

В. ЛИСТОВКА

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

Prinocate 40 mg/10 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за малки кучета
Prinocate 100 mg/25 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за средни кучета
Prinocate 250 mg/62,5 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за големи кучета
Prinocate 400 mg/100 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за много големи кучета

2. Състав

Активни вещества, помощни вещества:

	Обем [ml]	Imidacloprid [mg]	Moxidectin [mg]	Butylhydroxytoluene (E 321) [mg]	Benzyl alcohol (E 1519) [mg]
Prinocate 40 mg/10 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за малки кучета	0,4	40	10	0,4	323
Prinocate 100 mg/25 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за средни кучета	1	100	25	1	807
Prinocate 250 mg/62,5 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за големи кучета	2,5	250	62,5	2,5	2018
Prinocate 400 mg/100 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за много големи кучета	4	400	100	4	3229

Бистър, леко жълт до жълт или до кафеникавожълт разтвор.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Кучета.



4. Показания за употреба

При опаразитени кучета или кучета, при които съществува риск от смесени паразитни инфекции:

Лечение и профилактика на опаразитяване с бълхи (*Ctenocephalides felis*),



Лечение срещу въшки (*Trichodectes canis*),



Лечение при опаразитяване с ушни кърлежи (*Otodectes cynotis*), саркоптозна краста, причинена

от *Sarcoptes scabiei* var. *Canis*), демодекоза (причинена от *Demodex canis*)



Профилактика на диروفилариоза (L3 и L4 ларви на *Dirofilaria immitis*), 

Лечение при циркулиращи микрофиларии (*Dirofilaria immitis*), 

Лечение на кожна диروفилариоза (възрастни форми на *Dirofilaria repens*), 

Профилактика на кожна диروفилариоза (L3 ларви на *Dirofilaria repens*), 

Намаляване на циркулиращите микрофиларии (*Dirofilaria repens*), 

Профилактика на ангиостронгилоза (L4 ларви и незрели възрастни на *Angiostrongylus vasorum*), 

Лечение на инвазии, причинени от *Angiostrongylus vasorum* и *Crenosoma vulpis*, 

Профилактика на спироцеркоза, причинена от *Spirocerca lupi*, 

Лечение на паразитози, причинени от *Eucoleus* (син. *Capillaria*) *boehmi* (възрастни), 

Лечение на телазидоза, причинена от *Thelazia callipaeda* (възрастни), 

Лечение на опаразитяване, причинено от гастроинтестинални нематоди (L4 ларви, незрели възрастни и възрастни на *Toxocara canis*, *Ancylostoma caninum* и *Uncinaria stenocephala*,
възрастни на *Toxascaris leonina* и *Trichuris vulpis*). 

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

5. Противопоказания

Да не се използва при кученца под 7-седмична възраст.

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

Да не се използва при кучета, страдащи от диروفилариоза, класифицирана като IV^{-та} степен, тъй като безопасността на ветеринарния лекарствен продукт не е изследвана при тази група животни.

При котки трябва да се използва съответстващия ветеринарен лекарствен продукт (0,4 или 0,8 ml), който съдържа 100 mg/ml имидаклоприд и 10 mg/ml моксидектин.

При порове: да не се използва ветеринарния лекарствен продукт за кучета. Да се използва само ветеринарния лекарствен продукт за малки котки и порове (0,4 ml).

Да не се използва при канарчета.

6. Специални предупреждения

Специални предупреждения:

Моля, вижте под-точка „Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП“.

Кратките контакти на животното с вода, един или два пъти между ежемесечните третираня е малко вероятно да намалят в значителна степен ефикасността на ветеринарния лекарствен продукт. Въпреки това, честото къпане с шампоан или потапяне във вода непосредствено след третиране, биха могли да намалят ефикасността на ветеринарния лекарствен продукт.

Честата и повтаряща се употреба на антихелминтици от един и същ клас може да развие паразитна резистентност спрямо съответния клас антихелминтици. Поради това, употребата на този ветеринарен лекарствен продукт трябва да е съобразена с всеки индивидуален случай и с местната епидемиологична информация за чувствителността на животните, за които е предназначен ветеринарния лекарствен продукт, за да се ограничи риска от развитие на резистентност.

