

POVZETEK GLAVNIH ZNAČILNOSTI ZDRAVILA

1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Advantage 80 mg kožni nanos, raztopina za velike mačke in hišne kunce

2. KAKOVOSTNA IN KOLIČINSKA SESTAVA

Zdravilna(e) učinkovina(e):

Ena 0,8 ml merilna kapalka vsebuje: imidaklopid 80 mg

Pomožne snovi:

benzilalkohol 665,6 mg

butilhidroksitoluen, (E321, antioksidant) 0,8 mg

Za celoten seznam pomožnih snovi, glejte poglavje 6.1.

3. FARMACEVTSKA OBLIKA

Kožni nanos, raztopina.

Bistra, rumena do rahlo rjavkasta raztopina.

4. KLINIČNI PODATKI

4.1 Ciljne živalske vrste

Mačke in hišni kunci.

4.2 Indikacije za uporabo pri ciljnih živalskih vrstah

Za preprečevanje invadiranosti z bolhami in zatiranje bolh pri 4 kg mačkah in pri mačkah, težjih od 4 kg telesne mase.

Zdravilo lahko uporabljamo kot del strategije pri zdravljenju alergijskega dermatitisa, ki ga povzročajo bolhe.

Za zatiranje bolh pri hišnih kuncih s 4 – 8 kg telesne mase.

4.3 Kontraindikacije

Ne uporabite pri mačjih mladičih, mlajših od 8 tednov.

Ne uporabite pri hišnih kuncih, mlajših od 10 tednov.

Ne uporabite pri kuncih, ki so namenjeni prehrani ljudi.

Ne uporabite v primeru preobčutljivosti na zdravilno učinkovino ali na katero koli pomožno snov.

4.4. Posebna opozorila za vsako ciljno živalsko vrsto

Ponovna infestacija z bolhami iz okolice se lahko pojavi 6 tednov po nanosu zdravila. Zato bo morda potrebno postopek zatiranja zajedavcev večkrat ponoviti, kar je odvisno od števila bolh v okolici.

4.5 Posebni previdnostni ukrepi

Posebni previdnostni ukrepi za uporabo pri živalih

Zdravilo je samo za zunanjo uporabo. Zdravilo nanosite samo na nepoškodovano kožo.

Vsebina merilne kapalka ne sme priti v stik z očmi ali zaiti v usta živali.

Preprečite, da bi se živali po nanosu zdravila med seboj lizale.

Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo

Zdravilo vsebuje benzilalkohol, ki lahko povzroči prehodne reakcije kože (srbenje, razdraženje).

Osebe, ki imajo občutljivo kožo, so lahko še posebej občutljive na to zdravilo.

Preprečite stik zdravila z očmi ali ustno sluznico.

Če zdravilo pride v stik z očmi, jih temeljito izperite z vodo. Če vzdraženje kože ali oči traja, ali pri zaužitju zdravila, poiščite zdravniško pomoč.

Med nanosom ne jejte, pite ali kadite.

Po uporabi si temeljito operite roke z milom in vodo.

4.6. Neželeni učinki (pogostost in resnost)

Zdravilo je grenko, zato se živali lahko občasno slinijo, če mesto nanosa poližejo takoj po zdravljenju. To ni znak zastrupitve, slinjenje preneha po nekaj minutah brez zdravljenja (glejte tudi poglavje 4.9 Odmerjanje in pot uporabe).

V zelo redkih primerih se lahko pojavijo reakcije kože, kot so izguba dlake, rdeči kožni madeži, srbečica in poškodbe kože. Poročali so tudi o vznemirjenosti živali.

Izjemoma so pri mačkah poročali o prekomernem slinjenju in nevroloških znakih, kot so pomanjkanje koordinacije, tresenje in otožnost.

