

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR
MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR**

MEGASTOP pentru pisici

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 ml de medicament conține:

Substanța activă:

Imidacloprid - 100 mg;

Ivermectină - 10 mg.

Excipienți:

Polietilenglicol - 400;

Sulfoxid de dimetil;

N-metilpirolidonă.

O pipetă MEGASTOP pentru pisici în raport cu greutatea corporală conține:

Dimensiunea pipetei	Volumul (ml)	Imidacloprid (ml)	Ivermectin (ml)
Pentru pisici mici cu greutatea corporală pînă la 4 kg	0,5	50	5
Pentru pisici mari cu greutatea corporală de la 4 pînă la 8 kg	1,0	100	10

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție pentru uz extern, aplicare spot-on.

Lichid uleios transparent cu miros specific al componentelor.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**4.1 Specii-țintă:**

Pisici

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă

Prevenirea și tratamentul animalelor afectate de purici (*Ctenocephalides spp.*), acarieni sarcoptiformi (*Otodectes cynotis*, *Notoedres cati*, *Sarcoptes canis*), acarieni trombidiformi *Demodex spp.*; prevenirea dirofilariozei (eficient împotriva stadiilor larvare L3 și L4 de *Dirofilaria immitis*).



4.3 Contraindicații:

Nu se aplică animalelor bolnave și slăbite.

Nu se aplică puiștilor cu vârsta sub 12 săptămâni.

Administrarea medicamentului la animalele cu greutatea corporală până la 1 kg se bazează pe o evaluare a riscurilor și necesitatea tratamentului.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

În timpul prelucrării animalului să nu se permită pătrunderea medicamentului în ochi și cavitatea bucală.

A nu se administra pe cale orală.

Animalele tratate recent nu trebuie lăsate să se lingă.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

4.5.1 Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Medicamentul se aplică numai pe pielea sănătoasă.

Îmbăierea animalelor cu utilizarea șamponului după tratament reduce eficacitatea medicamentului.

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

În timpul manipulării medicamentului, proprietarii animalelor trebuie să respecte regulile generale de igienă și siguranță, prevăzute în timpul lucrului cu medicamente de uz veterinar.

În cazul contactului accidental al medicamentului cu pielea, membranele mucoase sau ochi, este necesar să le spălați bine cu apă curgătoare.

Proprietarii animalelor cu hipersensibilitate la componentele medicamentului ar trebui să trateze animalele cu mănuși de cauciuc.

4.6 Reacții adverse:

După aplicarea medicamentului la animale uneori apar simptome de efecte secundare, cum ar fi mâncărime pe termen scurt, eritem pe piele, semne de păr gras, care trec repede.

Atunci când animalele ling medicamentul după aplicare, poate apărea o salivare crescută și vomă, și semne de tulburări nervoase. Aceste tulburări trec rapid fără terapie.

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

Utilizarea medicamentului în timpul gestației și lactației se bazează pe o evaluare a riscului și necesitatea tratamentului de către un medic veterinar.

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

A nu se utiliza concomitent cu alte antiparazitare lactone macrociclice.



4.9 Doză și calea de administrare

4.9.1 Doze:

În raport cu greutatea corporală a pisicii, se utilizează pipeta cu volum corespunzător:

Greutatea corporală a animalului (kg)	Dimensiunea pipetei	Volumul (ml)	Numărul de pipete
Până la 4	pentru pisici mici	0,5	1
De la 4 până la 8	pentru pisici mari	1,0	1
Mai mult de 8		O combinație corespunzătoare de pipete	

4.9.2 Mod de administrare:

Medicamentul este administrat numai extern. În zona gâtului de lângă baza craniului, desfăceți blana animalului astfel încât pielea să fie vizibilă. Așezați capătul pipetei pe piele, strângeți ferm pipeta de mai multe ori și aplicați întregul conținut pe piele. Medicamentul se aplică pe pielea intactă.

