

## **REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ECTOLAN 67 mg soluție spot-on pentru câini de talie mică



## 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare pipetă de 0,67 ml conține

### Substanță activă:

Fipronil 67,00 mg

### Excipienti

Butilhidroxianisol (E 320) 0,134 mg

Butilhidroxitoluen (E 321) 0,067 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

## 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție spot-on

Soluție limpede, incoloră sau ușor gălbui

## 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

### 4.1 Specii țintă

Câini (2 – 10 kg)

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

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

Eficacitatea insecticidă împotriva unei noi infestări cu pureci persistă până la 6 săptămâni.

Acest produs 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.

Deși acest produs nu prezintă în mod susținut o activitate acaricidă imediată (cățiva pureci pot fi prezenti după 48 ore), acesta are o activitate acaricidă persistentă timp de până la 4 săptămâni pentru *Dermacentor variabilis* și de până la 3 săptămâni pentru *Rhipicephalus sanguineus*.

### 4.3 Contraindicații

În absența datelor respective, nu se recomandă tratarea cu acest produs medicinal veterinar a cățeilor cu vîrstă mai mică de 2 luni și/sau cu greutatea corporală mai mică de 2 kg.

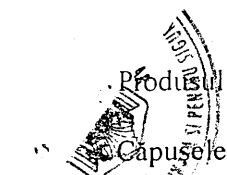
A nu se utiliza la animale bolnave (boală sistemică, febră, etc.) sau convalescente.

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

Acest produs medicinal veterinar a fost conceput special pentru câini. A nu se utiliza la pisici întrucât se poate ajunge la supradozare.

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

### 4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă



Produsul medicinal veterinar nu previne infestarea animalului cu căpușe.

Căpușele mor, de obicei, în decurs de 48 ore de la infestare, însă căpușele atașate (atât cele vii cât și cele moarte) pot fi văzute la acest moment. Unele din acestea pot conține sânge ingerat.

În mod normal, moartea căpușelor survine înainte ca acestea să se umple complet cu sânge așa că riscul de transmitere a bolilor infecțioase de către căpușe este minim, fără a fi complet exclus. În general, căpușele moarte cad imediat de pe animal; căpușele rămase pot fi îndepărtate prin tragere ușoară.

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 infestează adeseori coșurile și asternutul 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.

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. Trebuie evitată îmbăierea și udarea intensă a blănii în primele 2 zile după administrarea produsului medicinal veterinar.

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

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

Animalele trebuie cântărite cu precizie înainte de aplicarea tratamentului.

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.

Se mai pot atasa capuse. Din acest motiv, transmiterea bolilor infecțioase nu poate fi complet exclusă dacă condițiile sunt nefavorabile.

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 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.

#### Alte precauții

Câinii nu trebuie lăsați să înnoate în ape timp de 2 zile după aplicare (vezi pct. 6.6).

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

Dacă animalul lingă 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), vomă sau semne respiratorii.

#### 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 cățele 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.

#### 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.

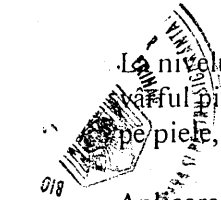
1 pipetă de 0,67 ml este suficientă pentru tratamentul unui câine cu greutatea corporală cuprinsă între 2 kg și 10 kg, corespunzând unei doze minime recomandate de 6,7 mg fipronil/kg de greutate corporală.

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.

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  
capătul 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.

#### **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 aşteptare**

Nu este cazul

### **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

Grupa farmacoterapeutică: Ectoparaziticide; Fipronil

Codul veterinar ATC: QP53AX15

#### **5.1 Proprietăți farmacodinamice:**

Fipronilul este un insecticid și acaricid 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 și acarienilor.

Fipronil acționează ca un insecticid împotriva purecilor (*Ctenocephalides spp.*) și ca un acaricid împotriva căpușelor (*Rhipicephalus sanguineus* și *Dermacentor variabilis*).