4.7. Uporaba v obdobju brejosti, laktacije ali nesnosti

Z laboratorijskimi študijami na podganah in kuncih niso bili dokazani primarni embriotoksični, teratogeni ali reproduktivni znaki toksičnosti. Raziskave na brejih samicah in samicah v laktaciji ter njihovih mladičih so omejene. Dosedanji izsledki pa kažejo, da pri teh živalih ni pričakovati neželenih učinkov.

4.8 Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij

Ne prihaja do medsebojnega delovanja dvakratnega priporočenega odmerka tega zdravila in drugih veterinarskih zdravil v splošni rabi za mačke: lufenuronom, pirantelom in prazikvantelom.

Kompatibilnost zdravila je bila dokazana tudi s sočasno uporabo zdravil, ki so del rutinskega zdravljenja na terenu, vključno s cepljenjem.

4.9 Odmerjanje in pot uporabe

Najmanjši odmerek je 10 mg imidakloprida na kg telesne mase, kar ustreza 0,1 ml zdravila Advantage 80 mg kožni nanos, raztopina za velike mačke in hišne kunce na kg telesne mase.

kg t.m.	zdravilo	merilna kapalka	mg/kg t.m.
4 - 8 kg	Advantage 80 mg kožni nanos, raztopina za velike mačke in hišne kunce	1 x 0,8 ml	največ 20

Enkratni nanos štiti mačko pred bolhami 4 tedne, hišnega kunca pa do 1 tedna.

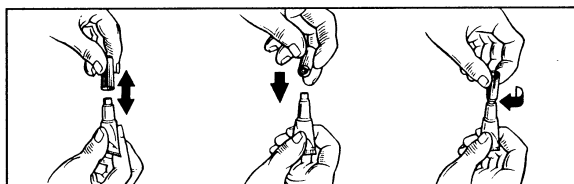
Za zatiranje bolh v okolici priporočamo dodatno uporabo primerne sredstva za zatiranje bolh in njihovih razvojnih oblik v okolici.

Zdravilo dajemo mačkam mesečno kot del strategije pri zdravljenju alergijskega dermatitisa, ki ga povzročajo bolhe.

Zdravilo učinkuje tudi takrat, ko je žival mokra, na primer ob močnem dežju. Morda bo potrebno zdravljenje živali ponoviti, kar pa je odvisno od števila bolh v okolici. V tem primeru zdravljenja ne ponavljajte več kot enkrat tedensko.

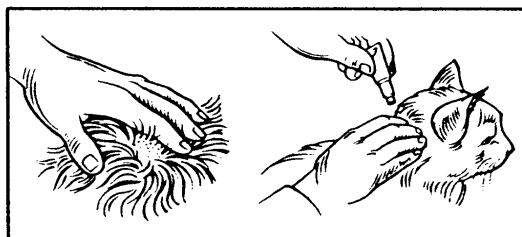
Pot uporabe

Vzemite merilno kapalko iz ovojnine, držite jo navpično. Zavrtite in snemite zaporko, obrnite jo in z njo prebodite plastično mrežico na merilni kapalki.



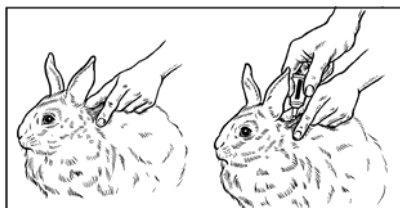
Pot uporabe pri mačkah

Mački razmaknite dlako na vratu. Položite merilno kapalko na kožo in jo nekajkrat močno stisnite, da nanese vsebino neposredno na kožo.



Pot uporabe pri hišnih kuncih

Hišnemu kuncu razmaknite dlako na vratu. Položite merilno kapalko na kožo in jo nekajkrat močno stisnite, da nanese vsebino neposredno na kožo.



Obe živalski vrsti:

Nanos na zatilje preprečuje, da bi žival mesto nanosa polizala.

Nanašamo samo na nepoškodovano kožo. Preprečite, da bi se zdravljeni živali med seboj lizale.

