносмилателния тракт (напр. хиперсаливация, повръщане) ^{2,3} Неврологични нарушения (напр. атаксия, тремор) Възбуда ⁴ , вокализация ⁴ Неадекватно поведение ⁴

¹ Козметичен ефект, временен, на мястото на приложение

² Леки и преходни

³ След облизване на мястото на приложение непосредствено след третиране.

⁴ След облизване, в отделни случаи

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарния лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия или местния представител на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване: {подробности за националната система}.

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Прилагане върху ограничен участък. Само за външна употреба.

Дозировка

Препоръчителните минимални дози са 14,4 mg тиголанер / kg телесна маса, 3 mg емодепсид / kg телесна маса, 12 mg празиквантел / kg телесна маса, които са еквивалентни на 0,148 ml от ветеринарния продукт / kg телесна маса.

Телесна маса на котката (kg)	Големина на апликатора, който ще се използва: Felpreva разтвор за прилагане върху ограничен участък	Обем на една доза (ml)	Tigolaner (mg/kg телесна маса)	Emodepside (mg/kg телесна маса)	Praziquantel (mg/kg телесна маса)
1,0 - 2,5	за малки котки	0,37	14,5 - 36,2	3 - 7,5	12 - 30,1
2,6 - 5,0	за средно големи котки	0,74	14,5 - 27,9	3 - 5,8	12 - 23,2
5,1 - 8,0	за големи котки	1,18	14,4 - 22,7	3 - 4,7	12 - 18,8
> 8,0	Използвайте подходяща комбинация от апликатори				

Схема на третиране

Третирането е показано само когато е насочено едновременно срещу ектопаразити, цестоди и нематоди. При липса на смесени инфекции или риск от смесени инфекции трябва да се използват подходящи антипаразитни продукти с тесен спектър на действие.

Бълхи и кърлежи

Ветеринарният лекарствен продукт остава активен срещу бълхи и кърлежи за период от 13 седмици.

Ако се налага повторно третиране в рамките на 13 седмици след приложение, трябва да се използва подходящ продукт с тесен спектър на действие.

Акари

За лечение на ушни акари (*Otodectes cynotis*) и нотоедрична краста (*Notoedres cati*) трябва да се приложи единична доза от ветеринарномедицинския продукт.

Успехът на третирането и необходимостта от повторно третиране с подходящ антипаразитен продукт с тесен спектър на действие трябва да се определят от лекуващия ветеринарен лекар след 4 седмици.

Поради отделни случаи на единични оцелели ушни акари и следователно риска от нов цикъл на ушна краста, успехът на третирането трябва да бъде потвърден от ветеринарен лекар 1 месец след третирането.

Стомашно-чревни нематоди и тени

За третиране на кръгли червеи и тени трябва да се приложи единична доза от ветеринарномедицинския продукт. Необходимостта от и честотата на повторно третиране трябва да са съобразени със съвета на предписващия ветеринарен лекар и да се вземе предвид местната епидемиологична ситуация, както и начинът на живот на котката.

Ако се налага повторно третиране в рамките на 3 месеца след приложение, трябва да се използва подходящ продукт с тесен спектър на действие.

Белодробни червеи

За третиране срещу белодробния червей *Aelurostrongylus abstrusus* и *Troglostrongylus brevior* се препоръчва едно третиране с ветеринарния лекарствен продукт, последвано от второ третиране на отстояние две седмици с разтвор за прилагане върху ограничен участък за котки, съдържащ 21,4 mg/ml емодепсид и 85,8 mg/ml празиквантел, тъй като няма ветеринарномедицински

продукт, съдържащ само емодепсид като активна субстанция.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

Използвайте ножици (1), за да отворите защитения срещу отваряне от деца блистер. Разтворете фолиото (2) и извадете от опаковката апликатора за прилагане върху ограничен участък (3).



Дръжте апликатора в изправено положение (4), завъртете и издърпайте капачката (5) и използвайте обратния край на капачката, за да пробиете запечатването (6).



Разтворете козината на врата на котката в основата на черепа, докато се види кожата (7). Поставете върха на апликатора върху кожата и стиснете силно няколко пъти, за да изпразните съдържанието директно върху кожата (7). Приложението в основата на черепа ще сведе до минимум възможността на котката да ближе продукта.