Ветеринарният лекарствен продукт трябва да се използва след потвърдена диагноза за смесена инфекция (или риск от опаразитяване при профилактична употреба) по същото време (вижте също точки „Показания за употреба“ и „Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение“). Ефикасността на ветеринарния лекарствен продукт срещу възрастни форми на *Dirofilaria repens* не е изпитвана при теренни опити.

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

Третирането на животни с телесна маса, по-малка от 1 kg, трябва да става само след преценка полза/риск.

Има ограничен опит от използването на ветеринарния лекарствен продукт при болни и изтощени животни, поради това ветеринарния лекарствен продукт трябва да се прилага само след преценка полза/риск при тези животни.

Трябва да се обърне особено внимание за предпазване от контакт на съдържанието на пипетата или приложената доза с очите или устата на животното, което се третира и/или с други животни. Да не се допуска скоро третирани животни да се почистват взаимно. Когато ветеринарния лекарствен продукт се прилага на 3 до 4 отделни места (вижте точка „Съвети за правилното прилагане на продукта“), трябва да се предприемат специални предпазни мерки, за да не може животното да оближе третирани места.

Да се прилага ветеринарния лекарствен продукт само върху неувредена кожа.

Този ветеринарен лекарствен продукт съдържа моксидектин (макроцикличен лактон), поради което трябва да се обърне специално внимание с породите Коли и Староанглийска овчарка и свързаните с тях породи и кръстоски за правилното прилагане, както е описано в точка „Съвети за правилното прилагане на продукта“, по-конкретно да не се позволява пероралния прием на ветеринарния лекарствен продукт както от третираното куче, така и от други животни.

Безопасността на ветеринарния лекарствен продукт е била изследвана само при кучета с диروفилариоза, класифицирана като I^{ва} и II^{ра} степен при лабораторни проучвания и при няколко кучета с III^{та} степен при теренно проучване. Поради това, при кучета с явни или тежки симптоми да се прилага само след преценка полза/риск от отговорния ветеринарен лекар. Въпреки, че експерименталните изследвания за предозиране показват, че ветеринарния лекарствен продукт може да се прилага при кучета, инфектирани с възрастни диروفиларии, той няма терапевтичен ефект срещу възрастни форми на *Dirofilaria immitis*. Ето защо се препоръчва всички кучета, навършили 6-месечна възраст или повече, които живеят в области, където има ендемично разпространение на заболяването, да бъдат изследвани за наличие на опаразитяване преди започване на профилактичното третиране с ветеринарния лекарствен продукт. По преценка на ветеринарния лекар, опаразитените кучета трябва да бъдат лекувани с подходящи медикаменти срещу възрастни диروفиларии. Безопасността на комбинацията от имидаклоприд и моксидектин не е изследвана, когато се прилага в един и същи ден с продукти срещу възрастни диروفиларии.

Имидаклопридът е токсичен за птици, особено за канарчета.

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

С цел предотвратяване достъпа на деца до пипетите, дръжте последните в оригиналната опаковка, докато не дойде време да бъдат употребени и изхвърлете използваните пипети незабавно.

Да не се поглъща. При случайно поглъщане, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Хора с установена свръхчувствителност към бензилов алкохол, имидаклоприд или моксидектин, трябва да прилагат ветеринарния лекарствен продукт с повишено внимание. В много редки случаи, ветеринарния лекарствен продукт може да причини кожни дразнения или преходни кожни реакции (например скованост, сърбеж и усещане за парене/изтръпване).

В много редки случаи ветеринарния лекарствен продукт може да предизвика респираторно дразнене при чувствителни индивиди.

При случайно попадне на ветеринарния лекарствен продукт в очите, те трябва да се промият обилно с вода.

Да се избягва контакт с кожата, очите или устата.

При случайно разливане върху кожата, незабавно измийте със сапун и вода.

