

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Fypryst Combo 67 mg/60,3 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 mg
S-metopren	60,3 mg

Excipienti:

Butilhidroxianisol (E320)	0,134 mg
Butilhidroxitoluen (E321)	0,067 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție spot-on.

Soluție gălbuie, transparentă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Câini 2-10 kg.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Tratamentul infestației cu purici sau infestațiilor mixte cu căpușe și/sau păduchi hematofagi la câini. În funcție de greutatea corporală, câinii sunt repartizați pe grupe de greutate (vezi pct. 4.9):

- tratamentul infestațiilor cu purici (*Ctenocephalides spp.*). Eficacitatea insecticidă împotriva reinfestărilor cu purici adulți persistă 8 săptămâni. Prevenirea multiplicării puricilor prin inhibarea dezvoltării ouălor (acțiune ovicidă) și a larvelor și pupelor (acțiune larvicide) ce provin din ouăle depuse de puricii adulți persistă 8 săptămâni după aplicarea produsului.

- tratamentul infestațiilor cu căpușe (*Ixodes ricinus*, *Dermacentor variabilis*, *Dermacentor reticulatus*, *Rhipicephalus sanguineus*). Produsul prezintă eficacitate acaricidă de până la 4 săptămâni împotriva căpușelor.

- tratamentul infestațiilor cu păduchi hematofagi (*Trichodectes canis*).

Produsul poate fi utilizat în cadrul strategiei de tratament pentru controlul dermatitei alergice provocate de purici (DAP), diagnosticată anterior de către medicul veterinar.

4.3 Contraindicații

In absența datelor disponibile produsul nu se administrează la cățeii cu vîrstă mai mică de 8 săptămâni și/sau cu greutate mai mică de 2 kg.

Nu administrați produsul la animalele bolnave (boli sistémice, febră) sau la cele aflate în convalescență.

Produsul nu trebuie administrat la iepuri, datorită riscului de apariție al unor reacții adverse grave sau chiar al morții.

Deoarece nu au fost efectuate studii clinice, utilizarea produsului la alte specii de animale în afara speciilor țintă nu este recomandată.

Produsul este indicat în special cainilor. Nu administrați la pisici și dihorii domestici, deoarece poate apărea supradozarea.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Datele despre eficacitatea produsului după îmbăiere/șamponare a animalelor sunt insuficiente. De aceea această practică nu se recomandă timp de 2 zile de la aplicarea medicamentului. Șampoanele emoliente se pot folosi înainte de tratament, dar, dacă sunt folosite săptămânal, reduc durata de protecție împotriva puricilor la aproximativ 5 săptămâni. Îmbăierea săptămânală cu şampon medicamentat cu clorhexidină 2% nu afectează eficacitatea produsului împotriva puricilor, după cum reiese din studii efectuate pe o perioadă de 6 săptămâni.

Pot apărea căpușe sporadic. Astfel, este imposibilă excluderea completă a infectării cu boli în condiții nefavorabile.

Puricii animalelor de companie infestează desori coșul animalului, lenjerie și zonele obișnuite de odihnă, cum sunt covoarele și alte materiale moi, care trebuie tratate, în caz de infestare masivă și la inițierea măsurilor de control, cu un insecticid adecvat și aspirate în mod regulat.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

i) Precauții speciale pentru utilizare la animale

Evitați contactul produsului cu ochii animalelor.

Este important să vă asigurați că aplicarea produsului se face într-un loc ferit unde animalul nu se poate linge și trebuie evitat ca animalele să se lingă unele pe altele după aplicarea tratamentului.

ii) Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Produsul poate cauza iritarea mucoaselor, pielii și ochilor. De aceea, evitați contactul produsului cu gura, pielea și ochii.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la insecticide sau alcool trebuie să evite contactul cu produsul. Evitați contactul direct al mâinii cu produsul. În caz de contact accidental, spălați mâinile cu apă și săpun.

În caz de contact cu ochii, spălați din abundență cu apă curată.

Spălați mâinile după utilizare.

Nu fumați, nu beți și nu mâncăți în timp ce aplicați produsul.

