



## REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

## **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

ECTOLAN 50 mg soluție spot-on pentru pisici



## **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

Fiecare pipetă de 0,5 ml conține

### **Substanță activă:**

Fipronil 50,00 mg

### **Excipienti**

Butilhidroxianisol (E 320) 0,10 mg

Butilhidroxitoluen (E 321) 0,05 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

## **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Soluție spot-on

Soluție lîmpede, incoloră sau ușor gălbuiie

## **4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**

### **4.1 Specii țintă**

Pisici

### **4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă**

Pentru tratamentul împotriva infestărilor cu pureci (*Ctenocephalides spp.*) la pisici.

Eficacitatea insecticică împotriva unei noi infestări cu pureci persistă până la 4 săptămâni.

Produsul poate fi utilizat ca parte a strategiei de tratament în controlul dermatitei alergice cauzate de pureci (DAP), în condițiile în care aceasta a fost diagnosticată anterior de către un medic veterinar.

### **4.3 Contraindicații**

În absența datelor respective, nu se recomandă tratarea cu acest produs medicinal veterinar a pisicilor cu vîrste mai mici de 8 săptămâni și/sau cu greutatea corporală mai mică de 1 kg.

A nu se utiliza la animale bolnave (boală sistemică, febră, etc.) sau convalescente.

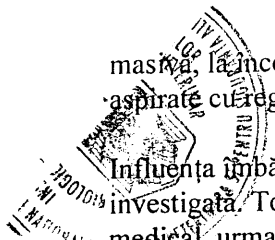
A nu se utiliza la iepuri întrucât pot apărea reacții adverse la medicament sau chiar deces.

A nu se utiliza la animale cu hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienti.

### **4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă**

Pentru controlul optim al problemei puricilor în gospodăriile cu mai multe animale, toți câinii și toate pisicile trebuie tratați cu un insecticid autorizat.

Purecii proveniți de la animale infestatează adeseori coșurile și așternutul animalelor precum și zonele de odihnă obișnuite ale acestora cum sunt covoarele și obiectele moi din cameră; în caz de infestare



masivă, la începutul aplicării măsurilor de control, acestea trebuie tratate cu un insecticid adecvat și aspirate cu regularitate.

Influența îmbăierii/șamponării asupra eficacității acestui produs medicinal veterinar la pisici nu a fost investigată. Totuși, în cadrul unor studii efectuate la câini, s-a constatat că șamponarea cu un șampon medical, urmat de clătire atentă, cu 1 până la 2 ore înainte de aplicarea tratamentului și îmbăierea odată pe săptămână pe o perioadă de 6 săptămâni, nu afectează eficacitatea acestui produs medicinal veterinar împotriva purecilor la câini. Trebuie evitată îmbăierea și udarea intensă a blănii în primele 2 zile după administrarea produsului.

#### **4.5 Precauții speciale pentru utilizare**

##### **Precauții speciale pentru utilizare la animale:**

Este important să vă asigurați că produsul este aplicat într-o zonă pe care animalul nu o poate linge. Nu permiteți animalelor care au fost tratate recent să se lingă reciproc. A se evita contactul produsului cu ochii animalului. În cazul în care produsul medicinal veterinar intră în contact cu ochii, imediat clătiți bine cu apă.

Nu aplicați produsul medicinal veterinar pe răni sau leziuni ale pielii.

Nu au fost efectuate studii specifice privind siguranța produsului în cazul administrației repetitive sau a supradozajului, datorită profilului de siguranță cunoscut al substanței active și excipienților.

##### **Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar:**

Acest produs medicinal veterinar poate cauza iritația mucoaselor și ochilor. Prin urmare, evitați intrarea produsului în contact cu mucoasele și ochii.

În cazul în care produsul medicinal veterinar intră în contact cu ochii, imediat clătiți bine cu apă. Dacă iritația oculară persistă, solicitați imediat asistență medicală și arătați medicului prospectul sau eticheta produsului.

