



REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

PULBERE INSECTO-ACARICIDĂ

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

În 100 g de pulbere se conține:

Substanța activă :

Deltametrină - 0,05 g

Excipient :

Calciu carbonat până la 100 g.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere pentru uz extern.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă:

Câini, pisici și păsări decorative.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă:

Pentru prevenirea și tratamentul căinilor, pisicilor și păsărilor decorative în caz de infestare cu: acarieni Sarcopiformes (*Sarcoptes scabiei canis*, *Notoedres cati*, *Otodectes cynotis*, *Knemidocoptes spp.*), acarieni Trombidiformes (*Demodex canis*, *Cheyletiella spp.*), acarieni Ixodida (*Dermacentor spp.*, *Rhipicephalus spp.*, *Ixodes spp.*, *Argas spp.*), purici (*Ctenocephalus spp.*, *Pulex irritans*, *Echidnophaga gallinacea*), păduchi hematofagi (*Trichodectes canis*, *Felicola subrostratus*), păduchi (*Linognathus setosus*), păduchi malofagi (*Menopon gallinae*, *Menacanthus stramineus*, *Lipeurus caponis*).

4.3 Contraindicații:

Nu se tratează animalele de vârstă până la 2 luni, cu boli de piele, bolnave și slăbite.

Nu se administrează animalelor cu hipersensibilitate la substanța activă a medicamentului de uz veterinar.

Nu se tratează animalele gestante și care alăptează.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Pentru a preveni linsul medicamentului sunt recomandate pentru câini și pisici gulerile de protecție.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

4.5.1 Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Nu sunt.



4.5.2 Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

În timpul lucrului cu Pulbere insecto-acaricidă e necesar de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamente de uz veterinar.

Tratamentul animalelor se efectuează în mănuși de cauciuc și mască-respirator.

În timpul lucrului se interzice consumul de băuturi și alimente, fumatul. După finisarea lucrului mâinile se spală cu apă și săpun.

În caz de contact accidental a medicamentului cu tunicile mucoase, ele se spală cu apă din abundență. În caz de contact cu medicamentul sunt posibile reacții alergice (strănut, lăcrimare) care trec de la sine.

Recipientele utilizate a medicamentului se interzice de a fi folosite pentru uz casnic. Apele reziduale obținute din spălatul recipientelor și a hainelor de protecție se interzice de a fi vărsate în rezervoare naturale de apă fiind toxice pentru animale acvatice.

4.6 Reacții adverse:

La administrare conform instrucțiunii, reacții adverse și complicații nu apar.

În cazul manifestărilor de reacții alergice la animale la componentele medicamentului, utilizarea acestuia trebuie întreruptă.

4.7 Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:

Nu se prelucrează animalele gestante și în lactație.

4.8 Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

A nu se folosi concomitent cu alte medicamente de uz extern.

4.9 Doza și calea de administrare

Se administrează extern.

Cu scop de tratament la câini și pisici medicamentul se aplică prin pudrare, în așa fel încât să ajungă în contact cu pielea, în raport per animal (în dependență de intensitatea invaziei și greutatea corporală a animalului) – 1,5 g / kg greutate corporală, dar nu mai mult de 50 g per cap.

Pentru o mai mare eficacitate, medicamentul este frecat cu o perie în straturile profunde ale liniei părului de pe gât, spate, părțile interioare ale membrelor lângă trunchi, în regiunea rădăcinii cozii și în alte părți ale corpului.

Tratamentul animalelor se efectuează repetat peste 7-14 zile.

Doza profilactică a medicamentului este de 2 ori mai mică decât cea terapeutică.

Pentru a obține un efect repelent persistent, animalul este tratat la fiecare 4 zile în perioada pericolului apariției a ectoparaziților.

Pentru tratarea păsărilor decorative medicamentul se aplică în jurul locurilor unde au căzut penele, lângă cloaca și, de asemenea, sub aripi, în doză de 1 – 2 g/cap.

În scop profilactic se recomandă băi cu nisip sau cretă, sau cenușă, cu adaos de pulbere insecto-acaricidă.



4.10 Supradozare

Nu au fost cazuri înregistrate.

4.11 Perioada de așteptare:

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

5.1.1 Grupa farmacoterapeutică: deltametrină

Cod ATC: *QP53ACC11*

5.1.2 Mecanism de acțiune

Mecanismul de acțiune al deltametrinei constă în blocarea transmiterii impulsurilor nervoase de către nervii ganglionici periferici și, drept rezultat, survine paralizia și moartea parazitului.

5.1.3 Efecte farmacodinamice:

Substanța activă deltametrin, aparține clasei piretroidelor sintetice.

Acționează prin contact direct cu ectoparaziții și este eficient contra acarienilor Sarcoptiformes (*Sarcoptes scabiei canis*, *Notoedres cati*, *Otodectes cynotis*, *Knemidocoptes spp.*), acarienilor Trombidiformes (*Demodex canis*, *Cheyletiella spp.*), acarienilor Ixodida (*Dermacentor spp.*, *Rhipicephalus spp.*, *Ixodes spp.*, *Argas spp.*), puricilor (*Ctenocephalus spp.*, *Pulex irritans*, *Echidnophaga gallinacea*), păduchilor hematofagi (*Trichodectes canis*, *Felicola subrostratus*), păduchilor (*Linognathus setosus*), păduchilor malofagi (*Menopon gallinae*, *Menacanthus stramineus*, *Lipeurus caponis*).

5.1.4 Eficacitate și siguranță clinică:

Pulbere insecto-acaricidă este moderat toxică pentru animalele cu sânge cald, în dozele și concentrațiile recomandate nu are efect local iritant și alergen.

Este toxică pentru albiși și pești.

5.2 Proprietăți farmacocinetice

După aplicare cutanată, deltametrinul este ușor absorbit prin piele. Piretroidele sunt metabolizate pe căi oxidative și neurotoxice. Principala cale de excreție a cantității absorbite la animalele țintă este prin fecale.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților:

Calciu carbonat.

6.2 Incompatibilități:

Nu sunt stabilite.

6.3 Perioada de valabilitate:

3 ani din data producerii.

A nu se folosi după expirarea termenului indicat pe ambalaj.





6.4 Condiții speciale pentru depozitare:

A se păstra în ambalajul închis al producătorului, la loc uscat, ferit de raze solare directe, inaccessibil pentru copii, separat de produse alimentare și furaje, la T⁰C de la 0⁰C până la +30⁰C.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar:

Borcan din polietilenă a câte 50g și găleți din plastic 1000 g.

6.6 Măsurile speciale pentru eliminarea medicamentelor de uz veterinar neutralizate, sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse:

Medicamentul de uz veterinar nefolosit se elimină conform reglementării locale.

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

PrAT "VNP" Ucrzoovetprompostaci",

Ucraina, 08030, reg. Kiev, r-n Buceanskii, s. Plahteanca, str. Kavkazskaia, 1

www.ukrzoovet.com.ua

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

220105

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

23.12.2022

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

12.2023