Nu puneți mâna pe animalele tratate și nu lăsați copiii să se joace cu acestea până ce locul de aplicare al produsului nu s-a uscat. De aceea, nu se recomandă aplicarea tratamentului în timpul zilei ci seara înainte de culcare, iar animalelor nu li se va permite să doarmă cu proprietarii și mai ales cu copiii.

iii) Alte precauții

Cainilor nu trebuie să li se permită să însoate în cursuri de apă timp de 2 zile de la aplicarea produsului (vezi pct. 6.6).

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Printre reacțiile adverse foarte rare suspectate, se pot observa reacții pasager ale pielii la locul aplicării medicamentului (decolorare și cădere părului, prurit și eritem) și prurit general sau alopecia. În mod excepțional după utilizare s-au observat simptome neurologice reversibile (hiperestezie,

depresie, alte semne neurologice), hipersalivație, vârsături sau simptome respiratorii.

În cazul în care animalele se ling, poate apărea hipersalivație de scurtă durată datorată în principal excipientilor.

Evitați supradozarea.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Produsul poate fi utilizat în timpul gestației și lactației gestației și lactației.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Cale de administrare și cantități de administrat:

Numai pentru uz extern.

Se administrează prin aplicare locală pe piele; o pipetă de 0,67 ml (67 mg sifpronil + 60,3 mg S-

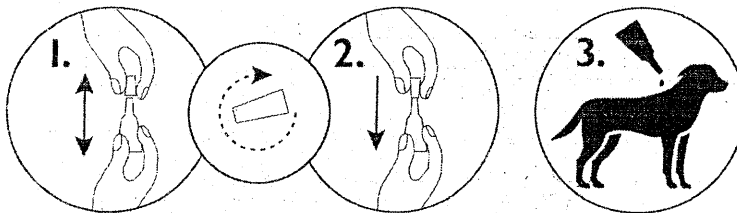
metopren) pentru un câine cu greutatea de 2 kg până la 10 kg.

În acest fel, se asigură o doză minimă recomandată de 6,7 mg/kg sifpronil și o doză de 6 mg/kg. S-metopren prin aplicare locală, pe piele.

În absența studiilor de siguranță intervalul minim între aplicări este de 4 săptămâni.

Mod de administrare:

1. Scoateți o pipetă din ambalaj. Țineți pipeta în poziție verticală cu vârful în sus și deșurubați capacul pipetei.
2. Cu celălalt capăt al dopului astfel îndepărtat, perforați sigiliul pipetei, apoi îndepărtați capacul.
3. Îndepărtați părul animalului de pe linia mediană dintre omoplați pentru a face pielea vizibilă. Puneți vârful pipetei pe piele și presați tubul de mai multe ori pentru a fi golit direct pe piele, într-un singur loc.



La nivelul locului de aplicare se pot observa modificări temporare ale părului (aglutinare/păr gras).

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

Studiile cu privire la siguranța produsului în cazul cățeilor cu vîrstă de până la 8 săptămâni și cu o greutate corporală în jur de 2 kg, tratați lunar cu doze de 5 ori mai mari decât doza recomandată, au demonstrat că nu există efecte nedorite.

Riscul reacțiilor nedorite crește odată cu supradozarea (vezi pct. 4.6), de aceea utilizați întotdeauna pipeta cu doza corespunzătoare greutății animalului.

4.11 Timp de așteptare

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Ectoparaziticide pentru uz topic, inclusiv insecticide.
Codul veterinar ATC: QP53AX65.

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Fipronil este un insecticid/acaricid din grupul fenilpirazolilor. Acționează direct asupra artropodelor prin interacțiuni cu liganții canalelor ionilor de clor, în special asupra acelora reglate de neutransmițătorul acidul gama-aminobutiric (GABA), astfel blocând transportul pre și postsinaptic al ionilor de clor prin membranele celulare. Aceasta duce la activități necoordonate ale sistemului nervos central și la moartea insectelor și acarienilor.

Fipronilul omoră puricii în 24 ore, iar căpușele (*Dermacentor reticulatus*, *Dermacentor variabilis*, *Rhipicephalus sanguineus*, *Ixodes scapularis*, *Ixodes ricinus*, *Haemaphysalis longicornis*, *Haemaphysalis flava*, *Haemaphysalis campanulata*) și păduchii hematofagi într-o perioadă de 48 ore după expunere.