Evitați contactul cu pielea. În cazul în care produsul intră în contact cu pielea, spălați bine zona cu apă și săpun. Spălați-vă pe mâini după utilizare.

Nu mâncăți, nu beți și nu fumați în timpul aplicării.

Animalele sau operatorii cu hipersensibilitate cunoscută la fipronil sau una din componentele acestuia (vezi pct. 6.1) trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Animalele tratate nu trebuie manevrate cu mâna decât după ce locul de aplicare s-a uscat iar copiii nu trebuie lăsați să se joace cu animalele tratate decât după ce locul de aplicare s-a uscat.

De aceea, se recomandă ca tratarea animalelor să nu se facă ziua ci seara devreme. În plus, animalele recent tratate nu trebuie lăsate să doarmă cu stăpânii acestora, în special cu copiii.

#### **4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)**

Dacă animalul linge zona aplicării, poate fi observată o scurtă perioadă de hipersalivăție, în principal datorită naturii solventului.

Printre efectele adverse extrem de rare, raportate după folosirea produsului, se numără reacții cutanate trecătoare la locul aplicării (descuamare, alopecie locală, prurit, eritem) și prurit generalizat sau alopecie.

În mod excepțional, au fost raportate după aplicare hipersalivăție, semne neurologice reversibile (hiperestezie, depresie, simptome nervoase) sau vomă.

#### **4.7 Utilizare în perioada de gestație sau lactație**

Studiile de laborator asupra fipronil nu au arătat efect teratogenic sau embriotoxic. Nu au fost efectuate studii la pisici gestante sau care alăptează, folosind acest produs medicinal veterinar. Prin urmare, utilizarea acestuia în cursul sarcinii și alăptării trebuie să se facă numai după o analiză și un beneficiu pertinentă, făcută de medicul veterinar care tratează animalul.

#### **4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Nu se cunosc

#### **4.9 Cantități de administrat și calea de administrare**

Metoda de aplicare și posologie:

Numai prin aplicare topică pe piele.

1 pipetă de 0,5 ml este suficientă pentru tratamentul unei pisici, corespunzând unei doze minime recomandate de 5 mg fipronil/kg de greutate corporală.

Intervalul de timp minim între două tratamente nu trebuie să fie mai scurt de 4 săptămâni.

Sfaturi pentru siguranța aplicării:

Deconectați unul dintre blistere din cardul cu blistere. Aceasta va ajuta la evitarea deschiderii accidentale a pachetului adiacent din blister, protejând pipetele nedeschise împotriva expunerii la umezeală. Deschideți blisterul cu ajutorul unui foarfece. Pentru a evita deteriorarea pipetei, tăiați de-a lungul liniei marcate cu pictograma care reprezintă un foarfece. Detașați cu grijă folia de la capătul tăiat și scoateți pipeta.

Tineți pipeta în poziție verticală. Loviți-o ușor pentru a vă asigura că întregul conținut de lichid se află în corpul principal al pipetei. Îndoiați către înapoi banda de la marginea de sus. Apoi, pipeta poate fi pusă deoparte, dacă este necesar. Pentru a deschide pipeta, rupeți vârful pipetei de-a lungul liniei punctate.

La nivelul umerilor, dați la o parte blana dintre omoplați până când pielea devine vizibilă. Puneți vârful pipetei pe piele și strângeți pipeta de câteva ori, golind în totalitate conținutul acesteia direct pe piele, unde soluția trebuie să formeze o singură pată.

Aplicarea soluției în apropierea bazei capului reduce la minimum posibilitatea ca animalul să lingă soluția. După aplicare, trebuie să aveți grijă ca animalele să nu își lingă reciproc soluția.

Trebuie să aveți grijă să evitați udarea excesivă cu produs a blănii, aceasta cauzând un aspect lipicios al blănii animalului în zona tratată.

Dacă, totuși, acesta apare, va dispărea în decurs de 24 de ore după aplicare.

