

**FRONTLINE® Tri-Act 33,8 mg/252,4mg XS 2-5 kg**  
**FRONTLINE® Tri-Act 67,6 mg/504,8mg S 5-10 kg**  
**FRONTLINE® Tri-Act 135,2 mg/1009,6mg M 10-20 kg**  
**FRONTLINE® Tri-Act 270,4 mg/2019,2mg L 20-40 kg**  
**FRONTLINE® Tri-Act 405,6 mg/3028,8mg XL 40-60 kg**

## Sastav

Fipronil 6,76% w/v, permetrin 50,48% w/v, otopina za lokalnu primjenu za pse	Volumen jedinicne doze (ml)	Fipronil (mg)	Permetrin (mg)
Vrlo mali psi (2-5 kg)	0,5	33,8	252,4
Mali psi (5-10 kg)	1,0	67,6	504,8
Srednji psi (10-20 kg)	2,0	135,2	1009,6
Veliki psi (20-40 kg)	4,0	270,4	2019,2
Jako veliki psi (40-60 kg)	6,0	405,6	3028,8

**Pomocne tvari:**N-metipirolidon, Butilhidroksitoluen, (E321), Miglyiol 812

## Indikacije:

Za tretman protiv buha (*Cthenocephalides spp.*) Lijek ubija postojeće buhe u roku 24 sata. Jedno tretiranje sprjecava nove infestacije buhami u trajanju 5 sedmica. Lijek se može koristiti kao strategija lijecenja za alergijski dermatitis uzrokovani buhami gdje ga je prethodno veterinar dijagnosticirao.

Za tretman protiv krpelja, (*Ixodes spp.*, *Dermacentor spp.*, *Rhipicephalus spp.*, *Amblyomma americanum*). Lijek ima postojanu 4-sedmičnu akaricidnu i repellentnu ucinkovitost protiv krpelja. Lijecenje indirektno smanjuje rizik od prijenosa bolesti koje uzrokuju krpelji. Proizvod ubija postojeće krpelje (*R. sanquineus*, *I. ricinus*, *D. reticulatus*) u roku od 48 sati

Za prevenciju i djelovanje na pjescane musice i komarce, pripravak ima repellentnu ucinkovitost protiv pjescanih musica (*Phlebotomous perniciosus*) i komaraca (*Aedes aegypti*, *A. albopictus* i *Culex pipiens*) od 4 – 5 sedmica. Lijek ima i postojanu insekticidnu ucinkovitost od 4 sedmice protiv pjescanih musica i komaraca.

Tretiranje indirektno smanjuje rizik od bolesti koju prenose komarci.

Lijek pet sedmica odbija i ubija stajske muhe (*Stomoxys calcitrans*).

Za lijcenje manifestacija sa pasjim tekutima (*Trichodectes canis*).

## Kontraindikacije

Ne koristiti na mackama

Ne koristiti na kunicima

Ne koristiti u slučaju poznate preosjetljivosti na aktivne tvari ili na bilo koju od pomocnih tvari

Ne preporučuje se primjenjivati na stenadi mladjoj od 8 tjedana ili na psima cija je tezina manja od 2 kg.

## Nuspojave

Ako zamjetite bilo koju nuspojavu ili druge nuspojave koje nisu opisane u uputi VMP molimo obavijestiti svog veterinara.

U slučaju pojave ozbiljnih neželjenih reakcija ili nekih drugih neželjenih reakcija koje nisu naglašene na ovom uputstvu veterinar mora biti informiran i postupiti u skladu sa odredbama člana 26. Zakona o lijekovima koji se upotrebljavaju u veterinarstvu ("Službene novine Federacije BiH"br. 15/98 i 70/08)

## Ciljne vrste zivotinja

Psi

### **Doziranje za svaku ciljnu vrstu zivotinja, nacin i put primjene**

Preporucena minimalna doza je 6,76 mg fipronila/kg tjelesne tezine i 50,48mg/kg perimetrina ekvivalentno 0,1ml lokalne primjene otopine po kg tjelesne tezine

### **Shema tretiranja**

Mjesecni intervali na temelju lokalnih epidemioloskih situacija

### **Način primjene**

Izabrali pipetu velicine koja odgovara tezini psa. Za pse teze od 60 kg koristit odgovarajuću kombinaciju dvije pipete koja najbliže odgovara tjelesnoj tezini. Pripravak treba nanijeti na dva mesta "izvan dosega" tako da pas ne može polizati mjesto primjene. Ta mesta se nalaze na bazi vrata ispred lopatica i na sredini vrata između baze, lubanje i lopatica.

Izvadite blister karticu iz pakiranja i odvojite jedan blister. Izvadite aplikator skarama rezuci duž tockaste crte ili tako da ga cijepanje otvorite nakon presavijanja oznacenog kuta. Držite aplikator uspravno dalje od lica i tijela i skarama oprezite vrh aplikatora da biste ga otvorili. Razdvojite dlaku na ledjima psa sve dok se ne vidi koza. Stavite vrh pipete na kozu, s tisnite pipetu, nanesite oko polovice sadržaja duž pola vrata, između baze lubanje i lopatica. Ponovite nanosenja na bazi vrata ispred lopatica dok ne ispraznите pipetu. Za najbolje rezultate treba paziti da se pripravak nаноси на коzu a не povrsinski na dlaku.

