

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Dixie Permetrina 715 mg solución spot-on para perros.
Dixie Permetrina 1430 mg solución spot-on para perros.

2. Composición

Cada pipeta de 1ml contiene:

Principio activo:

Permetrina (40:60) 715 mg

Cada pipeta de 2ml contiene:

Principio activo:

Permetrina (40:60).....1.430 mg

Solución amarilla

3. Especies de destino

Perros

4. Indicaciones de uso

Tratamiento y prevención de las infestaciones por parasitosis externas en perros producidas por pulgas (*Ctenocephalides canis*, *Ctenocephalides felis*) y garrapatas (*Rhipicephalus sanguineus*). El medicamento veterinario previene las infestaciones hasta 4 semanas tras su administración.

Un tratamiento proporciona efecto insecticida durante 3 semanas contra mosquitos (*Aedes aegypti*).

Un tratamiento proporciona efecto repelente durante 1 semana contra flebótomos (*Phlebotomus perniciosus*).

5. Contraindicaciones



No usar en gatos. Este medicamento veterinario es extremadamente venenoso para gatos y podría causar su muerte. La administración en gatos puede causar reacciones adversas graves e incluso provocar la muerte. No utilizar en perros de menos de 2 semanas de edad. No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

No usar en caso de lesiones cutáneas extendidas.

6. Advertencias especiales

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

Página 1 de 7

C/ CAMPEZO, 1 – EDIFICIO 8
28022 MADRID
TEL: 91 822 54 01
FAX: 91 822 54 43

Advertencias especiales:

Puede haber una adhesión de garrapatas solitarias o picaduras de flebotomos o mosquitos solitarios. Por esta razón, no se puede excluir la transmisión de enfermedades infecciosas por estos parásitos si las condiciones son desfavorables.

Para un control óptimo de la infestación por pulgas en los hogares con múltiples mascotas, todos los perros y gatos de la casa deben ser tratados con un insecticida adecuado.

Las pulgas de las mascotas suelen infestar la cesta del animal, la ropa de cama y las zonas de descanso habituales, como alfombras y muebles blandos, que deben tratarse, en casos de infestación masiva y al inicio de las medidas de control, con un insecticida adecuado y aspirarse con regularidad.

En caso de que el perro tratado se moje mucho (por ejemplo, si necesita un champú, etc.), el periodo de protección podría reducirse.

La resistencia de los parásitos a un ectoparasiticida puede desarrollarse tras el uso frecuente y repetido de este ectoparasiticida o de otro de la misma clase química.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

Debe tenerse cuidado para evitar que el contenido de la pipeta entre en contacto con los ojos o la boca de los perros. En particular, debe evitarse la absorción oral debida al lamido del lugar de aplicación por parte de los animales tratados o en contacto.

Para evitar que los gatos se expongan accidentalmente al producto, mantenga a los perros tratados alejados de los gatos durante las 72 horas siguientes al tratamiento. Es importante asegurarse de que los gatos no rozan el lugar de aplicación de un perro que ha sido tratado con este producto. Consulte inmediatamente a un veterinario si esto ocurre.

Este producto es extremadamente tóxico para los gatos y podría ser mortal debido a la fisiología única de los gatos, incapaces de metabolizar la permetrina. En caso de exposición cutánea accidental, lave al gato con champú o jabón y acuda rápidamente al veterinario. Para evitar que los gatos se expongan accidentalmente al producto, mantenga a los perros tratados alejados de los gatos después del tratamiento hasta que la zona de aplicación esté seca.

Precauciones especiales que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Este medicamento veterinario puede causar irritación en piel y ojos.

Evitar el contacto del producto con la piel, los ojos o la boca.

Las personas con hipersensibilidad cutánea conocida a los piretroides deben evitar el contacto con el medicamento veterinario.

Los perros tratados no deben ser manipulados, especialmente por niños, hasta que la zona de aplicación esté seca.

Por lo tanto, los animales no deben tratarse durante el día, sino a primera hora de la tarde. No debe permitirse que los perros recién tratados duerman con su dueño, especialmente los niños.