În vederea tratamentului și controlului alergiei la pureci, se recomandă ca pacienții alergici și toți ceilalți câini și celelalte pisici din gospodărie să fie tratați la intervale de o lună.

#### **4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz**

Toxicitatea produsului medicinal veterinar administrat pe piele este foarte mică. Totuși, riscul de apariție a reacțiilor adverse (vezi pct. 4.6) poate crește în caz de supradozaj, așa că animalele trebuie întotdeauna tratate folosind o pipetă de dimensiune corectă, conform greutății corporale.

#### **4.11 Perioadă de așteptare**



Nu este cazul

## 5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Ectoparaziticide; Fipronil  
Codul veterinar ATC: QP53AX15

### 5.1 Proprietăți farmacodinamice:

Fipronilul este un insecticid care aparține grupului fenilpirazolelor. Acesta acționează prin inhibarea complexului GABA, legându-se de canalul de clor și astfel blocând transferul pre- și post-sinaptic al ionilor de clor prin membrană. Aceasta conduce la o activitate necontrolată a sistemului nervos central și implicit la moartea insectelor.

Fipronil acționează ca insecticid împotriva purecilor (*Ctenocephalides spp.*)  
Pureci sunt omorâți în decurs de 24 de ore.

### 5.2 Particularități farmacocinetice

Produsul medicinal veterinar se distribuie singur pe întreaga suprafață a pielii animalului, în decurs de 24 - 48 de ore.

Absorbția fipronilului este neglijabilă la pisici în urma aplicării topice.  
Concentrația de Fipronil în blană scade cu timpul.

## 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

### 6.1 Lista excipientilor

Butilhidroxianisol (E320)  
Butilhidroxitoluen (E321)  
Dieten glicol monoetyl eter

### 6.2 Incompatibilități:

Nu se cunosc

### 6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare:  
30 luni.

### 6.4 Precauții speciale pentru depozitare

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de păstrare.

A se păstra în ambalajul original.

### 6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Pipete conținând un volum extractabil de 0,5 ml.

Pipetele sunt fabricate din:

- folia inferioară: tereftalat de polietilenă/polipropilenă
- folia superioară: tereftalat de polietilenă/aluminiu

Pentru a proteja conținutul pipetelor de umezeală și lumină, pipetele sunt ambalate individual în blistere fabricate din:

- folii formate la rece pentru blister: clorură de polivinil/poliamidă orientată (biaxial)/aluminiu/tereftalat de polietilenă/clorură de polivinil
- folia superioară pentru blister: tereftalat de polietilenă/aluminiu

Un card cu blisteră conține 3 blistere, fiecare conținând câte o pipetă.

Pachete cu 3, 6, 12, 24, 60 și 120 pipete.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaje să fie comercializate.

#### **6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse**

Orice produs neutilizat sau deșeu trebuie eliminat în conformitate cu cerințele locale. Fipronil poate fi nociv pentru organismele acvatice. Nu contaminați lacurile, apele curgătoare sau canalele cu produsul sau cu containerul golit.

#### **7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

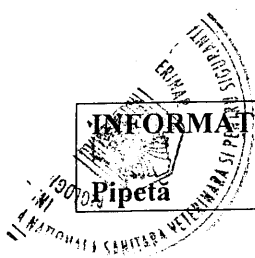
IDT Biologika GmbH  
Am Pharmapark  
D-06861 Dessau-Roßlau  
Germania

Distribuitor:  
a se determina la nivel național

#### **8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

#### **9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**

#### **10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**



**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE PIPETE**

Pipetă

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

ECTOLAN  
50 mg Fipronil

**2. DATA EXPIRĂRII**

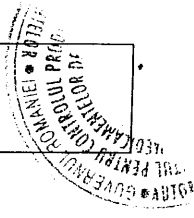
EXP

**3. NUMĂRUL SERIEI**

Lot

**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE SAU FOLII**

**Blister**



**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

ECTOLAN 50 mg soluție spot-on pentru pisici  
Fipronil

**2. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

LOGO (al IDT)  
IDT Biologika GmbH

sau

Distribuitor:  
LOGO (al distribuitorului)  
Numele distribuitorului (a se determina la nivel național)