S-Metoprenul este un regulator de creștere a insectelor (IGR) din clasa compușilor cunoscuți ca analogi ai hormonului juvenil, care inhibă dezvoltarea stadiilor imature ale insectelor. Acest compus imită acțiunea hormonului juvenil și determină dezvoltare anormală și moartea a stadiilor de dezvoltare a puricilor. Activitatea ovicidă locală a S-metoprenului rezultă fie prin penetrarea directă a membranei ouălor depuse sau prin absorbție prin cuticula puricilor adulți. S-metoprenul este, de asemenea, eficace în prevenirea dezvoltării larvelor și pupelor de purici, prevenind contaminarea mediului în care stau animalele tratate cu stadiile imature de purici.

5.2 Particularități farmacocinetice

Studiile asupra metabolizării fipronilului au demonstrat că metabolitul principal este sulfonatul de fipronil.

S-metoprenul este intens degradat în dioxid de carbon și acetat, care sunt ulterior încorporate în substanțele endogene.

Profilele farmacocinetice după aplicarea topică a combinației de fipronil și S-metopren au fost studiate la câini, în comparație cu administrarea intravenoasă individuală de fipronil sau S-metopren. Astfel, s-au stabilit absorbția și alți parametri farmacocinetici, în condiții similare practicii clinice. Aplicarea topică, împreună cu expunerea orală potențială adițională în urma linsului, determină o absorbție sistemică totală de fipronil (11%), cu o concentrație maximă medie plasmatică (C_{max}) de aproximativ 35 ng/ml fipronil și, respectiv, 55 ng/ml sulfonat de fipronil.

Concentrațiile plasmatiche maxime de fipronil sunt atinse rapid (valori medii ale T_{max} de aproximativ 101 ore) și scad, cu un timp mediu de înjumătățire prin eliminare de aproximativ 154 ore, cu valori maxime observate la câinii masculi.

După aplicare topică, fipronil este metabolizat intensiv la sulfonat de fipronil.

După aplicare topică la câini, concentrațiile plasmatiche de S-metopren au fost în general sub limita de quantificare (20 ng/ml).

Atât S-metoprenul, cât și fipronilul, împreună cu metabolitul său principal, sunt bine distribuite în blană cainilor la o zi după aplicare. Concentrațiile de fipronil, fipronil sulfonat și S-metopren din blană scad cu timpul și sunt detectabile cel puțin 60 zile după administrare. Paraziții sunt omorâți mai degrabă prin contact decât prin expunere sistemică.

Nu au fost observate interacțiuni farmacologice între fipronil și S-metopren.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Butilhidroxianisol (E320)
Butilhidroxitoluen (E321)
Povidonă K25
Polisorbat 80
Etanol 96%
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: 2 ani.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la temperaturi sub 30°C.

A se păstra în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină și umiditate.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Pipetă din polipropilenă de culoare albă, cu doză unică, ambalată în săculeț din folie de aluminiu.

Cutie de carton cu 1, 3, 6 și 10 pipete.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj 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 provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

Fipronilul și S-metopenul pot afecta organismele acvatice. Nu contaminați lacurile, cursurile de apă sau canalele de scurgere cu acest produs sau cu ambalajele folosite.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

KRKA, d.d., Novo mesto
Šmarješka cesta 6
8501 Novo mesto
Slovenia

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII A AUTORIZAȚIEI

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICTII PENTRU VANZARE, ELIBERARE SI/SAU UTILIZARE

Nu este cazul

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE DE CARTON

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Fypryst Combo 67 mg/ 60,3 mg soluție spot-on pentru câini de talie mică
Fipronil, S-metopren

2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare pipetă de 0,67 ml conține:

Substanță activă:

Fipronil	67 mg
Metopren	60,3 mg

Alte substanțe:

Butilhidroxianisol (E320)	0,134 mg
Butilhidroxitoluen (E321)	0,067 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție spot-on

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

- 1 pipetă de 0,67 ml cu doză unică
- 3 pipete de 0,67 ml cu doză unică
- 6 pipete de 0,67 ml cu doză unică
- 10 pipete de 0,67 ml cu doză unică

