

ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

PIRETRON 715 mg solução para unção punctiforme para cães

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada pipeta de 1 ml contém:

Substâncias ativas:

Permetrina (40:60) 715 mg

Excipientes:

Composição qualitativa dos excipientes e outros componentes
--

Éter monometílico de propilenoglicol

Solução amarela transparente e isenta de partículas.

3. INFORMAÇÃO CLÍNICA

3.1 Espécies-alvo

Cães.

3.2 Indicações de utilização para cada espécie-alvo

Tratamento e prevenção de infestações por parasitas externos em cães causadas por pulgas (*Ctenocephalides canis*, *C. felis*), carraças (*Dermacentor* spp., *Rhipicephalus* spp., *Ixodes ricinus*) e piolhos (*Trichodectes canis*) e apoio ao controlo dos mosquitos (*Aedes aegypti*). O período de proteção é de 4 semanas após o tratamento com o medicamento veterinário.

Um único tratamento proporciona um efeito repelente durante duas semanas e um efeito inseticida durante uma semana contra as moscas-da-areia (*Phlebotomus perniciosus*).

3.3 Contraindicações

Não administrar a gatos. A administração a gatos pode causar reações adversas graves, podendo mesmo levar à morte.

Não administrar a cães com menos de 2 semanas de idade.

Não administrar em caso de hipersensibilidade à substância ativa ou a algum dos excipientes.

3.4 Advertências especiais

Pode verificar-se a fixação de carraças isoladas ou picadas de mosquitos ou moscas-da-areia isoladas. Por esta razão, em condições desfavoráveis, a transmissão de doenças infecciosas por estes parasitas não pode ser excluída.

Para um controlo ideal das infestações de pulgas em lares com vários animais de estimação, todos os cães e gatos da casa devem ser tratados com um inseticida adequado.

As pulgas dos animais de estimação infestam com frequência os cestos, camas e áreas de repouso regular, como carpetes e estofos, os quais devem ser tratados, em caso de infestação massiva e no início das medidas de controlo, com um inseticida adequado e aspirados regularmente.

Se o cão tratado se molhar demasiado (por exemplo, devido a um banho com champô), o período de proteção poderá ser reduzido.

A resistência dos parasitas a um ectoparasiticida pode desenvolver-se após a utilização frequente e repetida deste ectoparasiticida ou de outro da mesma classe química.

3.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para a utilização segura nas espécies-alvo:

Exclusivamente para uso externo.

Os animais devem ser pesados com precisão antes do tratamento.

Deve ter-se o cuidado de evitar que o conteúdo da pipeta entre em contacto com os olhos ou a boca dos cães. Em especial, deve evitar-se a ingestão oral devido à lambedura do local da aplicação pelos animais tratados ou por animais que estejam em contacto com eles.

Este medicamento veterinário é extremamente tóxico para os gatos e pode ser fatal devido à fisiologia específica desta espécie, que é incapaz de metabolizar a permetrina. Em caso de exposição dérmica accidental, lavar o gato com champô ou sabão e consultar rapidamente um médico veterinário. Para evitar que os gatos sejam accidentalmente expostos ao medicamento veterinário, manter os cães tratados afastados dos gatos após o tratamento até que o local de aplicação esteja seco. É importante garantir que os gatos não lambam nem façam a higiene (grooming) da zona de aplicação em cães que tenham sido tratados com este medicamento veterinário. Em caso de exposição deste tipo, dirija-se imediatamente a um médico veterinário.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:

As pessoas com hipersensibilidade conhecida aos piretroides devem evitar o contacto com o medicamento veterinário.

Evitar o contacto do medicamento veterinário com a pele, os olhos ou a boca.

Lave bem as mãos após a administração.

Em caso de contacto accidental com os olhos, lavá-los abundantemente com água.

Em caso de derrame accidental sobre a pele, lavá-la de imediato com água e sabão.

Se a irritação da pele ou dos olhos persistir, ou em caso de ingestão accidental do medicamento veterinário, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Não comer, beber ou fumar durante a aplicação.