**3. CALE DE ADMINISTRARE**

Spot-on

**4. DATA EXPIRĂRII**

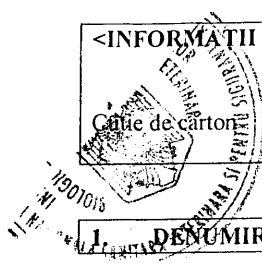
EXP

**5. NUMĂRUL SERIEI**

Lot

**6. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.



**<INFORMATII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR>**

## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

## ECTOLAN 50 mg soluție spot-on pentru pisici Fipronil

## **2. DECLARAREA SUBSTANTELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

Fiecare pipetă conține fipronil 50 mg

Excipienti:  
Butilhidroxianisol (E 320) 0,10 mg  
Butilhidroxitoluen (E 321) 0,05 mg

### **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Spot-on

#### **4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

3 pipete  
6 pipete  
12 pipete  
24 pipete  
60 pipete  
120 pipete

## 5. SPECII ȚINTĂ

## La pisici

## **6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

## Împotriva purecilor

## **7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**8. TEMPORALITY (TEMPO DI ATTESA)**

Nu este cazul

**9. ATTENTIONARE (ATTENTIONARI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A se păstra în ambalajul original.

**12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Eliminare: citiți prospectul

**13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz**

Numai pentru uz veterinar

**14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ ȘI VEDERE COPILOR”**

A nu se lăsa la îndemână și vedere copiilor.

**15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

IDT Biologika GmbH  
Am Pharmapark  
06861 Dessau-Rosslau  
Germania

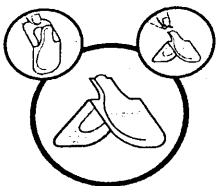
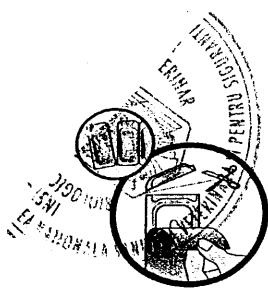
Distribuitor:  
a se determina la nivel național

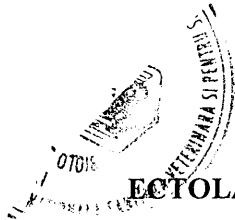
**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

MAN XXXXXXXXXX

**17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS**

1.01





## PROSPECT

### **ECTOLAN 50 mg soluție spot-on pentru pisici**

#### **1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE**

<u>Detinătorul autorizatiei de comercializare</u>	<u>Producător pentru eliberarea seriei</u>
IDT Biologika GmbH	Klocke Verpackungs-Service GmbH
Am Pharmapark	Max-Becker-Str. 6
D-06861 Dessau-Rosslau	D-76356 Weingarten
Germania	Germania

**Distribuitor:**  
a se determina la nivel național

#### **2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

ECTOLAN 50 mg soluție pour-on pentru pisici  
Fipronil

#### **3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENȚI)**

Fiecare pipetă de 0,5 ml conține

**Substanță activă:**  
Fipronil 50,00 mg

**Excipienti**  
Butilhidroxianisol (E320) 0,10 mg  
Butilhidroxitoluen (E 321) 0,05 mg

Soluție lăptăoasă, incoloră sau ușor galbenă.

#### **4. INDICAȚII**

Pentru tratamentul împotriva infestărilor cu pureci (*Ctenocephalides spp.*) la pisici.  
Eficacitatea insecticică împotriva unei noi infestări cu pureci persistă până la 4 săptămâni.

Produsul poate fi utilizat ca parte a strategiei de tratament în controlul dermatitei alergice cauzate de pureci (DAP), în condițiile în care aceasta a fost diagnosticată anterior de către un medic veterinar.

