

Link do produktu: <https://www.swiat4lap.pl/fiprex-m-150mg2ml-spot-on-1-pipeta-roztwor-do-nakrapiania-dla-psow-o-masie-10-20-kg-p-4125.html>



FIPREX "M" 150mg/2ml spot-on 1 pipeta (roztwór do nakrapiania dla psów o masie 10-20 kg)

Cena	25,00 zł
Dostępność	Dostępny
Czas wysyłki	24 godziny
Kod EAN	5909997066677
Producent	FIPREX

Opis produktu

Fiprex® M, 150 mg/2 ml, roztwór do nakrapiania dla psów
NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO ORAZ WYTWÓRCY ODPOWIEDZIALNEGO ZA
ZWOLNIENIE SERII, JEŚLI JEST INNY

Podmiot odpowiedzialny i wytwórca odpowiedzialny za zwolnienie serii:

Przedsiębiorstwo Wielobranżowe VET-AGRO Sp. z o.o.

ul. Gliniana 32, 20-616 Lublin

tel. 81 4452300, fax 81 4452320

e-mail: vet-agro@vet-agro.pl

NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO

Fiprex® M, 150 mg/2 ml, roztwór do nakrapiania dla psów

ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ(-CH) I INNYCH SUBSTANCJI

Jedna tubka 2 ml zawiera:

Substancja czynna:

Fipronil 150 mg

Substancje pomocnicze:

Butylohydroksytoluen (E-321) 6,0 mg

Butylohydroksyanizol (E-320) 6,0 mg

WSKAZANIA LECZNICZE

Zwalczanie inwazji pcheł (Ctenocephalides spp.), kleszczy (Ixodes spp.) i wszy (Linognathus spp.) u psów.

Działanie zabezpieczające przed ponowną inwazją pcheł utrzymuje się przez okres 8 tygodni,

a przed ponowną inwazją kleszczy przez okres 4 tygodni.

Fiprex® można stosować jako leczenie wspomagające alergicznego pchlego zapalenia skóry (APZS),
po uprzednim postawieniu diagnozy przez lekarza weterynarii.

PRZECIWWSKAZANIA

Nie stosować u szczeniąt poniżej 8 tygodnia życia i/lub ważących mniej niż 2 kg.

Nie stosować w przypadkach znanej nadwrażliwości na substancję czynną lub dowolną substancję

pomocniczą. Nie stosować w przypadku nadwrażliwości na związki fenylopirazolowe.

Nie stosować u zwierząt chorych lub w okresie rekonwalescencji.

Nie stosować u królików, u których produkt może wywoływać ciężkie działania niepożądane, a nawet

przewodzą do śmierci.

DZIAŁANIA NIEPOŻĄDANE

W przypadku polizania przez zwierzę miejsca zastosowania produktu, może wystąpić ślinotok, wymioty oraz

objawy ze strony układu nerwowego (nadwrażliwość, osowiałość). Działania niepożądane ustępują zwykle

po 24 godzinach.
W miejscu podania może wystąpić tymczasowe odbarwienie sierści, miejscowe wyłysienie, zaczerwienienie,

świąd lub przetłuszczony wygląd.

O wystąpieniu działań niepożądanych po podaniu tego produktu lub zaobserwowaniu jakichkolwiek

niepokojących objawów niewymienionych w ulotce (w tym również objawów u człowieka na skutek

kontaktu z lekiem), należy powiadomić właściwego lekarza weterynarii, podmiot odpowiedzialny lub

Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Formularz

zgłoszeniowy należy pobrać ze strony internetowej <http://www.urpl.gov.pl> (Pion Produktów Leczniczych

Weterynaryjnych).

DOCELOWE GATUNKI ZWIERZĄT

Pies

DAWKOWANIE DLA KAŻDEGO GATUNKU, DROGA (-I) I SPOSÓB PODANIA

Produkt podawać zewnętrznie, bezpośrednio na skórę psa o masie od 10 kg do 20 kg w ilości 1 tubki.

ZALECENIA DLA PRAWIDŁOWEGO PODANIA

Sposób podania:

Nie kąpać zwierząt 2 dni przed oraz 2 dni po podaniu produktu.

Otworzyć tubkę przez przekręcenie i oderwanie końcówki. Rozchylić sierść między łopatkami i wycisnąć całą zawartość opakowania bezpośrednio na skórę zwierzęcia wzdłuż linii kręgosłupa aż do nasady ogona.

Ze względu na brak badań dotyczących bezpieczeństwa, minimalny okres przerwy między kolejnym podaniem wynosi 4 tygodnie.

Produkt nie zabezpiecza przed przyklepieniem się kleszcza do skóry zwierzęcia. Po zabiciu kleszcze zazwyczaj spadają z sierści psa, natomiast te, które pozostaną mogą być usunięte przez delikatne strzepnięcie.

W niekorzystnych warunkach po zastosowaniu produktu mogą pozostawać na zwierzęciu pojedyncze ektopasożyty, w związku z tym nie można całkowicie wykluczyć możliwości przenoszenia chorób zakaźnych.

OKRES KARENCEJI

Nie dotyczy.