Não se deve manusear nem brincar com os animais tratados até que o local da aplicação esteja seco. Por este motivo, recomenda-se tratar os animais ao fim da tarde ou ao início da noite para minimizar o contacto com o animal tratado. No dia do tratamento, não se deve permitir que os animais tratados durmam com os donos, em especial com as crianças.

Manter as pipetas armazenadas na embalagem original. Para evitar que as crianças tenham acesso às pipetas usadas, elimine-as imediatamente de forma adequada.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

A permetrina pode afetar os organismos aquáticos de forma adversa. Não deve ser permitido que os cães nadem em cursos de água durante 2 dias após a aplicação.

3.6 Eventos adversos

Cães:

Muito raros (<1 animal / 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas):	Letargia Prurido no local de aplicação, eritema no local de aplicação, erupção cutânea no local de aplicação, queda de pelo no local de aplicação Reação alérgica cutânea ¹
---	--

¹ Se ocorrer, interrompa o tratamento, dê banho ao animal e consulte o seu médico veterinário.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. As notificações devem ser enviadas, de preferência por um médico veterinário, ao Titular da Autorização de Introdução no Mercado ou ao respetivo representante local ou à autoridade nacional competente através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária. Consulte o folheto informativo para obter os respetivos detalhes de contacto.

3.7 Utilização durante a gestação, a lactação ou a postura de ovos

Gestação e lactação:

Não foram descritas contraindicações durante estes períodos.

3.8 Interação com outros medicamentos e outras formas de interação

Desconhecidas.

3.9 Posologia e via de administração

Unção punctiforme.

A dose recomendada é de 1 ml do medicamento veterinário para cães com peso inferior a 15 kg e de 2 ml do medicamento veterinário para cães com peso superior a 15 kg.

Cães com peso inferior a 15 kg: aplicar o conteúdo da pipeta monodose de 1 ml entre as omoplatas.

- Cães com peso superior a 15 kg:
 - Com a pipeta monodose de 1 ml: aplicar duas doses (duas pipetas), uma entre as omoplatas e a outra na base da cauda.

Modo de administração:

Retirar a pipeta da embalagem.

Passo 1: o cão deve estar de pé para facilitar a aplicação.

Segurar na vertical. Percutir a ponta estreita da pipeta para garantir que o conteúdo fica no interior do corpo principal da mesma. Partir a ponta destacável da pipeta para unção punctiforme pela linha ponteada.

Passo 2: afastar o pelo entre as omoplatas até a pele ser visível.

Passo 3 (cães pequenos): encostar a ponta da pipeta à pele e apertar ligeiramente para esvaziar o conteúdo diretamente na pele.

Passo 3 (cães grandes): aplicar todo o conteúdo da pipeta de forma proporcional em dois pontos ao longo da linha dorsal, desde o ombro até à base da cauda.



Apenas para uso cutâneo. Aplicar exclusivamente em pele saudável.

Dependendo da intensidade da infestação, o médico veterinário responsável pode recomendar a repetição do tratamento.

O medicamento veterinário pode ser administrado com segurança em intervalos não inferiores a sete dias.

3.10 Sintomas de sobredosagem (e, quando aplicável, procedimentos de emergência e antídotos)

Devido à via de administração do medicamento veterinário, é improvável que ocorra intoxicação por sobredosagem.

Contudo, o risco de apresentar reações adversas (ver secção 3.6) pode aumentar com a sobredosagem, pelo que os animais devem ser sempre tratados com o tamanho de pipeta correto para o seu peso corporal.

Em caso de ingestão oral (em doses muito elevadas), foram relatados casos de excitação e convulsões que podem evoluir para paralisia e fibrilação muscular, podendo mesmo levar à morte por insuficiência respiratória. Podem ser administrados catárticos salinos ou uma suspensão de carvão ativado.

Em caso de ocorrência de sintomas neurológicos, tratar com anticonvulsivantes.

Não administrar óleos nem gorduras que favoreçam a absorção no intestino.

3.11 Restrições especiais de utilização e condições especiais de utilização, incluindo restrições à utilização de medicamentos veterinários antimicrobianos e antiparasitários, a fim de limitar o risco de desenvolvimento de resistência

Não aplicável.