10. Карентни срокове

Не е приложимо.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места. Този ветеринарен продукт не изисква никакви специални температурни условия за съхранение. Съхранявайте апликатора в алуминиевия блистер с цел предпазване от влага.

Да не се използва този ветеринарен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета и картонената опаковка след срока на годност. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

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

Този ветеринарен лекарствен продукт не трябва да бъде изхвърлян във водни басейни, тъй като тиголанер, емодепсид и празиквантел може да бъдат опасни за риби и други водни организми.

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 приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар или фармацевт как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

EU/2/21/277/001-012

Бял полипропиленов апликатор с полипропиленова капачка в алуминиев блистер.

Блистерни опаковки в картонена кутия, съдържаща 1, 2, 10 или 20 апликатор(а) (всеки по 0,37 ml).

Блистерни опаковки в картонена кутия, съдържаща 1, 2, 10 или 20 апликатор(а) (всеки по 0,74 ml).

Блистерни опаковки в картонена кутия, съдържаща 1, 2, 10 или 20 апликатор(а) (всеки по 1,18 ml).

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

15. Дата на последната редакция на текста

{ММ/ГГГГ}

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).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и производител, отговарящ за освобождаването на партиди:

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
France

Производител, отговарящ за освобождаването на партиди:

VETOQUINOL BLOWET Sp. z o.o.
Żwirowa 140
66-400 Gorzów Wlkp.
Poland

Местни представители и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

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

Magyarország

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

Danmark

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

Malta

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

Deutschland

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

Nederland

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

Eesti

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

Norge

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

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

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

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

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

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

United Kingdom (Northern Ireland)
Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
France
Tel: +33 3 84 62 55 55

17. Допълнителна информация

Тиголанер принадлежи към химичния клас биспирозоли. Тиголанер действа като мощен инхибитор на рецептора на невротрансмитерната гама-аминобутировата киселина (GABA). *In vitro* данни сочат, че тиголанер показва по-голяма сила на действие при блокиране на рецепторите на инсектите/акарите, в сравнение с рецепторите на бозайниците. Той е акарицид и инсектицид и е ефикасен срещу кърлежи (*Ixodes ricinus*, *I. h. hoclocyclus*), бълхи (*Ctenocephalides felis*) и акари (*Notoedres cati*, *Otodectes cynotis*) по котките.

Бълхите, които вече са върху животното преди приложение, се унищожават в рамките на 12 часа. При ново опаразитяване с бълхи, началото на ефикасността настъпва в рамките на 8 часа за период от 2 месеца след приложението на продукта, а след това в рамките на 24 часа. Кърлежите и бълхите трябва да се прикрепят към гостоприемника и да започнат да се хранят, за да бъдат изложени на действието на тиголанер. Кърлежите *Ixodes ricinus*, намиращи се върху животното преди приложение на продукта, се унищожават в рамките на 24 часа. При ново опаразитяване с кърлежи кърлежи *Ixodes ricinus*, те се унищожават в рамките на 48 часа за период от 13 седмици.

Емодепсид е полусинтетично съединение, принадлежащо към химичната група на депсипептидите. Активен е срещу всички стадии на развитие на кръгли червеи (аскариди и анкилостоми). В този продукт ефикасността срещу *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma tubaeforme*, *Aelurostrongylus abstrusus* и *Troglostrongylus brevior* се дължи на емодепсид.

Той действа при невромускулната връзка чрез стимулиране на пресинаптичните рецептори, принадлежащи към семейството на секретиновите рецептори, което води до парализа и смърт на паразитите.

Празиквантел е производно на пиразиноизоквинолин, ефективно срещу тениите *Dipylidium Caninum* и *Taenia taeniaeformis*.

Празиквантелът се адсорбира бързо през повърхността на паразитите и действа главно като променя на Ca^{++} пропускливостта на мембраните на паразита. Това води до тежко увреждане на обвивката на паразита, контракция и парализа, нарушение на метаболизма и накрая води до смърт на паразита.

[Информация „Прочети ме“, която трябва да бъде поставена в горната част на листовката]

Уважаеми собственици на котки,
На Вашата котка е предписан Felpreva, одобрен ветеринарномедицински продукт за котки.
Тази листовка съдържа ценна информация за приложението и употребата на Felpreva. Моля, прочетете внимателно тази листовка и следвайте инструкциите.