5. SPECII ȚINTĂ

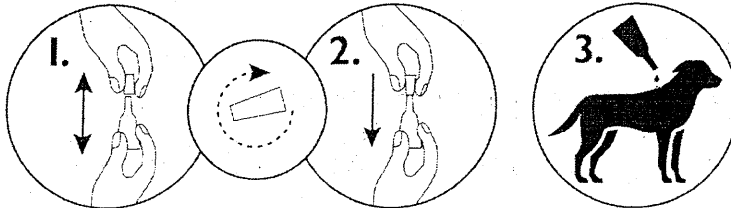
Câini 2-10 kg

6. INDICAȚII

Tratamentul infestației cu purici sau infestațiilor mixte cu căpușe și/sau păduchi hematofagi la câini.

7. METODE ȘI CĂI DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.
Utilizare spot-on.



8. TEMPORALITY (TEMPO DI ATTESA)**9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP:

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la temperaturi sub 30°C.

A se păstra în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină și umiditate.

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

Materialele neutilizate se vor elibera conform cerintelor locale. Fipronilul și S-metopenul pot afecta organisme acvatice. Nu contaminați lacurile, cursurile de apă sau canalele de scurgere cu acest produs sau cu ambalajele folosite.

13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz

Numai pentru uz veterinar.

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

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

KRKA, d.d., Novo mesto
Šmarješka cesta 6
8501 Novo mesto
Slovenia

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL LOTULUI DE PRODUS**

Lot:

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

SĂCULEȚ

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Fypryst Combo 67 mg/ 60,3 mg soluție spot-on pentru câini
Fipronil, S-metopren

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANȚE) ACTIVĂ (ACTIVE)

Fiecare pipetă de 0,67 ml conține:

Substanță activă:

Fipronil	67 mg
S-metopren	60,30 mg

3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

1 pipetă de 0,67 ml cu doză unică

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Utilizare spot-on.

Câini 2-10 kg



5. TEMPORALITATEA (TIMP DE AȘTEPTARE)

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot

7. DATA EXPIRĂRII

EXP

8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ

PRIMAR

PIPETA

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Fypryst Combo 67 mg/ 60,3 mg
Fipronil, S-metopren

2. NUMELE ȘI DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

KRKA

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. NUMĂRUL SERIEI

Lot

5. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

PROSPECT

- Fypryst Combo 67 mg/ 60,3 mg soluție spot-on pentru câini de talie mică
 Fypryst Combo 134 mg/ 120,6 mg soluție spot-on pentru câini de talie medie
 Fypryst Combo 268 mg/ 241,2 mg soluție spot-on pentru câini de talie mare
 Fypryst Combo 402 mg/ 361,8 mg soluție spot-on pentru câini de talie foarte 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 și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KRKA, d.d., Novo mesto
 Šmarješka cesta 6
 8501 Novo mesto
 Slovenia

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

- Fypryst Combo 67 mg/ 60,3 mg soluție spot-on pentru câini de talie mică
 Fypryst Combo 134 mg/ 120,6 mg soluție spot-on pentru câini de talie medie
 Fypryst Combo 268 mg/ 241,2 mg soluție spot-on pentru câini de talie mare
 Fypryst Combo 402 mg/ 361,8 mg soluție spot-on pentru câini de talie foarte mare

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

Fiecare pipetă de 0,67 ml conține:

Substanță activă:

Fipronil	67 mg
S-metopren	60,30 mg

Excienți:

Butilhidroxianisol (E320)	0,134 mg
Butilhidroxitoluen (E321)	0,067 mg

Fiecare pipetă de 1,34 ml conține:

Substanță activă:

Fipronil	134 mg
S-metopren	120,60 mg

Excienți:

Butilhidroxianisol (E320)	0,27 mg
Butilhidroxitoluen (E321)	0,13 mg

Fiecare pipetă de 2,68 ml conține:

Substanță activă:

Fipronil	268 mg
S-metopren	241,20 mg

Excipienti:

Butilhidroxianisol (E320)	0,54 mg
Butilhidroxitoluen (E321)	0,27 mg

Fiecare pipetă de 4,02 ml conține:

Substanță activă:

Fipronil	402 mg
S-metopren	361,80 mg

Excipienti:

Butilhidroxianisol (E320)	0,80 mg
Butilhidroxitoluen (E321)	0,40 mg

4. INDICAȚII

Tratamentul infestației cu purici sau infestațiilor mixte cu căpușe și/sau păduchi hematofagi la câini. În funcție de greutatea corporală, câinii sunt repartizați pe grupe de greutate (vezi pct. 8):

- tratamentul infestațiilor cu purici (*Ctenocephalides spp.*). Eficacitatea insecticidă împotriva reinfestărilor cu purici adulți persistă 8 săptămâni. Prevenirea multiplicării puricilor prin inhibarea dezvoltării ouălor (acțiune ovicidă) și a larvelor și pupelor (acțiune larvicidă) ce provin din ouăle depuse de puricii adulți persistă 8 săptămâni după aplicarea produsului.

- tratamentul infestațiilor cu căpușe (*Ixodes ricinus*, *Dermacentor variabilis*, *Dermacentor reticulatus*, *Rhipicephalus sanguineus*). Produsul prezintă eficacitate acaricidă de până la 4 săptămâni împotriva căpușelor.

- tratamentul infestațiilor cu păduchi hematofagi (*Trichodectes canis*).

Produsul poate fi utilizat în cadrul strategiei de tratament pentru controlul dermatitei alergice provocate de purici (DAP), diagnosticată anterior de către medicul veterinar.

5. CONTRAINDICAȚII

În absența datelor disponibile produsul nu se administrează la cățeii cu vârstă mai mică de 8 săptămâni și/sau cu greutate mai mică de 2 kg.

Nu administrați produsul la animalele bolnave (boli sistemice, febră) sau la cele aflate în convalescență.

Produsul nu trebuie administrat la iepuri, datorită riscului de apariție al unor reacții adverse grave sau chiar al morții.

Deoarece nu au fost efectuate studii clinice, utilizarea produsului la alte specii de animale în afara speciilor țintă nu este recomandată.

Produsul este indicat în special câinilor. Nu administrați la pisici și dihorii domestiici, deoarece poate apărea supradozarea.

6. REACȚII ADVERSE

Printre reacțiile adverse rare suspectate, se pot observa reacții pasagere ale pielii la locul aplicării medicamentului (decolorare și căderea părului, prurit și eritem) și prurit general sau alopecia. În mod excepțional după utilizare s-au observat simptome neurologice reversibile (hiperestezie, depresie, alte semne neurologice), hipersalivatie, vârsături sau simptome respiratorii.

În cazul în care animalele se ling, poate apărea hipersalivatie de scurtă durată datorată în principal excipientilor.

Evitați supradozarea

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

7. SPECII ȚINTĂ

Câini 2-10 kg

Câini 10-20 kg

Câini 20-40 kg

Câini peste 40 kg

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

Cale de administrare și cantități de administrat:

Numai pentru uz extern.

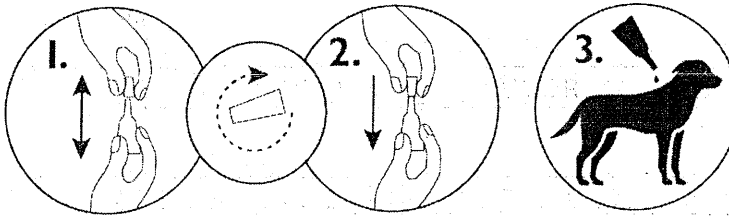
Administrați prin aplicare locală pe piele, conform greutății coporale, după cum urmează:

Câini	Număr de pipete	Volumul pipetelor	Concentrație (Fipronil + S-metopren)
peste 2 kg până la 10 kg	1 pipetă	0,67 ml	67 mg + 60,3 mg
peste 10 kg până la 20 kg	1 pipetă	1,34 ml	134 mg + 120,6 mg
peste 20 kg până la 40 kg	1 pipetă	2,68 ml	268 mg + 241,2 mg
peste 40 kg	1 pipetă	4,02 ml	402 mg + 361,8 mg

În acest fel, se asigură o doză minimă recomandată de fipronil de 6,7 mg/kg și o doză de S-metopren de 6 mg/kg, după aplicare locală pe piele.