### **Savjeti za ispravnu primjenu**

Ne primjenjujte Frontline Tri Act ako primjetite da je istekao rok valjanosti.

### **Karenčija**

Nije primjenjivo

### **Posebne mjere pri cuvanju**

Držati izvan dosega i pogleda djeci

Cuvati ga u originalnom blister pakiranju i ne skladistiti na temperaturi vecoj od 25 stepeni.

### **Rok valjanosti**

Rok valjanosti proizvoda pakiranog za prodaju:

30 mjeseci za malu srednju veliku i ekstra veliku pipetu

24 mjeseca za ekstra malu pipetu (XS veličina)

### **Posebna upozorenja**

Buduci da nema posebnih istrazivanja upotreba ovog pripravka ne preporucuje se na stenadi mlađoj od 8 tjedana ili na psima cija je tezina manja od 2 kg.

## **Posebne mjere opreza pri upotrebi**

Treba voditi racuna da se izbjegne kontakt VMP sa ocima psa. Vazno je osigurati da se pripravak nanosi na dijelu koji zivotinja ne moze polizati. I osigurati da druge zivotinje ne lizu mjesto primjene nakon primjene.

Proizvod je i dalje djelotvoran ako tretirane zivotinje urone u vodu, medjutim psima se ne smije dopustiti plivanje niti ih se smije samponirati 24 Sata nakon tretmana. U slucaju cestih samponiranja trajanje djelovanja pripravka moze se smanjiti.

## **Upotreba tijekom trudnoce ili laktacija**

Iako nije provedeno ni jedno posebno istrazivanje zastite reproduktivnog zdravlja sa fiksnom kombinacijom sigunosni profil obje djelatne tvari sugerira da se ne ocekaju nikakve stetne nuspojave u trudnih zivotinja, onih u fazi laktacije i na reproduktivnost opcenito. Koristiti ga treba samo nadlezni veterinar na temelju procjene/rizika

## **Interakcija sa drugim medicinskim oblicima i drugi oblici interakcije**

Nije poznata

## **Predoziranje** (simptomi, karencija, protuotrovi) ako je potrebno

Sigurnost je dokazana sa dozom 5 puta vecom od maksimalne doze izlozenosti u zdravih odraslih pasa (tretiranih do tri puta u mjesecnim intervalima) i u stenaca starih 8 tjedana tretiranih jednom.

Medjutim, rizik od nastanka nepovoljnih reakcija moze se povecati s predoziranjem pa se zivotinje uvijek trebaju tretirati s pipetom ispravne velicine prema tjelesnoj tezini.

Poznate nuspojave mogu se sastojati od blagih neuroloskih pojava. One su prolazne i opcenito nestaju bez lijecenja u roku 1-2 dana

Posebne mjere opreza prilikom odlaganja neupotrebljenog proizvoda ili otpadnih materijala ako ih ima.

Nekoristen VMP ili otpadni materijal od takvog VMP-a moraju se zbrinuti u skladu sa lokalnim propisima.

Proizvod moze stetno uticati na vodene organizme. Tretirani psi ne smiju ulaziti u povrsinku vodu dva dana nakon tretiranja.

## **Nacin izdavanja**

Izdaje se na veterinarski recept

## **Rok valjanosti**

Oznacen na pakovanju

## **Način otklanjanja otpada:**

Otpad nakon primjene lijeka i nekorišteni proizvodi ne smiju se bacati u prirodu i vodotokove, te time zagađivati okoliš. Moraju se zbrinuti u skladu s Zakonom o upravljanju otpadom („Službene novine Federacije BiH“ broj 33/03).

## **Broj i datum odobrenja :**

FRONTLINE® Tri-Act 33,8 mg/252,4mg XS 2-5 kg UP-I-06-2-20/21-503/21 J.B. 07.10. 2021

FRONTLINE® Tri-Act 67,6 mg/504,8mg S 5-10 kg UP-I-06-2-20/21-506/21 J.B. 07.10. 2021

FRONTLINE® Tri-Act 135,2 mg/1009,6mg M 10-20 kg UP-I-06-2-20/21-507/21 J.B. 07.10. 2021

FRONTLINE® Tri-Act 270,4 mg/2019,2mg L 20-40 kg UP-I-06-2-20/21-508/21 J.B. 07.10. 2021

FRONTLINE® Tri-Act 405,6 mg/3028,8mg XL 40-60 kg UP-I-06-2-20/21-509/21 J.B. 07.10. 2021

Za bilo koju informaciju o ovom VMP-u molimo kontaktirajte lokalnog predstavnika nositelja odobrenja za stavljanje u promet

**Pakovanje:**

Kutija koja sadrži blister sa 1, 3 ili 6 spot - on kapaljki (pipeta) iste veličine, koje mogu biti 0,5 ml; 1 ml, 2 ml 4 ml i 6 ml.

**NAZIV PROIZVOĐAČA:**

BOEHRINGER INGELHEIM, Francuska

**PREDSTAVNIK PROIZVOÐAČA**

ARNIKA VETERINA SA d.o.o

Ismeta Alajbegovic Serbe 7

71000 Sarajevo

BiH