#### **5. CONTRAINDICAȚII**

În absența datelor, nu se recomandă tratarea cu acest produs medicinal veterinar a pisicilor și cainilor vîrstne mai mici de 8 săptămâni și/sau cu greutatea corporală mai mică de 1 kg.

A nu se utiliza la animale bolnave (boală sistemică, febră, etc.) sau convalescente.

A nu se utiliza la iepuri întrucât pot apărea reacții adverse la medicament sau chiar deces.

A nu se utiliza la animale cu hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienti.



## 6. REACȚII ADVERSE

Dacă animalul linge zona aplicării, poate fi observată o scurtă perioadă de hipersalivăție, în principal datorită naturii solventului.

Printre efectele adverse extrem de rare, raportate după folosirea produsului, se numără reacții cutanate trecătoare la locul aplicării (descuamare, alopecie locală, prurit, eritem) și prurit generalizat sau alopecie.

În mod excepțional, au fost raportate după aplicare hipersalivăție, semne neurologice reversibile (hiperestezie, depresie, simptome nervoase) sau vomă.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

## 7. SPECII ȚINTĂ

Pisici

## 8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Metoda de aplicare și posologie:

Numai prin aplicare topică pe piele.

1 pipetă de 0,5 ml este suficientă pentru tratamentul unei pisici, corespunzând unei doze minime recomandate de 5 mg fipronil/kg de greutate corporală.

Intervalul de timp minim între două tratamente nu trebuie să fie mai scurt de 4 săptămâni.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Deconectați unul dintre blistere din cardul cu blistere. Aceasta va ajuta la evitarea deschiderii accidentale a pachetului adjacente din blister, protejând pipetele nedeschise împotriva expunerii la umedeală. Deschideți blisterul cu ajutorul unui foarfece. Pentru a evita deteriorarea pipetei, tăiați de-a lungul liniei marcate cu pictograma care reprezintă un foarfece. Detaşați cu grijă folia de la capătul tăiat și scoateți pipeta.

Țineți pipeta în poziție verticală. Loviți-o ușor pentru a vă asigura că întregul conținut de lichid se află în corpul principal al pipetei. Îndoiați către înapoi banda de la marginea de sus. Apoi, pipeta poate fi pusă deoparte, dacă este necesar. Pentru a deschide pipeta, rupeți vârful pipetei de-a lungul liniei punctate.

La nivelul umerilor, dați la o parte blana dintre omoplați până când pielea devine vizibilă. Puneți vârful pipetei pe piele și strângeți pipeta de câteva ori, golind în totalitate conținutul acesteia direct pe piele, unde soluția trebuie să formeze o singură pată.

Aplicarea soluției în apropierea bazei capului reduce la minimum posibilitatea ca animalul să lingă soluția. După aplicare, trebuie să aveți grijă ca animalele să nu își lingă reciproc soluția.



Trebuie să aveți grijă să evitați udarea excesivă cu produs a blănii, aceasta cauzând un aspect lipicios al blănii animalului în zona tratată.

Dacă, totuși, acesta apare, va dispărea în decurs de 24 de ore după aplicare.

În vederea tratamentului și controlului alergiei la pureci, se recomandă ca pacienții alergici și toți ceilalți câini și celealte pisici din gospodărie să fie tratați la intervale de o lună.

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de păstrare. A se păstra în ambalajul original.

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă după EXP.

## 12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Pentru controlul optim al problemei puricilor în gospodăriile cu mai multe animale, toți câinii și toate pisicile trebuie tratați cu un insecticid autorizat.

Purecii proveniți de la animale infestatează adeseori coșurile și așternutul animalelor precum și zonele de odihnă obișnuite ale acestora cum sunt covoarele și obiectele moi din cameră; în caz de infestare masivă, la începutul aplicării măsurilor de control, acestea trebuie tratate cu un insecticid adecvat și aspirate cu regularitate.

