

## ETIQUETA-PROSPECTO:

### Etiqueta-prospecto para el formato frasco de 1 litro:

CN: 575504.5



### PARASITIVEN PLUS 50 mg/ml concentrado para emulsión para pulverización cutánea

#### 1. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DEL LOTE

Laboratorios e Industrias Iven, S.A.  
C/Luis I, 56.  
28031 Madrid.

Representante local:  
Vetia Animal Health, S.A.U.  
A Relva s/n – Torneiros  
36410 O Porriño. Pontevedra. España

#### 2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

PARASITIVEN PLUS, 50 mg/ml concentrado para emulsión para pulverización cutánea  
Cipermetrina

#### 3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA Y OTRAS SUSTANCIAS

Cada ml contiene:  
**Sustancia activa:**  
Cipermetrina (55:45)..... 50,0 mg  
**Excipientes, c.s.**

#### 4. INDICACIONES DE USO

Control de parasitosis externas producidas por:  
Bovino y caballos: moscas (*Haematobia irritans*, *Musca autumnalis*, *Hydrotaea irritans*).  
Bovino: piojos (*Linognathus spp.* y *Haematopinus spp.*).

#### 5. CONTRAINDICACIONES

No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa, o a cualquier excipiente.  
No usar en animales de menos de 1 semana de edad. Evitar tratar a animales muy jóvenes cuando el tiempo sea muy caluroso.

#### 6. REACCIONES ADVERSAS

Ninguna conocida.  
Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en esta etiqueta-prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

## 7. ESPECIES DE DESTINO

Bovino.

Caballos no destinados al consumo humano.

## 8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Uso cutáneo.

Se emplea en forma de pulverización previa dilución.

Bovino y caballos: Para el control de moscas y piojos preparar la emulsión para pulverización diluyendo 20 ml de medicamento en 1 litro de agua (equivalente a 1 g de cipermetrina/1 litro el agua) y aplicar:

- Bóvidos y équidos adultos: 500 ml.

- Bóvidos jóvenes: 250 ml.

- Terneros y potros: 125 ml.

Control de moscas:

Pulverizar al inicio de la estación de las moscas y repetir cada mes en caso necesario. En caso de una excesiva abundancia de moscas de los cuernos y moscas de la cara, pulverizar cada 15 días.

Control de piojos:

Rociar todo el cuerpo del animal cuando se observen los piojos. En caso necesario, repetir la pulverización, con un intervalo mínimo de 14 días.

## 9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

## 10. TIEMPO DE ESPERA

Carne: Bovino: 14 días.

Leche: No administrar a animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano.

Caballos: No procede. No usar en équidos cuya carne o leche se destine al consumo humano.

## 11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

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

Conservar en el envase original.

Mantener el frasco perfectamente cerrado.

Producto inflamable: Mantener alejado de los focos caloríficos y de las llamas.

Período de validez después de abierto el envase primario: 6 meses.

Período de validez después de su reconstitución según las instrucciones: 40 horas.

## 12. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Advertencias especiales para cada especie de destino:

No usar en équidos cuya carne o leche se destine a consumo humano.

No tratar a los animales con heridas o llagas abiertas.

No debe administrarse el medicamento cuando exista amenaza de lluvia.

Precauciones especiales para su uso en animales:

Este medicamento no contiene ningún conservante antimicrobiano.

Utilizar el medicamento en un ambiente bien ventilado, evitando el contacto con los ojos del animal.

No utilizarlo dentro de la zona del ordeño o donde pueda originarse una contaminación del agua

No tratar los animales sedientos, hambrientos o cansados.

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

Las personas con hipersensibilidad conocida a la cipermetrina o a alguno de los excipientes deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Este medicamento debe administrarse con precaución para minimizar la exposición durante el manejo de la emulsión concentrada, de la emulsión para pulverización y de los animales tratados.

En caso de padecer problemas respiratorios o si se ha presentado malestar persistente tras la manipulación de otros piretroides, consultar con el médico antes de usar el medicamento.

Usar un equipo de protección personal consistente en gafas, mascarilla, ropa protectora, guantes (de nitrilo desechables) y botas de goma al manipular el medicamento concentrado, la solución de pulverización y los animales recién tratados.

Evitar el contacto con la piel, los ojos y las mucosas. En caso de derrame sobre la piel o contacto accidental lavar inmediatamente con agua abundante. Si aparece irritación, consulte con un médico y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Quítese inmediatamente la ropa contaminada. Lávese con agua y jabón las manos, cara y piel expuestas al abandonar el área de trabajo.

El tratamiento debe realizarse en recintos bien ventilados o al aire libre. No inhalar los vapores.

Cuando se pulverice en un recinto cerrado, utilizar una mascarilla de protección FFP3. Cuando se traten animales fuera del establo, no pulverizar contra el viento. No pulverizar en presencia de personas no protegidas.

No comer, beber ni fumar mientras se utilice el medicamento veterinario.

En la medida de lo posible reduzca el contacto con los animales tratados. Se debe evitar el contacto directo con los animales hasta que estén completamente secos. Utilizar siempre guantes protectores y lavar las manos y piel expuesta con agua y jabón abundante tras el contacto con ellos.

**Al facultativo:**

Este medicamento contiene cipermetrina. La cipermetrina puede producir sensibilización cutánea e inducir parestesia o hiperestesia tras la exposición dérmica. Es irritante para la piel y los ojos.

Otras precauciones:

Como medida de precaución, los animales deben mantenerse alejados de los cursos de agua al menos durante 12 horas después del tratamiento.

No pueden descartarse efectos a largo plazo sobre los insectos coprófagos tras el uso continuado o repetido de ectoparasiticidas piretroides. Por tanto, el tratamiento repetido con medicamentos piretroides en animales de un mismo pasto, en una misma estación, sólo debe

realizarse en ausencia de tratamientos alternativos y de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Gestación, lactancia y puesta:

No existen contraindicaciones durante estos períodos.

No administrar a animales en lactación cuya leche se destine al consumo humano.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Ninguna conocida

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

El modo de empleo hace improbable una intoxicación por sobredosificación.

En caso de ingestión oral masiva aparece excitación y convulsiones que progresan a parálisis y fibrilación muscular, pudiendo llegar a producir la muerte por insuficiencia respiratoria.

Generalmente no es necesario un tratamiento tras la ingestión. Pueden administrarse catárticos salinos o una suspensión de carbón activado. En caso de aparición de síntomas nerviosos, el antídoto recomendado es el pentobarbital.

Impedir la ingestión de aceites y grasas que favorecen la absorción a nivel intestinal.

Incompatibilidades:

Incompatible con soluciones alcalinas.

**13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO**

EXTREMADAMENTE PELIGROSO para peces y organismos acuáticos. Evitar que el envase vacío o sus residuos, incluidos los de la solución de pulverización, entren en contacto con cursos de agua. No contaminar charcas, vías fluviales o acequias con el producto o sus envases vacíos. No quemarlo ya que su combustión produce gases tóxicos. Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

**14. FECHA EN QUE FUE APROBADA LA ETIQUETA-PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ**

Junio 2023

**15. INFORMACIÓN ADICIONAL**

**Formato:**

Frasco de 1 litro.

**Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.  
Administración bajo control o supervisión del veterinario.**

**FECHA DE CADUCIDAD**

CAD {mes/año}

Una vez abierto, utilizar antes de.....

Una vez reconstituido, utilizar antes de.....

**TAMAÑO DEL ENVASE**

1 litro



**NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**  
888 ESP

**NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN**  
Lote {número}