

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Advantage rácsepegtető oldat macskáknak és nyulaknak A.U. V.

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓNAK A NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja: Bayer Hungária Kft. (1123, Budapest, Alkotás u. 50.)

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó: KVP, Pharma + Veterinär-Produkte GmbH. Kiel, (Németország)

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Advantage rácsepegtető oldat kistestű macskáknak és nyulaknak A.U. V.

Advantage rácsepegtető oldat nagytestű macskáknak és nyulaknak A.U. V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

Az Advantage rácsepegtető oldat 10% imidaklopridot tartalmaz.

1 cseppentő pipetta tartalmaz:

	Egységnyi adag	Imidakloprid
Advantage rácsepegtető oldat kistestű macskáknak és nyulaknak (≤ 4 kg)	0,4 ml	40 mg
Advantage rácsepegtető oldat nagytestű macskáknak és nyulaknak (4 - 8 kg)	0,8 ml	80 mg

Antioxidáns: butil-hidroxitoluol

4. JAVALLAT(OK)

Macskák bolhásságának megelőzésére és kezelésére, ezáltal a bolhacsípés okozta allergiás bőrgyulladás (FAD) megelőzésre, illetve a gyógykezelés részeként.

Nyulak *Ctenocephalides felis* okozta bolhásságának kezelésére.



5. ELLENJAVALLATOK

8 hetesnél fiatalabb macskán alkalmazása ellenjavallt.

10 hetesnél fiatalabb nyúlön alkalmazása ellenjavallt.

6. MELLÉKHATÁSOK

A termék keserű ízű. Ha az állat közvetlenül a kezelés után annak helyét lenyalja, alkalmanként nyálzás jelentkezhet. Ez nem mérgezési tünet, és néhány perc után kezelés nélkül megszűnik (Lásd még: Adagolás és alkalmazási mód.)

Nagyon ritkán bőrtünetek (pl.: szőrhiány, kipirosodás, viszketés és bőrsebek) előfordulhatnak. Nyugtalaniságról is beszámoltak. Felerősödött nyálzás és idegrendszeri tünetek (pl.: inkoordináció, remegés és depresszió,) főleg macskákban fordult elő.

A mellékhatások gyakoriságát az alábbi útmutatás szerint kell meghatározni:

- nagyon gyakori (10 állatból több mint 1-nél jelentkezik egy kezelés során)
- gyakori (100 állatból több mint 1-nél, de kevesebb mint 10-nél jelentkezik)
- nem gyakori (1000 állatból több mint 1-nél, de kevesebb mint 10-nél jelentkezik)
- ritka (10000 állatból több mint 1-nél, de kevesebb mint 10-nél jelentkezik)
- nagyon ritka (10000 állatból kevesebb mint 1-nél jelentkezik, beleértve az izolált eseteket is).

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, ebben a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJ(OK)

Macska, nyúl.

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Az ajánlott minimális adag 10 mg/ttkg imidaklopid, ami megfelel 0,1 ml/ttkg „Advantage macskáknak és nyulaknak” készítménynek.

Macska és nyúl testtömege (kg)	Termék	Pipetták száma	mg / ttkg
≤4 kg	Advantage rácsepegtető oldat kistestű macskáknak és nyulaknak	1 x 0,4 ml	min.10 mg
4 -8 kg	Advantage rácsepegtető oldat nagytestű macskáknak és nyulaknak	1 x 0,8 ml	max.20 mg
8 kg feletti testtömeg esetén az Advantage rácsepegtető oldat nagytestű macskáknak és nyulaknak. készítmény 2 pipettáját (0,8 ml) kell használni.			

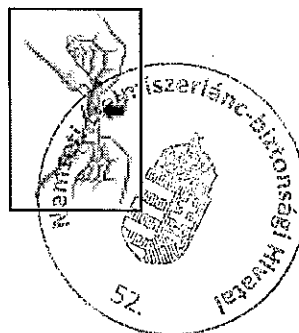
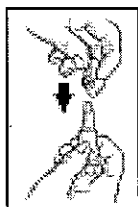
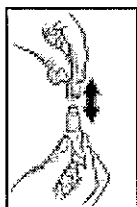
Egyetlen kezelés kb. 4 hétig megelőzi az újrafertőződést macskáknál, és egy hétig nyulak esetében.

A macskán élősködő bolhák 1 napon belül elpusztulnak.

A környezetben már meglévő bábok 6 vagy több héttel a kezelés után is kifejlődhetnek a környezet klimatikus viszonyaitól függően. Ezért szükséges lehet az Advantage kezelést kombinálni olyan szerrel, amely hatásos az állat tartózkodási helyén előforduló fejlődési alakokra és így megállítani a bolhák életciklusának környezetben zajló részét. Ez a lakókörnyezet bolhafertőzöttségének gyorsabb megszűnését eredményezheti. A terméket havonta kell alkalmazni, amennyiben a bolhaallergiás dermatitis kezelésének részeként használják. Megázás a szer hatékonyságát nem befolyásolja.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

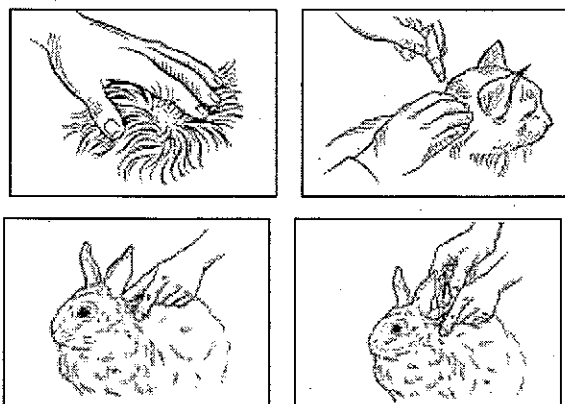
Vegyen ki egy pipettát a csomagból. Tartsa a pipettát álló helyzetben, kupakkal felfelé, és csavarva húzza le a biztonsági kupakot. A kupakot fordítsa meg, nyomja rá a pipetta végére, és csavarva húzza le.