No comer, beber ni fumar durante la aplicación.

Lávese bien las manos después de usar el producto.

En caso de derrame accidental sobre la piel, lavar inmediatamente con agua y jabón.

En caso de contacto accidental entre el medicamento veterinario y los ojos, enjuague inmediatamente los ojos con agua.

Si la irritación ocular o de la piel persiste, o en caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrela el prospecto.

Mantenga las pipetas almacenadas en el envase original hasta el momento de su uso. Para evitar que los niños tengan acceso a las pipetas usadas, deséchelas inmediatamente de forma adecuada.

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

La permetrina puede afectar negativamente a los organismos acuáticos. No se debe permitir que los perros naden en cursos de agua durante 2 días después de la aplicación.

Gestación y lactancia:

Los estudios de laboratorio en ratas, ratones y conejos con permetrina no han producido ninguna evidencia de efectos teratogénicos, fetotóxicos o maternotóxicos. No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario en perras gestantes y lactantes. Utilizar únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio-riesgo realizada por el veterinario responsable.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No utilizar simultáneamente con otros insecticidas como otros piretroides, compuestos organofosforados o carbamatos.

Sobredosificación

El riesgo de experimentar reacciones adversas (ver sección 7) puede aumentar con la sobredosificación, por lo que los animales deben tratarse siempre con el tamaño de pipeta correcto en función del peso corporal. En caso de ingestión oral (dosis muy elevadas), se han notificado excitación y convulsiones que pueden progresar a parálisis y fibrilación muscular que pueden incluso conducir a la muerte por insuficiencia respiratoria. Puede administrarse catártico salino o suspensión de carbón activo.

Si aparecen signos en el sistema nervioso, debe considerarse el tratamiento con anticonvulsivantes.

No administrar aceites y grasas que favorezcan la absorción en el intestino.

7. Acontecimientos adversos

Perros

Muy raros (<1 animal / 10.000 animales tratados, incluyendo casos aislados):	Letargia ¹ Prurito ¹ , eritema ¹ , erupción cutánea ¹ , pérdida de pelo en el punto de aplicación ¹ reacción de sensibilidad cutánea ¹ Trastornos del comportamiento ² (agitación, apatía) Trastornos del tracto digestivo ² (salivación, diarrea, vómitos, pérdida de apetito) Trastornos neurológicos ² (ataxia, temblor, convulsión, paresia)
---	---

¹Si aparece, suspenda el tratamiento, bañe al animal y acuda al veterinario.

²Estos efectos adversos normalmente son transitorios y se resuelven sin tratamiento al cabo de unas horas. Si persisten, acuda al veterinario.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite un control continuo de la seguridad de un producto. Si observa algún efecto adverso, incluso los que no aparecen en este prospecto, o cree que el medicamento no ha funcionado, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede notificar cualquier efecto adverso al titular de la autorización de comercialización o al representante local del titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que figuran al final de este prospecto, o a través de su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc

o

NOTIFICAVET

<https://sinaem.aemps.es/FVVET/notificavet/Pages/CCAA.aspx>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Unción dorsal puntual.

La dosis recomendada es 1 ml de medicamento veterinario para perros de peso inferior a 15 kg y 2 ml de medicamento veterinario para perros de peso de 15 a 30 kg.

Perros hasta 15 kg de peso:

-Aplicar el contenido de la pipeta de dosis única de 1 ml entre las escápulas.

Perros con peso de 15 a 30 kg:

-Utilizando pipeta de dosis única de 1 ml: Aplicar dos dosis (dos pipetas), una entre las escápulas y la otra en la base de la cola.

-Utilizando pipeta de dosis única de 2 ml: aplicar el contenido de una pipeta, parte entre las escápulas y el resto en la base de la cola.

Solo para uso cutáneo. Aplicar solo sobre la piel sana.

Dependiendo de la intensidad de la infestación, el veterinario responsable puede recomendar repetir el tratamiento.

El medicamento veterinario puede aplicarse con seguridad a intervalos no inferiores a siete días.

