

NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO Profender roztwór do nakrapiania 30 mg/ 7,5 mg dla małych kotów • Profender roztwór do nakrapiania 60 mg/15 mg dla średnich kotów • Profender roztwór do nakrapiania 96 mg/24 mg dla dużych kotów • prazykwantel/emodepsyd **SUBSTANCJE CZYNNE** Profender zawiera 21,4 mg/ml emodepsydu i 85,8 mg/ml prazykwantelu. Każda dawka (pipetka) preparatu Profender zawiera:

	Objętość	Emodepsyd	Prazykwantel
Profender dla małych kotów (≥ 0,5 - 2,5 kg)	0,35 ml	7,5 mg	30 mg
Profender dla średnich kotów (> 2,5 – 5 kg)	0,70 ml	15 mg	60 mg
Profender dla dużych kotów (> 5 – 8 kg)	1,12 ml	24 mg	96 mg

WSKAZANIA LECZNICZE Zwalczenie lub zapobieganie mieszanym inwazjom pasożytniczym u kotów powodowanym przez następujące gatunki robaków obłych, robaków płaskich i nicieni płucnych: Robaki obłe (nicienie) *Toxocara cati* (postaci dojrzałe, niedojrzałe, larwy L4 i L3), *Toxocara cati* (larwy L3) – leczenie kotek w okresie późnej ciąży w celu zapobiegania przeniesieniu drogą laktogenną na potomstwo, *Toxascaris leonina* (postaci dojrzałe, niedojrzałe i larwy L4), *Ancylostoma tubaeforme* (postaci dojrzałe, niedojrzałe i larwy L4) Robaki płaskie (tasiemce) *Dipylidium caninum* (postaci dojrzałe i niedojrzałe), *Taenia taeniaeformis* (postaci dojrzałe), *Echinococcus multilocularis* (postaci dojrzałe) Nicienie płucne *Aelurostrongylus abstrusus* (postaci dojrzałe)

PRZECIWWSKAZANIA Nie stosować u kociąt poniżej 8 tygodnia życia lub ważących poniżej 0,5 kg. **DZIAŁANIA NIEPOŻĄDANE**