3.12 Intervalos de segurança

Não aplicável.

4. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

4.1 Código ATCvet QP53AC04

4.2 Propriedades farmacodinâmicas

A permetrina, a substância ativa do medicamento veterinário, é um piretroide sintético de segunda geração que provoca excitação, convulsões, paralisia e morte do inseto.

Os piretroides de tipo I (que não contêm um grupo alfa-ciano) provocam um aumento acentuado da atividade repetitiva nos órgãos e nas fibras nervosas sensoriais. Atuam diretamente nos canais de sódio da membrana nervosa e provocam um aumento transitório e prolongado da permeabilidade ao sódio da membrana durante a excitação. Os piretroides de tipo I também provocam uma atividade pré-sináptica moderada e repetitiva.

É ativo contra pulgas (*Ctenocephalides canis*, *C. felis*), carraças (*Dermacentor* spp., *Rhipicephalus* spp., *Ixodes ricinus*) e piolhos (*Trichodectes canis*), sendo também ativo contra mosquitos (*Aedes aegypti*) e moscas-da-areia (*Phlebotomus perniciosus*).

4.3 Propriedades farmacocinéticas

A permetrina exerce uma atividade inseticida tópica por contacto direto entre o inseto e a substância ativa. O fármaco não é absorvido pelo cão através da pele, não sendo o seu mecanismo de ação sistémico. Está incorporado numa formulação de baixo volume/alta concentração em que a substância ativa se espalha de forma rápida e extensa para conseguir um efeito inseticida rápido.

5. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

5.1 Incompatibilidades principais

Não aplicável.

5.2 Prazo de validade

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

5.3 Precauções especiais de conservação

Conservar a temperatura inferior a 25 °C.

Conservar na embalagem de origem.

5.4 Natureza e composição do acondicionamento primário

Pipetas para unção punctiforme de 1 ml de plástico opaco branco em polietileno de alta densidade coextrudido (COEX). Cada pipeta está protegida por um blister de alumínio termosselado.

Apresentações: 1, 2, 3, 4, 5, 6, 8, 10, 12, 24, 30, 60, 90, 120 ou 150 pipetas em embalagem cartonada.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

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

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

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

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis ao medicamento veterinário em causa.

6. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

QUÍMICA DE MUNGUÍÁ S.A.

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

911/01/15DFVPT

8. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: 23 de março de 2015.

9. DATA DA ÚLTIMA REVISÃO DO RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

08/2026

10. CLASSIFICAÇÃO DOS MEDICAMENTOS VETERINÁRIOS

Medicamento veterinário não sujeito a receita médico-veterinária.

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia [Union Product Database](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXO III

ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

CAIXAS DE CARTÃO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

PIRETRON 715 mg solução para unção punctiforme

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada pipeta de 1 ml contém:

Permetrina (40:60) 715 mg

3. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

1, 2, 3, 4, 5, 6, 8, 10, 12, 24, 30, 60, 90, 120 ou 150 pipetas

4. ESPÉCIES-ALVO

Cães.

5. INDICAÇÕES

Tratamento e prevenção de infestações por parasitas externos em cães causadas por **pulgas** (*Ctenocephalides canis*, *C. felis*), **carraças** (*Dermacentor* spp., *Rhipicephalus* spp., *Ixodes ricinus*) e **piolhos** (*Trichodectes canis*) e apoio ao controlo dos **mosquitos** (*Aedes aegypti*). O período de proteção é de 4 semanas após o tratamento com o medicamento veterinário.

Um único tratamento proporciona um efeito repelente durante duas semanas e um efeito inseticida durante uma semana contra as **moscas-da-areia** (*Phlebotomus perniciosus*).

6. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

Unção punctiforme.

A dose recomendada é de 1 ml do medicamento veterinário para cães com peso inferior a 15 kg e de 2 ml do medicamento veterinário para cães com peso superior a 15 kg.

Cães com peso inferior a 15 kg: aplicar o conteúdo da pipeta monodose de 1 ml entre as omoplatas.