Mod de administrare:

1. Scoateți o pipetă din ambalaj. Țineți pipeta în poziție verticală cu vârful în sus și deșurubați capacul pipetei.
2. Cu celălalt capăt al dopului astfel îndepărtat, perforați sigiliul pipetei, apoi îndepărtați capacul.
3. Îndepărtați părul animalului de pe linia mediană dintre omoplați pentru a face pielea vizibilă. Puneți vârful pipetei pe piele și presați tubul de mai multe ori pentru a fi golit direct pe piele, într-un singur loc.



9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

În absența studiilor de siguranță, intervalul minim între aplicări este de 4 săptămâni.

La nivelul locului de aplicare se pot observa modificări temporare ale părului (aglutinare/păr gras).

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 30°C.

A se păstra în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină și umiditate.

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

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Datele despre eficacitatea produsului după îmbăiere/șamponare a animalelor sunt insuficiente, de aceea această practică nu se recomandă timp de 2 zile de la aplicarea medicamentului. Șampoanele emoliente se pot folosi înainte de tratament, dar, dacă sunt folosite săptămânal, reduc durata de protecție împotriva puricilor la aproximativ 5 săptămâni. Îmbăierea săptămânală cu șampon medicamentat cu clorhexidină 2% nu afectează eficacitatea produsului împotriva puricilor, după cum reiese din studii efectuate pe o perioadă de 6 săptămâni.

Câinilor nu trebuie să li se permită să înnoate în cursuri de apă timp de 2 zile de la aplicarea produsului. Pot apărea căpușe sporadic. Astfel, este imposibilă excluderea completă a infectării cu boli în condiții nefavorabile.

Puricii animalelor de companie infestează deseori coșul animalului, lenjeria și zonele obișnuite de odihnă, cum sunt covoarele și alte materiale moi, care trebuie tratațe, în caz de infestare masivă și la inițierea măsurilor de control, cu un insecticid adecvat și aspirate în mod regulat.

Evitați contactul produsului cu ochii animalelor.

Este important să vă asigurați că aplicarea produsului se face într-un loc ferit unde animalul nu se poate linge și trebuie evitat ca animalele să se lingă unele pe altele după aplicarea tratamentului.

Produsul poate fi aplicat femeilor gestante, precum și femeilor care alăptează.

Studiile cu privire la siguranța produsului în cazul cățeilor cu vîrstă de până la 8 săptămâni și cu o greutate corporală în jur de 2 kg, tratați lunar cu doze de 5 ori mai mari decât doza recomandată, au demonstrat că nu există efecte nedorite.

Riscul reacțiilor nedorite crește odată cu supradozarea (vezi pct.. 6) de aceea utilizați întotdeauna pipeta cu doza corespunzătoare greutății animalului..

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

Produsul poate cauza iritarea mucoaselor, pielii și ochilor. De aceea, evitați contactul produsului cu gura, pielea și ochii.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la insecticide sau alcool trebuie să evite contactul cu produsul. Evitați contactul direct al mâinii cu produsul. În caz de contact accidental, spălați mâinile cu apă și săpun.

În caz de contact cu ochii, spălați din abundență cu apă curată.

Spălați mâinile după utilizare.

Nu fumați, nu beți și nu mâncăți în timp ce aplicați produsul.

Nu punete mâna pe animalele tratate și nu lăsați copiii să se joace cu acestea până ce locul de aplicare al produsului nu s-a uscat. De aceea, nu se recomandă aplicarea tratamentului în timpul zilei ci seara înainte de culcare, iar animalelor nu li se va permite să doarmă cu proprietarii și mai ales cu copiii.

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

Orice produs neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate, în conformitate cu cerințele locale.

Fipronilul și S-metopenul pot afecta organismele acvatice. Nu contaminați lacurile, cursurile de apă sau canalele de scurgere cu acest produs sau cu ambalajele folosite.

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

15. ALTE INFORMAȚII

Cutie de carton cu 1, 3, 6 sau 10 pipete.

Pentru orice informație în legătură cu acest produs medicinal veterinar vă rugăm contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.