

## REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

## **1. DETERMINAREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

FIPRODOG 268 mg soluție spot-on pentru câini de talie mare

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

Fiecare pipetă de 2,68 ml conține

### **Substanță activă:**

Fipronil 268,00 mg

### **Excipienti**

Butilhidroxianisol (E 320) 0,536 mg

Butilhidroxitoluen (E 321) 0,268 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

## **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Soluție spot-on

Soluție limpede, incoloră sau ușor gălbuiie

## **4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**

### **4.1 Specii ţintă**

Câini (20 – 40 kg)

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

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

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

Acest produs poate fi utilizat ca parte a strategiei de tratament în controlul dermatitei alergice cauzate de purici (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 (câteva căpușe pot fi prezente după 48 ore), acesta are o eficacitate acaricidă persistentă timp de până la 4 săptămâni pentru *Dermacentor variabilis* și de până la 3 săptămâni pentru *Rhipicephalus sanguineus*.

### **4.3 Contraindicații**

Nu se utilizează pentru căței cu vîrste mai mici de 2 luni și/sau cu greutatea corporală mai mică de 2 kg, în absența datelor relevante.

• Nu se utilizează la animale bolnave (boală sistemică, febră, etc.) sau convalescente.

• Nu se utilizează la iepuri întrucât pot apărea reacții adverse la produsul sau chiar deces.

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

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

#### **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 să războaneze la acest moment. Unele din acestea pot conține sânge ingerat.

În mod normal, moarta căpușelor survine înainte ca acestea să se umple complet cu sânge și 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 să îndepărteze prin tragere ușoară.

Pentru controlul optim al infestatiei cu purici în gospodăriile cu mai multe animale, toți cainii și toate pisicile trebuie tratate cu un insecticid autorizat.

Puricii 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, urmată 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 puricilor. Trebuie evitată îmbăierea și udarea intensă a blănii în primele 2 zile după administrarea produsului medical-veterinar.

În condițiile utilizării ca parte a strategiei de tratament al dermatitei alergice cauzate de purici, se recomandă aplicarea lunară la pacienții alergici și la celelalte animale din gospodărie.

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

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

Acest produs medicinal-veterinar nu trebuie utilizat la caini cu greutate corporală mai mică de 20 kg.

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.

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

Acest produs poate cauza iritația mucoaselor și ochilor. Prin urmare, întrarea produsului în contact cu gura și ochii trebuie evitată.

În caz de contact accidental cu ochii, imediat spălați bine ochii cu apă. Dacă iritația oculară persistă, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Evitați contactul produsului cu cu degetele persoanei care îl administrează. În cazul în care acest lucru se produce, îndepărtați conținutul imediat, cu apă și săpun.

Spălați-vă pe mâini după utilizare.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la fipronil sau la oricare excipienți trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Animalele tratate nu trebuie manevrate cu mâna decât după ce locul de aplicare s-a uscat îar ~~copii~~ să trebuie 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 și ca animalele recent tratate să nu fie lăsate să doarmă cu stăpâni acestora, în special cu copiii.

Păstrați pipetele în ambalajul original și eliminați pipetele utilizate imediat.

#### Alte precauții

Câinii nu trebuie lăsați să înnoate în ape timp de 2 zile după aplicare (vezi pct. 6.6). Produsul poate avea efecte adverse asupra suprafetelor lacuite sau vopsite sau obiectelor de mobilier.

#### 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 foarte rare, raportate după folosirea produsului, pot apărea reacții cutanate trecătoare la locul aplicării (descuamare, alopecie locală, prurit, eritem) și prurit generalizat sau alopecie.

În cazuri foarte rare, au fost raportate după aplicare hipersalivăție, semne neurologice reversibile (hiperestezie, depresie, simptome nervoase), vomă sau semne respiratorii.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale care prezintă reacții adverse în timpul unui tratament)
- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale, inclusiv raportările izolate)

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

Studiile de laborator efectuate cu fipronil nu au demonstrat niciun efect teratogenic sau embriotoxic. Nu au fost efectuate studii cu acest produs la cățele gestante sau care alăptează. A se utiliza în cursul gestației și lactației numai în conformitate cu sfatul medicului veterinar și după o analiză risc-beneficiu.

#### 4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacții

Nu se cunosc

#### 4.9 Cădăci și de administrație și cale de administrare

Metoda de aplicare și posologie:

Numai prin aplicare topică pe piele. Numai pentru uz extern.

Animalele trebuie cântărite cu precizie înainte de aplicarea tratamentului.

