



1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

DEFENDOG. Solução antiparasitária para cães.

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Por 100 ml.:

Substância(s) activa(s):

Permetrina técnica. (CIS : Trans 40 : 60)..... 2 g

Excipientes:

Excipiente q.b.p

Para a lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Solução para uso externo.

Solução amarela clara

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Espécie(s)-alvo

Cães.

4.2 Indicações de utilização, especificando as espécies-alvo

Tratamento e prevenção das infestações por pulgas (*Ctenocephalides canis*, *C. felis*, *Pulex irritans*) e carraças (*Dermacentor spp*, *Rhipicephalus spp*, *Otobius megnini*) nos cães.

A prevenção contra infestações por pulgas manter-se-á eficaz durante 60 dias após o tratamento.

A prevenção contra infestações por carraças manter-se-á eficaz durante 30 dias após o tratamento.

4.3 Contra-indicações

Não administrar a gatos.

Não administrar a cachorros com menos de 3 meses de idade.

Não administrar a cães doentes ou convalescentes.

Não administrar a animais com hipersensibilidade às substâncias activas ou a qualquer um dos excipientes

Não lavar os cães após o tratamento.

4.4 Advertências especiais para cada espécie-alvo

Se aparecerem sinais de intolerância, lavar o cão afim de eliminar o medicamento veterinário.

O medicamento veterinário é perigoso para peixes, crustáceos e abelhas.

4.5 Precauções especiais de utilização



Precauções especiais para utilização em animais

Exclusivamente para uso externo

INFLAMÁVEL.

Manter os animais tratados afastados de fontes de calor, pelo menos, 30 minutos após a pulverização e até que a pele esteja totalmente seca. Não pulverizar sobre chamas ou material incandescente. O medicamento veterinário não pode ser administrado a gatos. Os gatos não são capazes de metabolizar a quantidade de Permetrina contida neste medicamento veterinário. Para prevenir o contacto accidental com o medicamento veterinário, mantenha os gatos separados de cães tratados até que o local de aplicação esteja seco. É importante assegurar que os gatos não lambam a solução em cães tratados. Pode ocorrer envenenamento que coloque a vida do gato em perigo. Os sintomas de envenenamento são ataques severos e ataxia, os quais podem resultar na morte do gato. Como 1.º tratamento de socorro, o gato deve ser lavado com um champô suave ou detergente da louça de modo a remover a solução para unção punctiforme. De seguida, o gato deve ser levado a um médico veterinário.



NÃO UTILIZAR EM GATOS

Precauções especiais a adoptar pela pessoa que administra o medicamento aos animais

O medicamento veterinário é tóxico para gatos.

Para prevenir o contacto accidental com o medicamento veterinário, mantenha os gatos separados de cães tratados até que o local de aplicação esteja seco.

Utilizar somente em áreas bem ventiladas e evitar a exposição prolongada ao medicamento veterinário.

Evitar o contacto com a pele e olhos. Se este ocorrer, lavar imediatamente com água abundante. Não inalar o medicamento veterinário. Usar luvas ou lavar as mãos com água ensaboada após manipular o medicamento veterinário.

Não comer, beber nem fumar durante a sua manipulação.

Manter afastado dos alimentos e bebidas.

Manter fora do alcance das crianças.

Em caso de auto-administração, ingestão, derrame sobre a pele accidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

As pessoas com hipersensibilidade conhecida à substância activa devem evitar o contacto com o medicamento veterinário, administrar o medicamento com precaução.

Outras precauções

O medicamento veterinário é perigoso para peixes, crustáceos e abelhas.

Para um óptimo controlo das pulgas, o medicamento veterinário deve ser utilizado como parte integrante de um programa de controlo destinado a reduzir a população de parasitas no ambiente do animal. O cesto, cama e zonas de descanso, tais como carpetes e sofás, devem ser tratados com um insecticida adequado e devem ser aspirados regularmente.