4.10 Preveliko odmerjanje (simptomi, nujni ukrepi, protistrupi) (če je potrebno)

Pri mačkah pri aplikaciji petkratnega terapevtskega odmerka enkrat na teden v obdobju osmih zaporednih tednov ni bilo neželenih kliničnih znakov.

Pri hišnih kuncih po aplikaciji štirikratnega terapevtskega odmerka (do 45 mg/kg telesne mase) v obdobju štirih zaporednih tednov ni bilo neželenih kliničnih znakov.

Zastrupitev zaradi zaužitja zdravila je pri živalih malo verjetna. Potrebno je simptomatično zdravljenje pod nadzorom veterinarja. Protistrup ni znan, priporočamo pa dajanje aktivnega oglja.

4.11 Karenca

Ni dovoljena uporaba pri kuncih, ki so namenjeni prehrani ljudi.

5. FARMAKOLOŠKE LASTNOSTI

Farmakoterapevtska skupina: ektoparazitiki za topikalno uporabo

Oznaka ATC vet : QP53AX17

5.1 Farmakodinamične lastnosti

Imidakloprid se zaradi aktivnosti AchE veže na nikotinske holinergične receptorje v postsinaptičnem delu osrednjega živčevja. Zavira aktivnost acetilholinesteraze in posledično povzroči ohromitev in pogin zajedavca. Ker se imidakloprid slabo veže na strukturno različne nikotinske holinergične receptorje pri sesalcih in ker ne prehaja skozi hematoencefalno bariero pri sesalcih, ne deluje na osrednje živčevje sesalcev. Minimalen farmakološki učinek pri sesalcih potrjujejo raziskave na kuncih, miših in podganah s sistemskim dajanjem subletalnih odmerkov imidakloprida.

Poleg delovanja imidakloprida na odrasle bolhe, je bil pred kratkim dokazan tudi njegov učinek na ličinke v okolici zdravljenih živali. Ličinke v okolici poginejo, ko pridejo v stik z zdravljeno živaljo.

5.2 Farmakokinetični podatki

Zdravilo nanašamo na kožo. Pri mačkah se po topikalnem nanosu raztopina hitro porazdeli po celotni živali. Akutne dermalne raziskave predoziranja na podgani in ciljni živali ter serumske kinetične raziskave dokazujejo, da je sistemska absorpcija učinkovine v telesu majhna in prehodna in ne vpliva na klinično učinkovitost.

6. FARMACEVTSKI PODATKI

6.1. Seznam pomožnih snovi

benzilalkohol
propilen karbonat
butilhidroksitoluen

6.2 Inkompatibilnosti

Niso znane.

6.3 Rok uporabnosti

Rok uporabnosti zdravila v pakiranju za prodajo: 5 let.

6.4. Posebna navodila za shranjevanje

Za shranjevanje ni posebnih navodil.
Zdravila ne shranjujte blizu hrane, pijače in hrane za živali.

6.5 Vrsta ovojnine in vsebina

Oprema:	pretisni omot s 4 enoodmernimi merilnimi kapalkami
Vrsta ovojnine:	bela polipropilenska merilna kapalka bel polipropilenski navojni zamašek
Vsebina:	0,8 ml bistre, rumene do rjavkaste, raztopine (80,0 mg imidakloprida)

6.6 Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje neporabljenega zdravila ali odpadnih snovi

Vsako neporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo iz teh zdravil, je treba odstraniti v skladu z lokalnimi predpisi.

7. IMETNIK(I) DOVOLJENJ(A) ZA PROMET

Bayer d.o.o.
Bravničarjeva 13
1000 Ljubljana

8. ŠTEVILKA(E) DOVOLJENJ(A) ZA PROMET

NP/V/0004/002

9. DATUM PRIDOBITVE/PODALJŠANJA DOVOLJENJA ZA PROMET

29.3.2011/19.9.2016

10. DATUM REVIZIJE BESEDILA

19.9.2016

PREPOVED PRODAJE, OSKRBE IN/ALI UPORABE

Ni smiselno.