1 pipetă de 2,68 ml este suficientă pentru tratamentul unui câine cu greutatea corporală cuprinsă între 20 kg și 40 kg, corespunzând unei doze minime recomandate de 6,7 mg fipronil/kg 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 căștelui adjacente din blister, protejând pipetele nedeschise împotriva expunerii la umezeală. Deschideți blisterul cu ajutorul unui foarfecă. Pentru a evita deteriorarea pipetei, tăiați de-a lungul liniei marcate cu pictograma care reprezintă o foarfecă. 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 strângăți pipeta de câteva ori, golind în totalitate conținutul acesteia direct pe piele, unde soluția trebuie să formeze una sau două pete.

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 blanii, aceasta cauzând un aspect lipicios al blanii animalului în zona tratată.

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

## 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 supradozare, așa că animalele trebuie întotdeauna tratate folosind o pipetă de dimensiune corectă, conform greutății corporale.

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

## 4.11 Timp de așteptare

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 puricilor (*Ctenocephalides spp.*) și ca un acaricid împotriva căpușelor (*Rhipicephalus sanguineus*, și *Dermacentor variabilis*). Puricii sunt omorâți în decurs de 48 de ore. Cele mai multe dintre căpușe sunt omorate în decurs de 48 ore. În cazul căpușelor, unii indivizi mai pot fi încă prezenti după 48 ore.

## **5.2 Exciuente și/și formă galbenă**

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)  
Dieten 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**

Acet 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 2,68 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 blister 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 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.

**6.C. Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliberat în conformitate cu cerințele locale. Fipronil poate fi nociv pentru organismele acvatice. Nu consumați lacurile, apele curgătoare sau canalele cu produsul sau cu pipeta golita.

**7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

IDT Biologika GmbH  
Am Pharmapark  
06861 Dessau-Roßlau  
Germania

**8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

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

Data primei autorizari: 04.07.2011

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

## **INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie de carton

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

FIPRODOG 268 mg soluție spot-on pentru câini de talie mare  
Fipronil

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

Fiecare pipetă conține fipronil 268 mg

Excipiенti:

Butilhidroxianisol (E 320) 0,536 mg  
Butilhidroxitoluen (E 321) 0,268 mg

### **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Soluție spot-on.

### **4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

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

### **5. SPECIУ TINTĂ**

La câini  
(20-40 kg)

### **6. ÎNDICАȚIE (INDICAȚIU)**

Împotriva puricilor și căpușelor.

### **7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Citii prospectul înainte de utilizare.

**8. TIMP DE ASTEPTARE**



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 VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”**

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copilor.

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

Detinătorul autorizației de comercializare

IDT Biologika GmbH

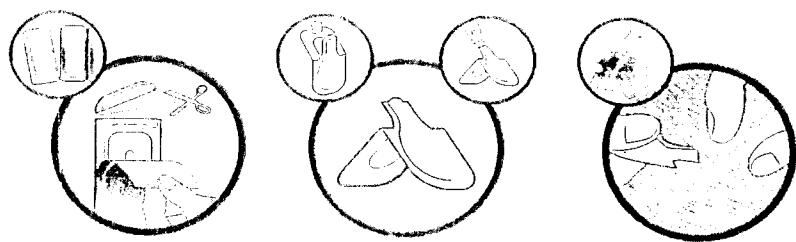
Am Pharmapark

06861 Dessau-Roßlau

Germania

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

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



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

Blister

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

FIPRODOG 268 mg soluție spot-on pentru câini de talie mare

Fipronil

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

LOGO (al IDT)

IDT Biologika GmbH

**3. DATA EXPIRĂRII**

EXP

**4. NUMĂRUL SERIEI**

Lot

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

Numai pentru uz veterinar.

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE PIPETE  
Pipetă

**I. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

FIPRODOG  
268 mg Fipronil

**2. DATA EXPIRĂRII**

EXP

**3. NUMĂRUL SERIEI**

Lot

FROSPECT

**FIPRODOG 268 mg soluție spot-on pentru câini de talie mare**

**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  
06861 Dessau-Roßlau  
Germania

Producător pentru eliberarea seriei  
Klocke Verpackungs-Service GmbH  
Max-Becker-Str.6  
76356 Weingarten  
Germania

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

FIPRODOG 268 mg soluție spot-on pentru câini de talie mare  
Fipronil

**3. DECLARAAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDENȚI)**

Fiecare pipetă de 2,68 ml conține

**Substanță activă:**  
Fipronil 268,00 mg

**Excipienți**  
Butilhidroxianisol (E320) 0,536 mg  
Butilhidroxitoluen (E 321) 0,268 mg

Soluție limpede, incoloră sau ușor gălbuiie.

**4. INDICAȚII**

Pentru tratamentul împotriva infestărilor cu purici (*Ctenocephalides spp.*) la câini.  
Eficacitatea insecticidă împotriva unei noi infestări cu purici persistă până la 6 săptămâni.  
Acest produs poate fi utilizat ca parte a strategiei de tratament în controlul dermatitei alergice cauzate de purici (DAP), în condițiile în care aceasta a fost diagnosticată anterior de către un medic veterinar.