- Cães com peso superior a 15 kg:
 - Com a pipeta monodose de 1 ml: aplicar duas doses (duas pipetas), uma entre as omoplatas e a outra na base da cauda.

Modo de administração:

Retirar a pipeta da embalagem.

Passo 1: o cão deve estar de pé para facilitar a aplicação.

Segurar na vertical. Percutir a ponta estreita da pipeta para garantir que o conteúdo fica no interior do corpo principal da mesma. Partir a ponta destacável da pipeta para unção punctiforme pela linha pontuada.

Passo 2: afastar o pelo entre as omoplatas até a pele ser visível.

Passo 3 (cães pequenos): encostar a ponta da pipeta à pele e apertar ligeiramente para esvaziar o conteúdo diretamente na pele.

Passo 3 (cães grandes): aplicar todo o conteúdo da pipeta de forma proporcional em dois pontos ao longo da linha dorsal, desde o ombro até à base da cauda.

7. INTERVALOS DE SEGURANÇA

8. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

9. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar a temperatura inferior a 25 °C.

Conservar na embalagem de origem.

10. MENÇÃO “ANTES DE ADMINISTRAR, LER O FOLHETO INFORMATIVO”

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

11. MENÇÃO “USO VETERINÁRIO”

USO VETERINÁRIO.

Medicamento veterinário não sujeito a receita médico-veterinária.

12. MENÇÃO “MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS”

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

13. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO



14. NÚMEROS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
--

911/01/15DFVPT

15. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

**INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE
ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO**

PIPETAS EM COEX

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

PIRETRON 715 mg

2. INFORMAÇÕES QUANTITATIVAS SOBRE AS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada pipeta de 1 ml contém:

Permetrina 715 mg

3. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

4. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

**INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE
ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO**

BLISTER DE ALUMÍNIO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

PIRETRON 715 mg

2. INFORMAÇÕES QUANTITATIVAS SOBRE AS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada pipeta de 1 ml contém:

Permetrina 715 mg

3. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

4. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO

1. Nome do medicamento veterinário

PIRETRON 715 mg solução para unção punctiforme para cães
PIRETRON 1430 mg solução para unção punctiforme para cães

2. Composição

Cada pipeta de 1 ml contém:

Substância ativa:
Permetrina (40:60) 715 mg

Cada pipeta de 2 ml contém:

Substância ativa:
Permetrina (40:60) 1430 mg

Solução amarela transparente e isenta de partículas.

3. Espécies-alvo

Cães.

4. Indicações de utilização

Tratamento e prevenção de infestações por parasitas externos em cães causadas por pulgas (*Ctenocephalides canis*, *C. felis*), carraças (*Dermacentor* spp., *Rhipicephalus* spp., *Ixodes ricinus*) e piolhos (*Trichodectes canis*) e apoio ao controlo dos mosquitos (*Aedes aegypti*). O período de proteção é de 4 semanas após o tratamento com o medicamento veterinário.

Um único tratamento proporciona um efeito repelente durante duas semanas e um efeito inseticida durante uma semana contra as moscas-da-areia (*Phlebotomus perniciosus*).

5. Contraindicações

Não administrar a gatos. A administração a gatos pode causar reações adversas graves, podendo mesmo levar à morte.

Não administrar a cães com menos de 2 semanas de idade.

Não administrar em caso de hipersensibilidade à substância ativa ou a algum dos excipientes.

6. Advertências especiais

Advertências especiais:

Pode verificar-se a fixação de carraças isoladas ou picadas de mosquitos ou moscas-da-areia isoladas. Por esta razão, em condições desfavoráveis, a transmissão de doenças infecciosas por estes parasitas não pode ser excluída.

Para um controlo ideal das infestações de pulgas em lares com vários animais de estimação, todos os cães e gatos da casa devem ser tratados com um inseticida adequado.

As pulgas dos animais de estimação infestam com frequência os cestos, camas e áreas de repouso regular, como carpetes e estofos, os quais devem ser tratados, em caso de infestação massiva e no início das medidas de controlo, com um inseticida adequado e aspirados regularmente.