Да се измиват старателно ръцете след употреба.

Ако кожните или очни симптоми продължават, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикетата на продукта.

Да не се яде, пие или пуши по време на прилагане.

Третираните животни не трябва да бъдат докосвани, особено от деца, докато мястото на приложение на продукта не изсъхне. Затова се препоръчва нанасянето на ветеринарния лекарствен продукт да става вечер. На животни, които са наскоро третирани, не трябва да се позволява да спят при стопаните си, особено при деца.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Ветеринарният лекарствен продукт не трябва да бъде изхвърлян във водни басейни, тъй като това може да бъде опасно за риби или други водни организми: моксидектинът е силно токсичен за водните организми. Не трябва да се позволява на кучета да плуват в открити водоеми в продължение на 4 дни след третирането.

Други предпазни мерки:

Разтворителят на ветеринарния лекарствен продукт може да направи петна и да повреди някои материи като кожа, текстил, пластмаса и лакирани повърхности. Убедете се, че третираният участък е изсъхнал, преди да позволите на животното да има контакт с подобни материи.

Бременност и лактация:

Безопасността на ветеринарния лекарствен продукт не е доказана по време на бременност и лактация. Лабораторните проучвания с имидаклоприд или с моксидектин при плъхове и зайци не показват никакви доказателства за тератогенност, фетотоксичност или токсичност за майката.

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

По време на лечението с ветеринарния лекарствен продукт не трябва да се прилагат други антипаразитни макроциклични лактони. Не е установено взаимодействие между комбинацията от имидаклоприд/моксидектин и рутинно използваните ветеринарни лекарствени продукти, както и други медицински или хирургични процедури. Безопасността на ветеринарния лекарствен продукт не е изследвана, когато се прилага в един и същ ден с продукти срещу възрастни диروفиларии.

Предозиране:

До 10 пъти превишена препоръчителна доза от комбинацията от имидаклоприд и моксидектин е била понесена добре от възрастни кучета, като не са били установени доказателства за неблагоприятни реакции или нежелани клинични признаци. Пет пъти превишена препоръчителна минимална доза е прилагана през седмични интервали в продължение на 17 седмици при кучета над 6 месечна възраст и е понесена добре, като не са били установени доказателства за неблагоприятни реакции или нежелани клинични признаци.

Комбинацията от имидаклоприд и моксидектин е била прилагана при малки кученца в доза, която е превишавала 5 пъти препоръчителната, като са били третирани на всеки 2 седмици – общо 6 третираня и не са били наблюдавани сериозни реакции, свързани с безопасността. Били са наблюдавани преходни реакции като разширяване на зениците (мидриаза), саливация, повръщане или преходно учестено дишане.

След случайно поглъщане на ветеринарния лекарствен продукт или предозиране, много рядко могат да се наблюдават неврологични симптоми (повечето от които са преходни), като атаксия, генерализиран тремор, очни симптоми (разширени зеници, забавен пупиларен рефлекс, нистагъм), нарушено дишане, саливация и повръщане.

Чувствителни към ивермектин кучета от породата Коли са показали, че добре понасят петкратно превишаване на препоръчителната доза, прилагана през едномесечни интервали, без да се наблюдават неблагоприятни реакции, но безопасното приложение през едноседмични интервали не е изследвано при чувствителни към ивермектин кучета от породата Коли. Когато 40 % от единичната доза се даде през устата, са били наблюдавани тежки неврологични симптоми. Пероралното прилагане на 10 % от препоръчителната доза не предизвиква неблагоприятни реакции.

Кучетата, инфектирани с възрастни диروفиларии са понесли до петкратно превишаване на препоръчителната доза в 3 третираня, през 2 седмици, без да са наблюдавани никакви неблагоприятни реакции. При случайно поглъщане през устата трябва да бъде назначено симптоматично лечение. Няма известен специфичен антидот. Използването на активен въглен може да окаже благоприятно въздействие.

