

RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Dixie Permetrina 1430 mg solución spot-on para perros

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada pipeta de 2 ml contiene:

Principio activo:

Permetrina (40:60) 1.430 mg

Excipientes:

Composición cualitativa de los excipientes y otros componentes
Propilenglicol monometil éter

Solución amarillenta

3. INFORMACIÓN CLÍNICA

3.1 Especies de destino

Perros (15-30 kg).

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

Tratamiento y prevención de las infestaciones por parasitosis externas en perros producidas por pulgas (*Ctenocephalides canis*, *Ctenocephalides felis*) y garrapatas (*Rhipicephalus sanguineus*). El medicamento veterinario previene las infestaciones hasta 4 semanas tras su administración.

Un tratamiento proporciona efecto insecticida durante 3 semanas contra mosquitos (*Aedes aegypti*).

Un tratamiento proporciona efecto repelente durante una semana contra flebótomos (*Phlebotomus perniciosus*).

3.3 Contraindicaciones



No usar en gatos. Este medicamento veterinario es extremadamente venenoso para gatos y podría causar su muerte. No utilizar en perros de menos de 2 semanas de edad. No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

Ver también sección 3.5 Precauciones especiales de uso

No usar en caso de lesiones cutáneas extendidas.

3.4 Advertencias especiales

Puede haber una adhesión de garrapatas solas o una picadura por flebótomos o mosquitos. Por esta razón, no se puede excluir completamente la transmisión de enfermedades infecciosas por estos parásitos si las condiciones son desfavorables.

Para un control óptimo de los problemas de pulgas en un hogar con varios animales domésticos, todos los perros y gatos del hogar deben tratarse con un insecticida adecuado.

Las pulgas de los animales domésticos infestan generalmente la cesta, la cama y las zonas de descanso habitual donde se acuestan habitualmente como alfombras y muebles blandos que deben tratarse en caso de infestación masiva y al principio de las medidas de control, utilizando un insecticida adecuado y pasando con regularidad la aspiradora.

El medicamento veterinario puede ser aplicado con seguridad a intervalos de al menos siete días. En el caso de que los perros tratados estén muy mojados (por ejemplo, debido a que se bañe con champú, etc), el periodo de protección puede reducirse.

La resistencia de los parásitos a un ectoparasitocida puede desarrollarse después del uso frecuente y repetido de este ectoparasitocida u otro de la misma clase química.

3.5 Precauciones especiales de uso

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

Se debe tener cuidado para evitar que el contenido de la pipeta entre en contacto con los ojos o con la boca de los perros. En particular debe evitarse la absorción oral por lamedura de la zona de aplicación por animales tratados o en contacto.

Para evitar que los gatos se expongan accidentalmente al medicamento veterinario, mantenga a los perros tratados lejos de los gatos durante 72 horas después del tratamiento. Es importante asegurarse de que los gatos no se acicalen en el área de aplicación del perro tratado con éste medicamento veterinario. En caso de exposición, acudir al veterinario inmediatamente.

Este medicamento veterinario es extremadamente tóxico para los gatos y podría ser fatal debido a la singular fisiología del gato que es incapaz de metabolizar la permetrina. En caso de exposición cutánea accidental, lave al gato con champú o jabón y acuda rápidamente al veterinario (ver sección 3.3: contraindicaciones).

En animales de menos de 2 kg, el medicamento veterinario debe usarse solo después de una evaluación beneficio / riesgo efectuada por el veterinario.

Consulte al veterinario antes de usar el medicamento veterinario en perros enfermos y debilitados.

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

Este medicamento veterinario puede causar irritación en piel y ojos.

Evitar el contacto entre el medicamento veterinario y la piel, ojos o boca.

Las personas con hipersensibilidad conocida de la piel a los piretroides deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Los perros tratados no deben ser manipulados especialmente por niños hasta que el lugar de aplicación esté seco.

Por lo tanto, los animales no deben ser tratados durante el día, sino que deben ser tratados al anochecer.