Nu faceți baie animalelor timp de 48 de ore după aplicarea medicamentului. Durata acțiunii medicamentului este de 1,5-2 luni.

În caz de otodectoză, notoedroză, râie sarcoptică și demodicoză a animalelor, tratamentul se efectuează de 2-3 ori cu un interval de 10 zile.

4.10 Supradozare

În cazul unei supradoze de medicament de 10 ori la pisicile adulte și de 5 ori la pisoiși, nu au fost observate simptome de supradozare.

4.11 Perioada de așteptare:

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

Grupa farmacoterapeutică: ectoparaziticid, insecticid și repelent

Codul ATC: QP53AX30

Proprietățile farmacologice ale medicamentului sunt determinate de proprietățile substanțelor active.

Imidaclopridul aparține grupului compușilor cloronicotinilici. Are o mare asemănare cu receptori nicotinerfici ai acetilcolinei din regiunea postsinaptică a sistemului nervos central. Se atașează de receptorul nicotinerfic al ectoparazitului situat pe neuronul postsinaptic, întrerupe transmiterea impulsurilor nervoase și duce în continuare la paralizia și moartea parazitului.

Imidaclopridul are un nivel scăzut de penetrare prin bariera hemato-encefalică, deci practic nu afectează SNC a mamiferelor.

Ivermectina aparține compuşilor produşi de microorganisme din grupul *Streptomyces avermitilis*. Ivermectina are un efect antiparazitar pronunţat faţă de fazele larvare şi mature a nematodelor. Mecanismul de acţiune al ivermectinei asupra organismului parazitului constă în stimularea eliberării neuromediatorului inhibitor, acidului gama-aminobutiric (AGA), în neuronii presinaptici, care se leagă de receptorii specifici ai terminaţiilor nervoase, crescând penetrarea membranelor pentru ioni de clor şi blocând transmiterea impulsurilor neuromusculare. Aceasta duce la o dereglare a transmiterii impulsurilor nervoase, paralizie şi moartea paraziţilor.

5.2 Proprietăţi farmacocinetice

După aplicarea medicamentului pe pielea animalului, imidaclopridul se răspândeşte rapid pe suprafaţa pielii în timpul zilei. Urmele de imidacloprid rămân pe piele toată perioada a tratamentului.

Ivermectina practic nu este absorbită în organism şi nu este detectată în plasma sanguină a animalelor la 6 ore după aplicarea sa pe piele. Concentraţia maximă de ivermectină în plasma sanguină a fost de 3,5 ng / ml, timpul de înjumătăţire a fost de 3,89 ore. După 36 de ore ivermectina a fost complet excretată din corpul animalelor.

6. PARTICULARITĂŢI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienţilor:

polietilenglicol 400
N-metilpirolidonă
sulfoxid de dimetil

6.2 Incompatibilităţi:

Nu utilizaţi simultan cu alte antiparazitare lactone macrociclice.

6.3 Perioada de valabilitate:

”36” - luni.

6.4 Condiţii speciale pentru depozitare:

Depozitaţi medicamentul într-un loc uscat, întunecat, separat de alimente şi furaje, inaccesibil copiilor şi animalelor, la o temperatură cuprinsă între 0 şi 30 °C.

6.5 Natura şi compoziţia ambalajului primar

Pipete polimerice:

Pentru pisici mici cu greutatea corporală pînă la 4 kg - 0,5 ml

Pentru pisici mari cu greutatea corporală de la 4 pînă la 8 kg - 1,0 ml

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

Medicamentul nefolosit se utilizează în conformitate cu reglementările locale în vigoare.

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

SRL NPP« SUZIRYA », str. Poltavskiy shlyakh, 115, or. Harkov, 61093, Ucraina;

telefon / fax: +38 (057) 766-36-36

E-mail office@priroda.ua

priroda.ua

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

210061

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

09.07.2021

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

03.2021