7. Неблагоприятни реакции

Кучета:

Чести (1 до 10 на 100 третиранни животни):
Диария ¹ , повръщане ¹ Кашлица ¹ , диспнея (затруднено дишане) ¹ , тахипнея (учестено дишане) ¹ Липса на апетит ¹ , летаргия ¹
Редки (1 до 10 на 10 000 третиранни животни):
Повръщане ² Омазняване на козината на мястото на прилагане ² , еритема (зачервяване) на мястото на прилагане ² , реакция на свръхчувствителност ³
Много редки (по-малко от 1 на 10 000 третиранни животни, включително изолирани съобщения):
Промени в поведението (напр. раздразнителност) ⁴ Липса на апетит ⁴ , летаргия ⁴ Неврологични признаци ⁵
С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка за честотата):
Пруритус (сърбеж) ⁶ Хиперсаливация ⁷

¹Тези признаци са чести при кучета, положителни за диروفилариоза с микрофиларемия. В случай на тежки дихателни признаци (кашлица, затруднено и учестено дишане), може да е необходимо незабавно лечение.

²Тези признаци изчезват без да се налага допълнително лечение.

³Локално.

⁴Наблюдават се временно и са свързани с чувствителност на мястото на прилагане.

⁵Най-вече възникват временно и ако животното облизва мястото на прилагане непосредствено след третирането (вижте точка „Предозиране“).

⁶Преходно.

⁷Възниква ако животното облизва мястото на прилагане непосредствено след третиране. Това не представлява признак на интоксикация и изчезва след няколко минути без да се налага провеждане на лечение. Правилното прилагане намалява възможността за облизване в мястото на прилагане.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите никакви 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, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване:

<https://kvmp.bfsa.bg/phv>.

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

Прилагане върху ограничен участък. Само за външна употреба.

Да се прилага локално върху кожата на гърба, между плешките.

Схема за дозиране:

Препоръчителните минимални дози са: 10 mg/kg телесна маса (т.м.) имидаклоприд и 2,5 mg/kg т.м. моксидектин, което съответства на 0,1 ml/kg т.м.

Схемата за третиране трябва да се основава на индивидуалната ветеринарна диагноза и на местната епидемиологична обстановка.

Прилагайте в съответствие със следната таблица:

Кучета [kg]	Размер на пипетата, която трябва да се използва	Обем [ml]	Imidacloprid [mg/kg т.м.]	Moxidectin [mg/kg т.м.]
≤4	imidacloprid/moxidectin 40 mg/10 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за малки кучета	0,4	минимум 10	минимум 2,5
>4-10	imidacloprid/moxidectin 100 mg/25 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за средни кучета	1	10-25	2,5-6,25
>10-25	imidacloprid/moxidectin 250 mg/62,5 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за големи кучета	2,5	10-25	2,5-6,25
>25-40	imidacloprid/moxidectin 400 mg/100 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за много големи кучета	4	10-16	2,5-4
>40	подходящата комбинация от пипети за осигуряване на препоръчителната доза (минималната препоръчителна доза е 0,1 ml ветеринарен лекарствен продукт/kg телесна маса)			

Лечение и профилактика на опаразитяване с бълхи (*Ctenocephalides felis*)



Еднократното третиране предпазва от бъдещо опаразитяване в продължение на 4 седмици. Вече съществуващите в заобикалящата среда какавиди биха могли да се развият в продължение на шест или повече седмици след началото на лечението или профилактиката, в зависимост от климатичните условия. Ето защо се препоръчва третирането с ветеринарния лекарствен продукт да се извършва едновременно с обработка на заобикалящата среда, целящо прекъсване на жизнения цикъл на бълхите. Това може да доведе до по-бързо понижаване на популацията на бълхите в домашна среда. Ветеринарният лекарствен продукт трябва да се прилага на месечни интервали, когато се използва като част от терапевтичната стратегия при алергичен дерматит, причинен от бълхи.

Лечение на опаразитяване с въшки (*Trichodectes canis*)



Прилага се единична доза. Препоръчително е 30 дни след приложението да се направи преглед на животното от ветеринарен лекар, тъй като при някои животни може да се наложи повторно третиране.