4.6 Reacções adversas (frequência e gravidade)

No caso de surgirem sinais de hipersensibilidade ao medicamento veterinário, recomenda-se suspender o tratamento, dar banho ao cão e consultar o veterinário.

4.7 Utilização durante a gestação, a lactação

Não administrar a cadelas lactantes.

Remover as pulgas de cachorros e cadelas lactantes através do uso cuidadoso de um pente. (conforme o RCM do VMD do Reino Unido)

4.8 Interações medicamentosas e outras formas de interacção

Não aplicável.

4.9 Posologia e via de administração

4.10

Exclusivamente para uso tópico

50 ml de solução por cada 10 kg de peso corporal (100 mg de Permetrina / kg), equivalentes a 3 activações do spray / kg de peso corporal.

Espalhar o medicamento veterinário por todo o corpo do animal em sentido contrário ao do pêlo. Deixar o produto secar por si, sem esfregar. No caso de fortes infestações, o tratamento pode ser repetido após 14 dias.

Uma embalagem de 250 ml permite tratar 5 vezes um cão com cerca de 10 kg de peso.

Uma embalagem de 500 ml permite tratar 5 vezes um cão com cerca de 20 kg de peso.

Aplicar contra a disposição do pelo e certificar que o medicamento veterinário é aplicado correctamente de modo a cobrir o pelo do animal. Cuidados devem ser tomados para evitar a pulverização nos olhos do animal. Deixar secar após a aplicação do medicamento veterinário.

4.10 Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos), (se necessário)

Se aparecerem sinais de intolerância, lavar o cão afim de eliminar o medicamento veterinário.

4.11 Intervalo(s) de segurança

Não aplicável.

5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

Grupo farmacoterapêutico : Solução antiparasitária

Código ATCvet : QP53AC04

O medicamento veterinário é um spray insecticida contendo Permetrina técnica (40:60) como ingrediente activo.

A Permetrina é um piretroide sintético que tem uma muito rápida acção de destruição sobre o sistema nervoso periférico dos insectos.

Apresenta também propriedades repelentes dos insectos.

medicamento veterinário contém um agente formado de película, a qual cobre e protege a superfície da pele e do pêlo, permitindo uma extensa activade residual.



5.1 Propriedades farmacodinâmicas

O mecanismo de actuação dos piretroides supõe-se ser o de bloqueio dos impulsos nervosos dos insectos. Este efeito foi atribuído às variações no tempo e na concentração dos íões sódio e potássio que atravessam as membranas dos axónios durante o potencial de acção.

5.2 Propriedades farmacocinéticas

A Permetrina apresenta um actividade retardada. Assim, a protecção contra reinfestações por pulgas mantém-se eficaz durante 60 dias. A protecção contra reinfestações por carraças mantém-se eficaz 30 dias.

6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

6.1 Lista de excipientes

Excipiente q.b.p. :

Luviset CAP^R
Propileno glicol metileter
Perfume jamin A 1969^R
Água purificada até

6.2 Incompatibilidades

Desconhecidas.

6.3 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 3 anos.

Prazo de validade do medicamento veterinário após a primeira abertura do acondicionamento primário: Utilização imediata

6.4 Precauções especiais de conservação

Proteger da luz solar e não expor a temperaturas superiores a 30°C.

Uma vez utilizada a bomba deve ser guardada na vertical, com o disparador para cima.

6.5 Natureza e composição do acondicionamento primário

Embalagem de plástico em polietileno de alta densidade.

Conteúdo : 250 ml. e 500 ml.

6.6 Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de desperdícios derivados da utilização desses medicamentos

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

O medicamento veterinário não deve ser eliminado nos cursos de água, porque pode constituir perigo para peixes e outros organismos aquáticos.



7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

VIRBAC,

1ère avenue - 2065 m –

L.I.D., 06516 Carros Cedex,

FRANÇA

Tel.: +33(0) 4.92.08.73.04 - Fax: +33(0) 4.92.08.77.08 - E-mail: dar@virbac.fr

8. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

470/01/12NFVPT

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO

24 de Abril de 2012

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

Abril de 2012