W bardzo rzadkich przypadkach może wystąpić ślinienie się i wymioty. W bardzo rzadkich przypadkach mogą wystąpić łagodne i przemijające zaburzenia neurologiczne takie jak ataksja i drżenie. Uważa się, że taki efekt może pojawić się jako skutek wylizania przez kota miejsca podania produktu tuż po jego zastosowaniu. W bardzo rzadkich przypadkach po podaniu produktu Profender obserwowano przejściowe wyłysienie, świąd i / lub stan zapalny w miejscu jego aplikacji. W przypadku zaobserwowania jakichkolwiek poważnych objawów lub innych objawów niewymienionych w ulotce informacyjnej, poinformuj o nich swojego lekarza weterynarii. **DAWKOWANIE, DROGA I SPOSÓB PODANIA** Podanie wyłącznie zewnętrzne. • Zalecana minimalna dawka to 3 mg emodepsydu / kg masy ciała oraz 12 mg prazykwantelu / kg masy ciała, co odpowiada 0,14 ml preparatu Profender / kg masy ciała. • W zwalczaniu robaków obłych i robaków płaskich jako cała kuracja skuteczne jest jednokrotne podanie. U kotek ciężarnych, w celu zapobiegania przeniesieniu *Toxocara cati* (larwy L3) wraz z mlekiem na potomstwo, skuteczne jest jednorazowe podanie na około siedem dni przed spodziewanym porodem. W przypadku nicieni płucnych *Aelurostrongylus abstrusus*, skuteczne jest podanie dwukrotne w odstępie dwutygodniowym. **SPECJALNE OSTRZEŻENIA** Specjalne ostrzeżenia dla każdego z docelowych gatunków zwierząt: Mycie przy pomocy szamponu lub zanurzanie zwierzęcia w wodzie tuż po naniesieniu produktu może znacznie ograniczyć jego skuteczność. Dlatego też leczonych zwierząt nie należy kąpać, dopóki produkt nie wyschnie. Na skutek częstego, powtarzanego używania preparatów z jakiegokolwiek grupy środków przeciworobaczyczych może dojść do wykształcenia się oporności pasożytów na środki należące do danej grupy. Specjalne środki ostrożności dotyczące stosowania u zwierząt: Stosować tylko na nie uszkodzoną powierzchnię skóry. Nie podawać doustnie lub pozajelitowo. Nie należy dopuszczać, aby leczone koty lub inne koty przebywające w tym samym miejscu wylizywały miejsce podania produktu dopóki jest ono wilgotne. Z uwagi na ograniczony zasób danych dotyczących stosowania produktu u chorych lub osłabionych zwierząt jego podanie należy zawsze poprzedzić oceną bilansu korzyści/ryzyka dla danego przypadku. Specjalne środki ostrożności dla osób podających produkt leczniczy weterynaryjny zwierzętom: W trakcie nakładania produktu nie należy jeść, pić, ani palić. Należy unikać bezpośredniego kontaktu z miejscem podania, dopóki jest wilgotne. Należy unikać kontaktu dzieci ze zwierzętami bezpośrednio po aplikacji. Po podaniu należy umyć ręce. W sytuacji przypadkowego rozlania na skórę, należy natychmiast zmyć produkt wodą i mydłem. W sytuacji przypadkowego dostania się produktu do oczu, należy obficie przepłukać je wodą. Jeśli podrażnienie skóry lub oczu utrzymuje się, lub jeśli produkt został przypadkowo połknięty, należy niezwłocznie zasięgnąć pomocy lekarskiej oraz przedstawić lekarzowi ulotkę informacyjną lub opakowanie. Przez pierwsze 24 godziny po aplikacji produktu nie należy pozwalać dzieciom na długotrwały, bliski kontakt (na przykład przez spanie) z leczonymi kotami. Rozpuszczalnik użyty w produkcie może plamić niektóre materiały, łącznie ze skórą, tkaninami, tworzywami sztucznymi i wykańczanymi powierzchniami. Należy pozwolić, aby miejsce podania produktu wyschło, zanim dopuści się do jego kontaktu z takimi materiałami. **Stosowanie w ciąży, laktacji lub w okresie nieśności:** Produkt może być stosowany w czasie ciąży i laktacji. **Interakcje z innymi produktami leczniczymi lub inne rodzaje interakcji:** Emodepsyd jest substratem P-glikoproteiny. Jednoczesne podawanie innych leków, które są substratami bądź inhibitorami P-glikoproteiny (na przykład: iwermektyna i inne makrocycliczne laktony o działaniu przeciwpasożytniczym, erytromycyna, prednizolon i cyklosporyna) może prowadzić do wystąpienia farmakokinetycznych interakcji. Potencjalne skutki kliniczne takich interakcji nie były przedmiotem badań. **Przedawkowanie (objawy, sposób postępowania przy udzielaniu natychmiastowej pomocy, odtrutki), jeśli konieczne:** Ślinienie się, wymioty, a także objawy ze strony układu nerwowego (drżenie) były sporadycznie obserwowane przy zastosowaniu dawki wielokrotniej do 10 razy w stosunku do zalecanej u dorosłych kotów oraz do 5 razy u kociąt. Stwierdzono, że objawy te wystąpiły na skutek wylizania przez kota miejsca podania. Wszystkie te objawy były całkowicie odwracalne. Nie jest znana specyficzna odtrutka.

Kategoria dostępności: Wydawany z przepisu lekarza – Rx. Do podawania pod nadzorem lekarza weterynarii. **Podmiot odpowiedzialny: Vetoquinol S.A. Magny-Vernois, 70200 Lure, Francja. Numer pozwolenia: EU/2/05/054/001-016**