Deși acest produs nu prezintă în mod susținut o eficacitate acaricidă imediată (câteva căpușe pot fi prezente 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. CONTRAINDICAȚII**

Nu se utilizează pentru căței cu vârste mai mici de 2 luni și/sau cu greutatea corporală mai mică de 2 kg, în absența datelor relevante.

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 produs 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.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

### **6. REACȚII ADVERSE**

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

Printre efectele adverse foarte rare, raportate după folosirea produsului, pot apărea reacții cutanate trecătoare la locul aplicării (descuamare, alopecie locală, prurit, eritem) și prurit generalizat sau alopecie.

În cazuri foarte rare, au fost raportate după aplicare hipersalivăție, semne neurologice reversibile (hiperestezie, depresie, simptome nervoase), vomă sau semne respiratorii.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale care prezintă reacții adverse în timpul unui tratament)
- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale, inclusiv raportările izolate)

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

### **7. SPECUȚINTĂ**

Câini (20 – 40 kg)

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

Metoda de aplicare și posologie:

Numai prin aplicare topicală pe piele. Numai pentru uz extern.

Animalele trebuie cântărite cu precizie înainte de aplicarea tratamentului.

1 pipetă de 2,68 ml este suficientă pentru tratamentul unui câine cu greutatea corporală cuprinsă între 20 kg și 40 kg, corespunzând unei doze minime recomandate de 6,7 mg fipronil/kg greutate corporală.

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

## **9. RECOMANDĂRÎ PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ**

Deconectați linia de la blister din cardul cu blister. Aceasta va ajuta la evitarea deschiderii accidentale a pachetului adiacent din blister, protejând pipetele nedeschise împotriva expunerii la urmezăla. Deschideți blisterul cu ajutorul unui foarfecă. Pentru a evita deteriorarea pipetei, tăiați de-a lungul liniei marcate cu pictograma care reprezintă o foarfecă. 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 blanii, aceasta cauzând un aspect lipicios al blanii animalului în zona tratată.

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

## **10. TEMPORALITATEA DE APLICARE**

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 vedere și îndemâna copiilor.

A nu se utilizează acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă după EXP.

## **12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALE (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 căd imediat de pe animal; căpușele rămase pot fi îndepărtate prin tragere ușoară.

Pentru controlul optim al infestatiei cu purici în gospodăriile cu mai multe animale, toți cainii și toate pisicile trebuie tratate cu un insecticid autorizat.

Puricii 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 necvat și aspirate cu regularitate.

S-a constatat că şamponarea cu un şampon 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 evitate îmbăierea și udarea intensă a blănii în primele 2 zile după administrarea produsului medicinal veterinar.

În condițiile utilizării ca parte a strategiei de tratament al dermatitei alergice cauzate de purici, se recomandă aplicarea lunară la pacienții alergici și la celelalte animale din gospodărie.

#### Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Acest produs medicinal veterinar nu trebuie utilizat la câini cu greutate corporală mai mică de 20 kg.

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.

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

Acest produs poate cauza iritația mucoaselor și ochilor. Prin urmare, intrarea produsului în contact cu gura și ochii trebuie evitată.

În caz de contact accidental cu ochii, imediat spălați bine ochii cu apă. Dacă iritația oculară persistă, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Evitați contactul produsului cu cu degetele persoanei care îl administrează. În cazul în care acest lucru se produce, îndepărtați conținutul imediat, cu apă și săpun.

Spălați-vă pe mâini după utilizare.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la fipronil sau la oricare excipienți 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 și ca animalele recent tratate să nu fie lăsate să doarmă cu stăpânii acestora, în special cu copiii.

Păstrați pipetele în ambalajul original și eliminați pipetele utilizate imediat.

#### Alte precauții

Câinii nu trebuie lăsați să înnoate în ape timp de 2 zile după aplicare. Produsul poate avea efecte adverse asupra suprafetelor lacuite sau vopsite sau obiectelor de mobilier.

### Utilizare în perioada de gestație sau lactație

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită la cătele pe durata gestației și lactației. Studiile de laborator efectuate cu fipronil nu au demonstrat niciun efect teratogenic sau embriotoxic. Nu au fost efectuate studii cu acest produs la cătele gestante sau care alăptează. A se utiliza în cursul gestației și lactației numai în conformitate cu sfatul medicului veterinar și după o analiză risc-beneficii.

### Supradoxozare (simptome, proceduri de urgență, antidot):

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 supradoxozare, așa că animalele trebuie tratate folosind o pipetă de dimensiune corectă, conform greutății corporale.

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

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

Fipronil poate fi nociv pentru organisme acvatice. Nu contaminați lacurile, apele curgătoare sau canalele cu produsul sau cu pipeta golita.

### **14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST AFROBAT 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 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.

Importator România

Vet Diagnostic SRL

Enache Ion nr 40

042083 Bucuresti

Romania