Лечение на опаразитяване с ушни кърлежи (*Otodectes cynotis*)



Прилага се единична доза от ветеринарния лекарствен продукт. Външният ушен канал трябва да се почиства внимателно преди всяко третиране. Препоръчва се да се направи допълнителен контролен преглед 30 дни след третирането, тъй като при някои животни може да се наложи повторно третиране. Да не се прилага директно в ушния канал.

Лечение на саркоптозна краста, причинена от *Sarcoptes scabiei* var. *canis*



Прилагат се две третирания с единична доза, с интервал от 4 седмици.

Лечение на демодекоза, причинена от *Demodex canis*



Прилагането на единична доза, на всеки 4 седмици в продължение на 2 до 4 месеца е ефикасно срещу *Demodex canis* и довежда до видимо подобряване на клиничните признаци при леки до умерено тежки случаи. Тежките случаи може да изискват по-продължително и по-често лечение. За постигане на максимален ефект при тежки случаи, по преценка на лекуващия ветеринарен лекар, ветеринарният лекарствен продукт може да бъде прилаган веднъж седмично, в продължителен период от време. При всички случаи, лечението трябва да продължи до получаването на 2 последователни отрицателни резултата от дерматологично изследване, с едномесечен интервал. При кучета, при които няма подобрение на клиничните признаци и на резултатите от дерматологичното изследване в продължение на два месеца, лечението трябва да бъде прекратено. Може да бъде назначено алтернативно лечение. Посъветвайте се с ветеринарен лекар. Тъй като демодекозата е многофакторно заболяване, където това е възможно, е препоръчително да се провежда подходящо комплексно лечение.

Профилактика срещу дирофилариоза (*D. immitis*)



и кожна дирофилариоза (*D. repens*)



Кучетата, които живеят в ендемични за дирофилариозата области или такива, които са пътували до ендемични зони могат да бъдат заразени с възрастни форми на дирофилария. По тази причина, преди да се вземе решение за лечение с ветеринарния лекарствен продукт, трябва да се вземе предвид съвета, изложен в точка „Специални предупреждения“. За профилактика срещу дирофилариоза и кожна дирофилариоза, продуктът трябва да се прилага на редовни месечни интервали, през този период от годината, през който се наблюдава наличие на комари (междинни гостоприемници, които пренасят и предават ларвите на *D. immitis* и *D. repens*). Ветеринарният лекарствен продукт може да се прилага през цялата година или най-малко 1 месец преди първото очаквано излагане на комари. Третирането трябва да продължи на редовни месечни интервали, докато измине 1 месец от последната опасност от ухапване от комари. За да се създаде рутинна лечебна практика, се препоръчва третирането да се извършва на едно и също число всеки месец. Когато се заменя друг ветеринарен лекарствен продукт, който е бил използван за профилактика на дирофилария в профилактична програма, то първото третиране с този ветеринарен лекарствен продукт трябва да се осъществи в рамките на 1 месец от последното третиране с другия профилактичен продукт. В не-ендемични зони по отношение на дирофилариозата, не би трябвало да има опасност кучетата да се инвазират с дирофилария. Ето защо в тези зони те могат да бъдат третирани без да е необходимо вземането на специални предпазни мерки.

Лечение на микрофиларии (*D. immitis*)



Ветеринарният лекарствен продукт трябва да се приложи веднъж месечно, в два последователни месеца.

Лечение на кожна дирофиляриоза (възрастни форми на *Dirofilaria repens*)

Ветеринарният лекарствен продукт трябва да се прилага ежемесечно в продължение на шест последователни месеца.

Намаляване на микрофилярии (*D. repens*)

Ветеринарният лекарствен продукт се прилага веднъж месечно, в продължение на четири последователни месеца.

Лечение и профилактика на опаразитяване с *Angiostrongylus vasorum*

Прилага се единична доза. Препоръчително е 30 дни след приложението да се направи преглед на животното от ветеринарен лекар, тъй като при някои животни може да се наложи повторно третиране. В ендемични райони, редовното месечно приложение ще предотврати ангиостронгилозата и клиничните прояви на опаразитяване с *Angiostrongylus vasorum*.