Se o cão tratado se molhar demasiado (por exemplo, devido a um banho com champô), o período de proteção poderá ser reduzido.

A resistência dos parasitas a um ectoparasiticida pode desenvolver-se após a utilização frequente e repetida deste ectoparasiticida ou de outro da mesma classe química.

Precauções especiais para uma utilização segura nas espécies-alvo:

Exclusivamente para uso externo.

Os animais devem ser pesados com precisão antes do tratamento.

Deve ter-se o cuidado de evitar que o conteúdo da pipeta entre em contacto com os olhos ou a boca dos cães. Em especial, deve evitar-se a ingestão oral devido à lambedura do local da aplicação pelos animais tratados ou por animais que estejam em contacto com eles.

Este medicamento veterinário é extremamente tóxico para os gatos e pode ser fatal devido à fisiologia específica desta espécie, que é incapaz de metabolizar a permetrina. Em caso de exposição dérmica accidental, lavar o gato com champô ou sabão e consultar rapidamente um médico veterinário. Para evitar que os gatos sejam accidentalmente expostos ao medicamento veterinário, manter os cães tratados afastados dos gatos após o tratamento até que o local de aplicação esteja seco. É importante garantir que os gatos não lambam nem façam a higiene (grooming) da zona de aplicação em cães que tenham sido tratados com este medicamento veterinário. Em caso de exposição deste tipo, dirija-se imediatamente a um médico veterinário.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:

As pessoas com hipersensibilidade conhecida aos piretroides devem evitar o contacto com o medicamento veterinário.

Evitar o contacto do medicamento veterinário com a pele, os olhos ou a boca.

Lave bem as mãos após a administração.

Em caso de contacto accidental com os olhos, lavá-los abundantemente com água.

Em caso de derrame accidental sobre a pele, lavá-la de imediato com água e sabão.

Se a irritação da pele ou dos olhos persistir, ou em caso de ingestão accidental do medicamento veterinário, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Não comer, beber ou fumar durante a aplicação.

Não se deve manusear nem brincar com os animais tratados até que o local da aplicação esteja seco. Por este motivo, recomenda-se tratar os animais ao fim da tarde ou ao início da noite para minimizar o contacto com o animal tratado. No dia do tratamento, não se deve permitir que os animais tratados durmam com os donos, em especial com as crianças.

Manter as pipetas armazenadas na embalagem original. Para evitar que as crianças tenham acesso às pipetas usadas, elimine-as imediatamente de forma adequada.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

A permetrina pode afetar os organismos aquáticos de forma adversa. Não se deve permitir aos cães nadar em cursos de água durante 2 dias após a aplicação.

Gestação e lactação:

Não foram descritas contraindicações durante estes períodos.

Sobredosagem:

Devido à via de administração do medicamento veterinário, é improvável que ocorra intoxicação por sobredosagem.

Contudo, o risco de apresentar reações adversas (ver secção 3.6) pode aumentar com a sobredosagem, pelo que os animais devem ser sempre tratados com o tamanho de pipeta correto para o seu peso corporal.

Em caso de ingestão oral (em doses muito elevadas), foram relatados casos de excitação e convulsões que podem evoluir para paralisia e fibrilação muscular, podendo mesmo levar à morte por insuficiência respiratória. Podem ser administrados catárticos salinos ou uma suspensão de carvão ativado.

Em caso de ocorrência de sintomas neurológicos, tratar com anticonvulsivantes.

Não administrar óleos nem gorduras que favoreçam a absorção no intestino.

7. Eventos adversos

Cães:

Muito raros (<1 animal / 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas):	Letargia Prurido no local de aplicação, eritema no local de aplicação, erupção cutânea no local de aplicação, queda de pelo no local de aplicação Reação alérgica cutânea ¹
--	--

¹ Se ocorrer, interrompa o tratamento, dê banho ao animal e consulte o seu médico veterinário.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou pense que o medicamento veterinário não foi eficaz, informe o seu médico veterinário. Também pode comunicar quaisquer eventos adversos ao Titular da Autorização de Introdução no Mercado ou representante local utilizando os detalhes de contacto no final deste folheto, ou através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária (SNFV):

farmacovigilancia.vet@dgav.pt

8. Dosagem em função da espécie, via e modo de administração

Unção punctiforme.