Purecii sunt omorâți în decurs de 48 ore. Cele mai multe dintre căpușe sunt omorâte în decurs de 48 ore. În cazul căpușelor, unii indivizi mai pot fi încă prezenti după 48 ore.

#### **5.2 Particularități farmacocinetice**

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

Absorbția fipronilului este neglijabilă la câini în urma aplicării topice.

Concentrația de Fipronil în blană scade cu timpul.

### **6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE**

#### **6.1 Lista excipientilor**

Butilhidroxianisol (E320)

Butilhidroxitoluen (E321)

Dietilen glicol monoetyl eter

## **6.2 Incompatibilități:**

Nu se cunosc



## **6.3 Perioadă de valabilitate**

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa 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 0,67 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/clorură de polivinil
- folia superioară pentru blister: tereftalat de polietilenă/aluminiu

Un card cu blistere 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 veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse**

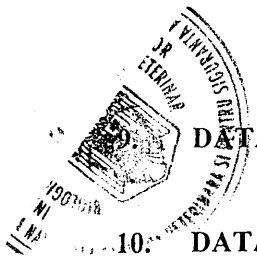
Orice produs neutilizat sau deșeu trebuie eliminat în conformitate cu cerințele locale. Fipronil poate fi nociv pentru organisme acvatice. Nu contaminați lacurile, apele curgătoare sau canalele cu produsul sau cu containerul golit.

## **7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

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

Distribuitor  
a se determina la nivel național

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



DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE PIPETE**

Pipetă

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

ECTOLAN  
67 mg Fipronil

**2. DATA EXPIRĂRII**

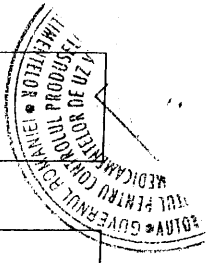
EXP

**3. NUMĂRUL SERIEI**

Lot

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

Blister



**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

ECTOLAN 67 mg soluție spot-on pentru câini de talie mică  
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**

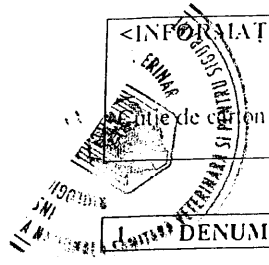
Lot

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

Numai pentru uz veterinar.

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

**DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**



ECTOLAN 67 mg soluție spot-on pentru câini de talie mică  
Fipronil

**2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

Fiecare pipetă conține fipronil 67 mg

Excipienti:

Butilhidroxianisol (E 320) 0,134 mg  
Butilhidroxitoluen (E 321) 0,067 mg

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Spot-on

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

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

**5. SPECII TINTĂ**

La câini  
(2-10 kg)

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Împotriva purecilor și căpușelor

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Citii prospectul înainte de utilizare.

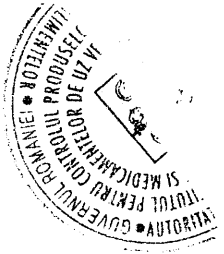
**8. TEMP DE AȘTEPTARE**

Nu este cazul

Octombrie 2010

**9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) 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 RESTRICTIONE  
PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz**

Numai pentru uz veterinar.

**14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ ȘI VEDEREA COPIILOR”**

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

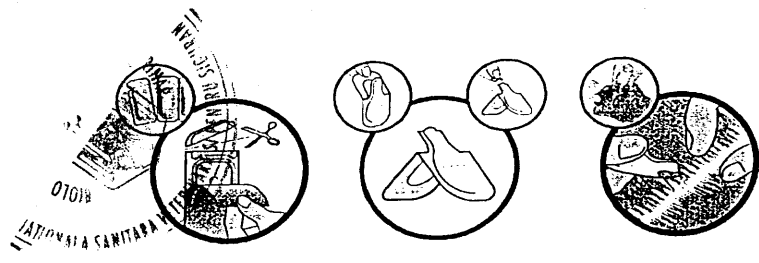
Distribuitor:  
a se determina la nivel național