A los perros tratados recientemente no se les debe permitir dormir con su dueño, especialmente los niños.

No comer, beber o fumar durante la aplicación.

Lavarse bien las manos después de usar.

En caso de derrame accidental sobre la piel, lavar inmediatamente con agua y jabón.

En caso de contacto accidental entre el medicamento veterinario y los ojos, enjuague inmediatamente los ojos con agua.

Si la irritación ocular o de la piel persiste, o en caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Mantenga las pipetas almacenadas en el embalaje original hasta que estén listas para usar. Para evitar que los niños accedan a las pipetas usadas, deseche las pipetas usadas inmediatamente de la manera adecuada.

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

La permetrina puede afectar negativamente a los organismos acuáticos. No se debe permitir que los perros se bañen en cursos de agua durante los 2 días siguientes a la aplicación.

3.6 Acontecimientos adversos

Especie de destino: Perros

Muy raros (<1 animal / 10.000 animales tratados, incluyendo casos aislados)	Letargia ¹ Prurito ¹ , eritema ¹ , erupción cutánea ¹ , pérdida de pelo en el punto de aplicación ¹ , reacción de sensibilidad cutánea ¹ Trastornos del comportamiento ² (agitación, apatía) Trastornos del tracto digestivo ² (salivación, diarrea, vómitos, pérdida de apetito) Trastornos neurológicos ² (ataxia, temblor, convulsión, paresia)
--	---

¹Si aparece, suspenda el tratamiento, bañe al animal y acuda al veterinario.

²Estos efectos adversos normalmente son transitorios y se resuelven sin tratamiento al cabo de unas horas. Si persisten, acuda al veterinario.

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

3.7 Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta

Los estudios de laboratorio en ratas, ratones y conejos con permetrina no han demostrado efectos teratogénicos, tóxicos para el feto o tóxicos para la madre. No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario en perras gestantes y en lactación. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio-riesgo efectuada por el veterinario responsable

3.8 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

No utilizar simultáneamente con otros insecticidas como otros piretroides, compuestos organofosforados o carbamatos.

3.9 Posología y vía de administración

Unción dorsal puntual

Los animales deben ser pesados con precisión antes del tratamiento.

La dosis recomendada es:

1 pipeta de 2 ml para perros de peso entre 15-30 kg.

Método de administración:

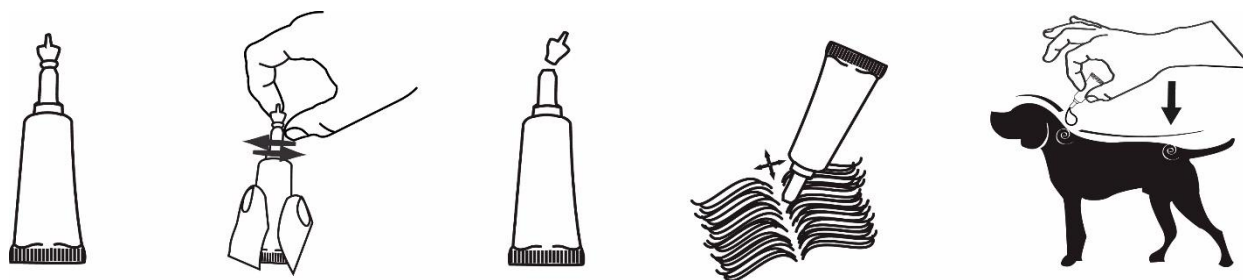
Extraer una pipeta del envase

Paso 1: El perro debe de permanecer de pie para facilitar la aplicación.

Sostener la pipeta en posición vertical. Golpear suavemente la parte estrecha de la pipeta para asegurarse que el contenido se encuentra en el cuerpo de la parte principal de la misma. Romper la parte superior de la pipeta por la línea perforada indicada.

Paso 2: Separar el pelo entre las escápulas hasta que la piel quede visible.

