

**NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO** FRONTPRO 11 mg tabletki do rozgryzania i żucia dla psów 2-4 kg. FRONTPRO 28 mg tabletki do rozgryzania i żucia dla psów >4-10 kg. FRONTPRO 68 mg tabletki do rozgryzania i żucia dla psów >10-25 kg. FRONTPRO 136 mg tabletki do rozgryzania i żucia dla psów >25-50 kg. **POSTAĆ FARMACEUTYCZNA** Tabletki do rozgryzania i żucia. Tabletki marmurkowe, czerwono-brązowe, okrągłe (tabletki dla psów 2-4 kg) lub prostokątne (tabletki dla psów >4-10 kg, tabletki dla psów >10-25 kg i tabletki dla psów >25-50 kg). **SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY PRODUKTU LECZNICZEGO** Każda tabletki do rozgryzania i żucia zawiera: FRONTPRO Tabletki do rozgryzania i żucia dla psów 2-4 kg, 11,3 Afoksolaner (mg). FRONTPRO Tabletki do rozgryzania i żucia dla psów >4-10 kg, 28,3 Afoksolaner (mg). FRONTPRO Tabletki do rozgryzania i żucia dla psów >10-25 kg, 68,0 Afoksolaner (mg). FRONTPRO Tabletki do rozgryzania i żucia dla psów >25-50 kg, 136,0 Afoksolaner (mg). **WSKAZANIA** Leczenie inwazji pcheł (*Ctenocephalides felis* i *C. canis*) u psów przez okres co najmniej 5 tygodni. Leczenie inwazji kleszczy u psów (*Dermacentor reticulatus*, *Ixodes ricinus*, *Rhipicephalus sanguineus*). Jednorazowe podanie eliminuje kleszcze przez okres do jednego miesiąca. **PRZECIWSKAZANIA** Nie stosować w przypadkach nadwrażliwości na substancję czynną lub na dowolną substancję pomocniczą. **DAWKOWANIE I DROGA PODAWANIA** Podanie doustne. Dawkowanie: Produkt leczniczy weterynaryjny należy podawać w dawce 2,7 – 7 mg/kg zgodnie z następującymi wytycznymi: masa ciała (kg) 2-4 – ilość tabletek: 1 (FRONTPRO 11 mg); masa ciała (kg) >4-10 – ilość tabletek: 1 (FRONTPRO 28 mg); masa ciała (kg) >10-25 – ilość tabletek: 1 (FRONTPRO 68 mg); masa ciała (kg) >25-50 – ilość tabletek: 1 (FRONTPRO 136 mg). Dla psów o masie ciała powyżej 50 kg należy użyć właściwego połączenia tabletek do rozgryzania i żucia o tej samej/różnej mocy. Tabletek nie powinno się dzielić. Sposób podania: Tabletki do rozgryzania i żucia dla większości psów są smakowite. Jeśli pies nie akceptuje tabletek samodzielnie, można je podać z jedzeniem. Schemat leczenia: Leczenie inwazji pcheł i kleszczy: Dla optymalnej kontroli inwazji pcheł i kleszczy produkt powinien być podawany w odstępach miesięcznych w okresach zagrożenia inwazją pcheł i/lub kleszczy, w oparciu o sytuację epidemiologiczną. **DZIAŁANIA NIEPOŻĄDANE (CZĘSTOTLIWOŚĆ I STOPIEŃ NASILENIA)** Bardzo rzadko zgłaszano występowanie objawów neurologicznych (konwulsje, ataksja i drżenia mięśni) świądu, ospałości, braku apetytu oraz umiarkowanych objawów ze strony układu pokarmowego (wymioty, biegunka). Objawy te zwykle miały ograniczony charakter i szybko przemijały. **SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE STOSOWANIA U ZWIERZĄT** Ze względu na brak dostępnych danych, przed zastosowaniem produktu u szczeniąt poniżej 8 tygodnia życia i/lub psów o masie ciała niższej niż 2 kg należy skonsultować się z lekarzem weterynarii. **SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DLA OSÓB PODAJĄCYCH PRODUKTY LECZNICZE WETERYNARYJNE ZWIERZĘTOM** Aby uniknąć kontaktu dzieci z produktem należy każdorazowo pobrać z blistra tylko jedną tabletkę, a następnie umieścić blister z pozostałymi tabletkami ponownie w pudełku tekturowym. **STOSOWANIE W CIĄŻY LUB LAKTACJI** Badania laboratoryjne u szczurów i królików nie wykazały działania teratogennego, ani żadnego negatywnego wpływu na zdolność rozrodczą samic i samców. Bezpieczeństwo produktu leczniczego weterynaryjnego u psów w okresie ciąży i laktacji oraz psów w okresie rozrodczym nie zostało określone. Należy skonsultować się z lekarzem weterynarii przed podaniem produktu psom w okresie ciąży i laktacji lub psom w okresie rozrodczym. **INTERAKCJE Z INNYMI PRODUKTAMI LECZNICZYMI LUB INNE RODZAJE INTERAKCJI** Nieznane. **NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO** Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, 55216 Ingelheim/Rhein, Niemcy. **ADRES PRZEDSTAWICIELA PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO** Boehringer Ingelheim Sp. z o.o., ul. Józefa Piłsudskiego 3, 00-728 Warszawa, tel. 22 699 06 99 **NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU** EU/2/19/240/001-003, EU/2/19/240/005-007, EU/2/19/240/009-011, EU/2/19/240/013-015 **PRODUKT LECZNICZY WYDAWANY BEZ PRZEPISU LEKARZA – OTC** **DATA AKTUALIZACJI SKRÓCONEJ INFORMACJI O LEKU** Październik 2022

Przed użyciem zapoznaj się z treścią ulotki dołączonej do opakowania.