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

MAN XXXXXXXXXX

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

Lot





## PROSPECT

### ECTOLAN 67 mg soluție spot-on pentru câini de talie mică

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

Deținătorul autorizației de comercializare

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

Producător pentru eliberarea seriei

Klocke Verpackungs-Service GmbH  
Max-Becker-Str. 6  
D-76356 Weingarten  
Germania

Distribuitor

a se determina la nivel național

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

ECTOLAN 67 mg soluție spot-on pentru câini de talie mică  
Fipronil

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

Fiecare pipetă de 0,67 ml conține

**Substanță activă:**

Fipronil 67,00 mg

**Excipienți**

Butilhidroxianisol (E320)	0,134 mg
Butilhidroxitoluen (E 321)	0,067 mg

Soluție limpede, incoloră sau ușor gălbui.

#### **4. INDICAȚII**

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

Eficacitatea insecticidă împotriva unei noi infestări cu pureci persistă până la 6 săptămâni.

Acest produs 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.

Deși acest produs nu prezintă în mod susținut o activitate acaricidă imediată (cățiva pureci pot fi prezenti după 48 ore), acesta are o activitate acaricidă persistentă timp de până la 4 săptămâni pentru *Dermacentor variabilis* și de până la 3 săptămâni pentru *Rhipicephalus sanguineus*.

## **5. CONTRAINDIICAȚII**

În absența datelor, nu se recomandă tratarea cu acest produs medicinal veterinar a cățeilor cu varste mai mici de 2 luni și/sau cu greutatea corporală mai mică de 2 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.

Acest produs medicinal veterinar a fost conceput special pentru câini. A nu se utiliza la pisici întrucât se poate ajunge la supradozare.

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

## **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), vomă sau semne respiratorii.

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

## **7. SPECII ȚINTĂ**

Câini (2-10 kg)

## **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 0,67 ml este suficientă pentru tratamentul unui câine cu greutatea corporală cuprinsă între 2 kg și 10 kg, corespunzând unei doze minime recomandate de 6,7 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.

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 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 utilizează după data expirării marcată pe etichetă după EXP.

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

Produsul medicinal veterinar nu previne infestarea animalului cu căpușe.

Căpușele mor, de obicei, în decurs de 48 ore de la infestare, însă căpușele atașate (atât cele vii cât și cele moarte) pot fi văzute la acest moment. Unele din acestea pot conține sânge ingerat.

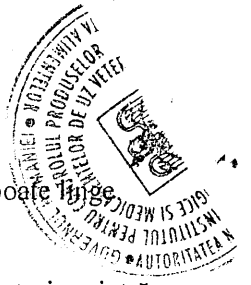
În mod normal, moartea căpușelor survine înainte ca acestea să se umple complet cu sânge aşa că riscul de transmitere a bolilor infecțioase de către căpușe este minim, fără a fi complet exclus. În general, căpușele moarte cad imediat de pe animal; căpușele rămase pot fi îndepărtate prin tragere ușoară.

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.

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. Trebuie evitată îmbăierea și udarea intensă a blănii în primele 2 zile după administrarea produsului medicinal veterinar.

Precauții speciale pentru utilizare la animale:



Animalele trebuie cântărite cu precizie înainte de aplicarea tratamentului.

Este important să vă asigurați că produsul este aplicat într-o zonă pe care animalul nu o poate luage.  
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.

Se mai pot atasa capuse. Din acest motiv, transmiterea bolilor infecțioase nu poate fi complet exclusă dacă condițiile sunt nefavorabile.

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:

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 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.

#### Alte precauții

Câinii nu trebuie lăsați să înnoate în ape timp de 2 zile după aplicare.

#### 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 cătele 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 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.