A dose recomendada é de 1 ml do medicamento veterinário para cães com peso inferior a 15 kg e de 2 ml do medicamento veterinário para cães com peso superior a 15 kg.

- Cães com peso inferior a 15 kg: aplicar o conteúdo da pipeta monodose de 1 ml entre as omoplatas.
- Cães com peso superior a 15 kg:
 - Com a pipeta monodose de 1 ml: aplicar duas doses (duas pipetas), uma entre as omoplatas e a outra na base da cauda.
 - Com a pipeta monodose de 2 ml: aplicar o seu conteúdo dividindo uma parte da solução entre as omoplatas e a restante na base da cauda.

Apenas para uso cutâneo. Aplicar exclusivamente em pele saudável.

Dependendo da intensidade da infestação, o médico veterinário responsável pode recomendar a repetição do tratamento.

O medicamento veterinário pode ser administrado com segurança em intervalos não inferiores a sete dias.

9. Instruções com vista a uma utilização correta

Modo de administração:

Retirar a pipeta da embalagem.

Passo 1: o cão deve estar de pé para facilitar a aplicação.

Segurar na vertical. Percutir a ponta estreita da pipeta para garantir que o conteúdo fica no interior do corpo principal da mesma. Partir a ponta destacável da pipeta para unção punctiforme pela linha pontuada.

Passo 2: afastar o pelo entre as omoplatas até a pele ser visível.

Passo 3 (cães pequenos): encostar a ponta da pipeta à pele e apertar ligeiramente para esvaziar o conteúdo diretamente na pele.

Passo 3 (cães grandes): aplicar todo o conteúdo da pipeta de forma proporcional em dois pontos ao longo da linha dorsal, desde o ombro até à base da cauda.



10. Intervalos de segurança

Não aplicável.

11. Precauções especiais de conservação

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Conservar a temperatura inferior a 25 °C.
Conservar na embalagem de origem.

Não administrar este medicamento veterinário depois de expirado o prazo de validade indicado na embalagem depois de Exp. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

12. Precauções especiais de eliminação

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

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

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis. Estas medidas destinam-se a ajudar a proteger o ambiente.

Pergunte ao seu médico veterinário ou farmacêutico como deve eliminar os medicamentos veterinários que já não são necessários.

13. Classificação dos medicamentos veterinários

Medicamento veterinário não sujeito a receita médico-veterinária.

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia [Union Product Database](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

14. Números de autorização de introdução no mercado e tamanhos de embalagem

PIRETRON 715 mg solução para unção punctiforme para cães (AIM nº. 911/01/15DFVPT).
PIRETRON 1430 mg solução para unção punctiforme para cães (AIM nº. 911/02/24DFVPT).

Pipetas de 1 ml e de 2 ml

Tamanhos de embalagem: 1, 2, 3, 4, 5, 6, 8, 10, 12, 24, 30, 60, 90, 120 ou 150 pipetas em embalagem cartonada.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

15. Data em que o folheto informativo foi revisto pela última vez

08/2026

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia [Union Product Database](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Detalhes de contacto

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e detalhes de contacto para comunicar suspeitas de eventos adversos:

QUÍMICA DE MUNGUÍA S.A.

Derio Bidea, 51

48100 Munguía - Vizcaya

Espanha

Tel: +34 946 74 10 85

complaints@quimunsa.com

info@quimunsa.com

Fabricante responsável pela libertação do lote:

QUÍMICA DE MUNGUÍA S.A.

Derio Bidea, 51

48100 Munguía - Vizcaya

Espanha

Representantes locais e detalhes de contacto para comunicar suspeitas de eventos adversos:

Maravedis S.A.

Zona Industrial do Cadaval, Lote 21

2550 171 Cadaval

Portugal

Tel: 262 690 200

apoio.cliente@maravedis.pt

Para quaisquer informações sobre este medicamento veterinário, contacte o representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercado.

17. Outras informações

MVG