Лечение на опаразитяване, причинено от *Crenosoma vulpis*

Прилага се единична доза.

Профилактика на спироцеркоза, причинена от *Spirocerca lupi*

Ветеринарният лекарствен продукт трябва да се прилага веднъж месечно.

Лечение на опаразитявания, причинени от *Eucoleus* (син. *Capillaria*) *boehmi* (възрастни)

Ветеринарният лекарствен продукт трябва да се прилага веднъж месечно, в два последователни месеца. Препоръчително е да се ограничи автокопрофагията между двете третираня, за да се избегне вероятно повторно опаразитяване.

Лечение на телазияза, причинена от *Thelazia callipaeda* (възрастни)

Прилага се единична доза от ветеринарния лекарствен продукт.

Лечение на опаразитяване с кръгли червеи, анкилостоми и трихуриди (*Toxocara canis*,

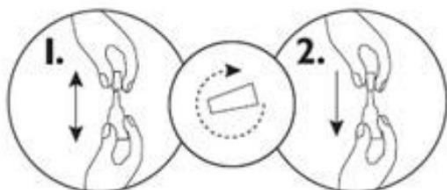
Ancylostoma caninum, *Uncinaria stenocephala*, *Toxascaris leonina* и *Trichuris vulpis*) 

В ендемични за дирофилярията области, ежемесечното третиране може да намали чувствително риска от повторно опаразитяване, причинено от съответните нематоди, анкилостоми и трихуриди. В не-ендемични зони за дирофилярия, ветеринарният лекарствен продукт би могъл да се използва като част от сезонна профилактична програма, насочена срещу бълхи и гастроинтестинални нематоди.

Проучванията са показали, че ежемесечното третиране на кучетата ще ги предпази от опаразитяване, причинено от *Uncinaria stenocephala*.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

1. Извадете една пипета от опаковката. Задръжете пипетата в изправено положение, завъртете и издърпайте капачката.
2. Обърнете капачката и поставете другия ѝ край обратно на пипета. Натиснете и завъртете капачката, за да счупите уплътнението, след което извадете капачката от пипетата.



За кучета до 25 kg:

3. При изправено положение на кучето, разделете козината на гърба на животното, в основата на врата, пред лопатките, докато кожата не стане видима. Ветеринарният лекарствен продукт трябва да се прилага само върху неувредена кожа. Поставете върха на пипетата върху кожата и стиснете силно няколко пъти, за да изпразните съдържанието директно върху кожата.



За кучета над 25 kg:

3. За да се третира по-лесно, кучето трябва да е в стоящо положение. Цялото съдържание на пипетата трябва да се приложи на равни количества на 3 или 4 места по дължината на гърба, като се започне от областта между плешките, към основата на опашката. На всяко от местата, козината да се разтваря, докато кожата не стане видима. Ветеринарният лекарствен продукт трябва да се прилага само върху неувредена кожа. Поставете върха на пипетата върху кожата и стиснете силно няколко пъти, за да изпразните съдържанието директно върху кожата. Не прилагайте прекомерно количество от разтвора в една точка, тъй като това би могло да доведе до разтичане на ветеринарния лекарствен продукт по страните на животното.



10. Карентни срокове

Не е приложимо.

11. Специални условия за съхранение

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

Да се съхранява в оригиналната опаковка с цел предпазване от светлина и влага. Този ветеринарен лекарствен продукт не изисква никакви специални температурни условия за съхранение.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета и картонената кутия след Exp. 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 имидаклоприд и моксидектин 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

№ 0022-2967

№ 0022-2968

№ 0022-2969

№ 0022-2970

Размери на опаковката:

Картонена кутия съдържаща 1, 3, 4, 6, 24 или 48 пипети.

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

15. Дата на последната редакция на текста

01/2025

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

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и производител, отговарящ за освобождаването на партиди и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Словения

Тел: +359 2 962 34 50