Paso 3 (perros de 15-30 kg): Utilice una pipeta. El contenido de la pipeta debe de estar igualmente dividido entre dos puntos entre las escápulas y la base de la cola.



Solo para uso cutáneo. Aplicar solo sobre la piel sana.

Dependiendo de la intensidad de la infestación, el veterinario responsable puede recomendar repetir el tratamiento.

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

El riesgo de sufrir reacciones adversas (ver sección 4.6) puede incrementarse con la sobredosificación. En caso de ingestión oral (dosis muy elevadas) aparece excitación y convulsiones que pueden progresar a parálisis y fibrilación muscular pudiendo llegar a producir la muerte por insuficiencia respiratoria. Puede administrarse catárticos salinos o una suspensión de carbón activo.

En caso de aparición de síntomas nerviosos, se debe considerar el tratamiento con anticonvulsivantes.

No administrar aceites y grasas que favorecen la absorción a nivel intestinal.

3.11 Restricciones especiales de uso y condiciones especiales de uso, incluidas las restricciones de uso de medicamentos veterinarios antimicrobianos y antiparasitarios para limitar el riesgo de desarrollo de resistencias.

No procede

3.12 Tiempo de espera

No procede

4. INFORMACIÓN FARMACOLÓGICA

4.1 Código ATCvet: QP53AC04

4.2 Farmacodinamia

La permetrina, sustancia activa del medicamento veterinario, es un piretroide sintético de segunda generación perteneciente a los piretroides de Tipo I, que produce excitación, convulsión, parálisis y muerte del insecto.

Los piretroides tipo I (que no contienen un grupo alfa-ciano) originan un aumento de la actividad repetitiva pronunciada en los órganos y fibras nerviosas sensoriales. Actúan directamente afectando los canales de sodio en la membrana nerviosa y causan una prolongación transitoria del incremento en la permeabilidad al sodio de la membrana durante la excitación. Los piretroides tipo I también originan una actividad repetitiva presináptica moderada.

Es activo frente a pulgas (*Ctenocephalides canis*, *C. felis*), garrapatas (*Rhipicephalus spp*), también es activo contra mosquitos (*Aedes aegypti*) y flebotomos (*Phlebotomus perniciosus*).

4.3 Farmacocinética

La permetrina tiene una actividad insecticida tópica por contacto directo entre el insecto y la sustancia activa; el fármaco no es absorbido por el perro a través de la piel, de ahí que su mecanismo de acción no sea sistémico. Está incorporada en una formulación de bajo volumen/alta concentración en la que la sustancia activa se propaga rápida y ampliamente para alcanzar un rápido efecto insecticida.

5. DATOS FARMACÉUTICOS

5.1 Incompatibilidades principales

No procede.

5.2 Período de validez

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

5.3 Precauciones especiales de conservación

Conservar a temperatura inferior a 25 °C.

5.4 Naturaleza y composición del envase primario

Pipetas de 2 ml spot-on de plástico blanco opaco de COEX-Polietileno de Alta Densidad – Material de extrusión. Cada pipeta está empaquetada en un sobre de aluminio termosellado.

El volumen de llenado de la pipeta es 2 ml.

Formatos: 1, 2, 3, 4, 5, 6, 8,10, 12, 24, 30, 60, 90, 120 ó 150 pipetas en cajas de cartón.

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

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

- Este medicamento veterinario no se deberá verter en cursos de agua, puesto que la permetrina podría resultar peligrosa para los peces y otros organismos acuáticos. No contaminar estanques, arroyos o acequias con el medicamento veterinario o con los envases vacíos.
- Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.
- Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables al medicamento veterinario en cuestión.

6. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

QUIMICA DE MUNGUÍA S.A. (QUIMUNSA)

7. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

3773 ESP

8. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN

Fecha de la primera autorización: abril 2019

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

03/2025

10. CLASIFICACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS

Medicamento no sujeto a prescripción veterinaria.

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