Influența îmbăierii/șamponării asupra eficacității acestui produs medicinal veterinar la pisici nu a fost investigată. Totuși, în cadrul unor studii efectuate la câini, s-a constatat că șamponarea cu un șampon medical, urmat de clătire atentă, cu 1 până la 2 ore înainte de aplicarea tratamentului și îmbăierea o dată pe săptămână pe o perioadă de 6 săptămâni, nu afectează eficacitatea acestui produs medicinal veterinar împotriva purecilor la câini. Trebuie evitată îmbăierea și udarea intensă a blănii în primele 2 zile după administrarea produsului.

### Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Este important să vă asigurați că produsul este aplicat într-o zonă pe care animalul nu o poate lingă. Nu permiteți animalelor care au fost tratate recent să se lingă reciproc.

A se evita contactul produsului cu ochii animalului. În cazul în care produsul medicinal veterinar intră în contact cu ochii, imediat clătiți bine cu apă.

Nu aplicați produsul medicinal veterinar pe răni sau leziuni ale pielii.

Nu au fost efectuate studii specifice privind siguranța produsului în cazul administrării repetitive sau a supradozajului, datorită profilului de siguranță cunoscut al substanței active și excipientelor.

#### Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar:

Acet produs medicinal veterinar poate cauza iritația mucoaselor și ochilor. Prin urmare, evitați intrarea produsului în contact cu mucoasele și ochii.

În cazul în care produsul medicinal veterinar intră în contact cu ochii, imediat clătiți bine cu apă. Dacă iritația oculară persistă, solicitați imediat asistență medicală și arătați medicului prospectul sau eticheta produsului.

Evitați contactul cu pielea. În cazul în care produsul intră în contact cu pielea, spălați bine zona cu apă și săpun. Spălați-vă pe mâini după utilizare.

Nu mâncați, nu beți și nu fumați în timpul aplicării.

Animalele sau operatorii cu hipersensibilitate cunoscută la fipronil sau una din componentele acestuia trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Animalele tratate nu trebuie manevrate cu mâna decât după ce locul de aplicare s-a uscat iar copiii nu trebuie lăsați să se joace cu animalele tratate decât după ce locul de aplicare s-a uscat.

De aceea, se recomandă ca tratarea animalelor să nu se facă ziua ci seara devreme. În plus, animalele recent tratate nu trebuie lăsate să doarmă cu stăpâni acestora, în special cu copiii.

#### Utilizare în perioada de gestație sau lactație

Studiile de laborator asupra Fipronil nu au arătat efect teratogenic sau embriotoxic. Nu au fost efectuate studii la pisici gestante sau care alăptează, folosind acest produs medicinal veterinar. Prin urmare, utilizarea acestuia în cursul sarcinii și alăptării trebuie să se facă numai după o analiză risc-beneficiu pertinentă, făcută de medicul veterinar care tratează animalul.

Toxicitatea produsului medicinal veterinar administrat pe piele este foarte mică. Totuși, riscul de apariție a reacțiilor adverse (vezi pct. 6) poate crește în caz de supradozaj, așa că animalele trebuie întotdeauna tratate folosind o pipetă de dimensiune corectă, conform greutății corporale.

### **13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Orice produs neutilizat sau deșeu trebuie eliminat în conformitate cu cerințele locale. Fipronil poate fi nociv pentru organismele acvatice. Nu contaminați lacurile, apele curgătoare sau canalele cu produsul sau cu containerul golit.

### **14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL:**

### **15. ALTE INFORMAȚII**

Produsul medicinal veterinar se distribuie singur pe întreaga suprafață a pielii animalului, în decurs de 24-48 de ore.

Dimensiunile ambalajului:

Un card cu blister conține 3 blistere, fiecare conținând câte o pipetă.

Pachete cu 3, 6, 12, 24, 60 și 120 pipete.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaje să fie comercializate.