Macskán és nyúlon való alkalmazás:

A tarkón, a koponya alapjánál hajtsa szét a szőrt úgy, hogy a bőr láthatóvá váljék.

Érintse a pipetta hegyét az állat bőréhez, és többször erőteljesen nyomja össze a pipettát, amíg a teljes tartalma a bőrre kerül.



A tarkótájékra juttatva az állatnak minimális esélye van a készítmény lenyalására.

Csak ép bőrfelületre juttassuk a készítményt. Ne engedjük, hogy a frissen kezelt állatok egymást nyalogassák.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

A készítmény alkalmazása emberi fogyasztásra szánt nyulak kezelésére nem engedélyezett.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Ez az állatgyógyászati készítmény különleges tárolást nem igényel.>

Lejárató idő 5 év

Csak a dobozon illetve pipettán feltüntetett lejárató időn belül szabad felhasználni.

A lejárató idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.



12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések:

Legyengült, idős, vemhes vagy szoptató állat kezelése esetén, ha az állat egyéb gyógykezelésben részesül, a kezelés előtt az állatorvossal konzultálni kell. Kerüljük a szernek az állat szemébe jutását. Ha a szer figyelmetlen kezelés következtében az állat vagy ember szájába kerül, mozgászavart, remegést, görcsöket okozhat. Aktív szén adásával a mérgezés tünetei enyhíthetők, melyeket tünetileg kell kezelni. Specifikus antidótum nem ismeretes.

Csak külsőleg alkalmazható!

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések:

Nagyon ritka esetben, mint helyileg alkalmazandó szernek a használata után előfordulhatnak egyedi bőrtünetek (pl.: allergia, bőrirritáció). Meg kell akadályozni, hogy a készítmény szembe, szájba kerüljön. Ha véletlenül a készítmény a szembe kerül, bő vízzel ki kell öblíteni. Ha a bőr vagy szem érzékenysége huzamosabb ideig fennáll, vagy a készítményt véletlenül lenyelték, orvoshoz kell fordulni és a készítmény használati utasítását bemutatni. Ismertően érzékeny bőrű emberek a termékre különösen érzékenyek lehetnek.

A felhasználónak:

A készítmény oldószere egyes anyagokon, pl. műanyag, bőrön, kárpiton stb. foltot hagyhat. A lejáratási időn túl nem alkalmazható. Élelmiszertermelő állatok a szerrel nem kezelhetők. Takarmánytól, élelmiszerektől elkülönítetten kell tárolni.

Vemhesség, Laktáció:

Patkányon imidaklopridral végzett vizsgálatokban nem találtak elsődleges embrió-toxikus hatást. Patkányon és nyúlra teratogenitásra és reprodukcióra utaló hatást nem tapasztaltak. Vemhes és kölykeit szoptató szukákkal végzett vizsgálatok korlátozott számban állnak rendelkezésre. Az eredmények azt támasztják alá, hogy nem kell nemkívánatos hatásra számítani ezeken az állatokon.

Gyógyszerkölsönhatások és egyéb interakciók:

A készítmény ajánlott adagjának kétszeresét alkalmazva a következő általános gyakorlatban használt állatorvosi termékekkel kompatibilis volt: fention, lufenuron, milbemycin, febantel, pyrantel, praziquantel. A készítmény kompatibilitását sok, gyakorlati körülmények között rutinszerűen alkalmazott kezeléssel (vakcinázást is beleértve) bizonyították.

Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok):

Macskáknál nyolc héten keresztül, heti egy alkalommal, a terápiás dózis 5-szörösével kezelve nemkívánatos hatás nem volt megfigyelhető.

Nyulaknál nemkívánatos hatás nem volt megfigyelhető négy héten keresztül heti 45 mg/ttkg dózis (4-szeres terápiás dózis) esetén.

A véletlenszerű szájon át való felvétel utáni mérgezés valószínűtlen. Mérgezés esetén állatorvosi felügyelet mellett tüneti kezelést kell alkalmazni. Specifikus antidótum nem ismert, de aktív szén adása jótékony hatású lehet.

Inkompatibilitások:

Nem ismeretesek.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

Az állatgyógyászati készítmény nem kerülhet sem a szennyvízbe, sem a háztartási hulladékba! Kérdezze meg a gyógyszerészt, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket! Ezek az intézkedések a környezetet védik.

14. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA

2016. szeptember 2.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Előfordulhat, hogy nem minden kiserelés kerül kereskedelmi forgalomba.

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjához

Bayer Hungária Kft. (1123 Budapest, Alkotás u. 50.)

Tel: 06 1 487 4100, e-mail: allatgyogyszer@bayer.com