9. Instrucciones para una correcta administración

Método de administración:

Extraer una pipeta del envase

Paso 1: El perro debe permanecer de pie para facilitar la aplicación.

Sostener la pipeta en posición vertical. Golpear suavemente la parte estrecha de la pipeta para asegurarse que el contenido se encuentra en el cuerpo de la parte principal de la misma. Romper la parte superior de la pipeta por la línea perforada indicada

Paso 2: Separar el pelo entre las escápulas hasta que la piel quede visible.

Paso 3:

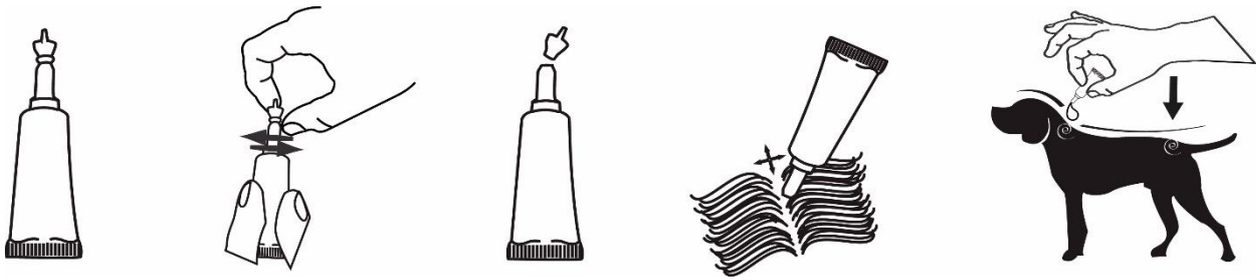
Pipeta de 1 ml:

Paso 3 (perros <15 kg): Situar la punta de la pipeta contra la piel y apretar ligeramente aplicando completamente el contenido directamente sobre la piel en un punto entre las escápulas.

Paso 3 (perros de 15-30 kg): Utilice dos pipetas. Depositar todo el contenido de la pipeta sobre la piel en un punto entre las escápulas. Depositar todo el contenido de la segunda pipeta directamente sobre la piel en un punto en la base de la cola.

Pipeta de 2 ml:

Paso 3 (perros de 15-30 kg): Utilice una pipeta. El contenido de la pipeta debe dividirse por igual entre dos puntos entre las escápulas y la base de la cola.



10. Tiempos de espera

No procede

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar a temperatura inferior a 25°C

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la caja. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

12. Precauciones especiales de eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Este medicamento veterinario no se deberá verter en cursos de agua, puesto que la permetrina podría resultar peligrosa para los peces y otros organismos acuáticos. No contaminar estanques, arroyos o acequias con el medicamento veterinario o con los envases vacíos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento no sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y tamaños de envase

Dixie Permetrina 715 mg solución spot-on para perros. 3772 ESP

Dixie Permetrina 1430 mg solución spot-on para perros 3773 ESP

Formatos:

Caja de cartón con 1, 2, 3, 4, 5, 6, 8, 10, 12, 24, 30, 60, 90, 120 o 150 pipetas.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos
Cada pipeta está empaquetada en un sobre de aluminio termosellado.

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

10/2024

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación de lotes y datos de contacto para notificar sospechas de reacciones adversas:

QUIMICA DE MUNGUÍA S.A.
Derio Bidea, 51
48100 Munguía- Vizcaya
ESPAÑA
+34 946 74 10 85
complaints@quimunsa.com
info@quimunsa.com

Fabricante responsable de la liberación de lotes:

QUIMICA DE MUNGUÍA S.A.
Derio Bidea, 51
48100 Munguía- Vizcaya
ESPAÑA

Representantes locales y datos de contacto para notificar sospechas de acontecimientos adversos:

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.

QUIMICA DE MUNGUÍA S.A.
Derio Bidea, 51
48100 Munguía- Vizcaya
ESPAÑA
Tel: + 34 688 75 35 17
+34 94 674 10 85
n.lopez@quimunsa.com
complaints@quimunsa.com

