

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Advantage, 100 mg/ml užlašinamasis tirpalas katėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 ml tirpalo yra:

Veikliosios (-ių) medžiagos (-ų):

imidakloprido 100 mg;

Pagalbinės (-ių) medžiagos (-ų):

butilhidroksitolueno (E321) 1 mg.

benzilo alkoholio (E1519) 832 mg.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

Skaidrus geltonos arba šiek tiek rusvos spalvos tirpalas

3. VAISTO FORMA

Užlašinamasis tirpalas.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Katės.

4.2. Naudojimo indikacijos nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Katėms, užsikrėtusioms blusomis, gydyti ir užsikrėtimo profilaktikai. Vieną kartą gydyta katė blusomis neužsikrečia 4 sav. Vaistą galima naudoti kaip papildomą priemonę blusų sukeltam alerginiam dermatitui (BAD) kontroliuoti.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti neatjunkytiems kačiukams iki 8 sav. amžiaus.

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

4.4. Specialieji išpėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Nėra.

4.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Būtina stengtis, kad pipetės turinys ar užlašinta dozė nepatektų į gydomo gyvūno akis ar burną. Negalima leisti ką tik gydytiems gyvūnams laišyti vieniems kitų.

Prieš lašinant veterinarinį vaistą, bet kurį antkaklį reikia nuimti. Prieš užsegant antkaklį vėl, reikia vizualiai įvertinti užlašinimo vietą ir įsitikinti, kad ji sausa.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Būtina saugotis, kad vaisto nepatektų ant odos, į akis ar burną.

Atsitiktinai patekus ant odos, nedelsiant reikia plauti muilu ir vandeniui.

Asmenys, kurių oda yra jautri, gali būti ypatingai jautrūs šiam vaistui.

Vaisto atsitiktinai patekus į akis, nedelsiant reikia kruopščiai plauti vandeniui. Jei odos ar akių sudirgimas išlieka arba vaistas atsitiktinai nuryjamas, reikia kreiptis į gydytoją.

Naudojant vaistą negalima valgyti, gerti ar rūkyti.

Po naudojimo reikia kruopščiai nusiplauti rankas.

Kitos atsargumo priemonės

Šio produkto tirpiklis gali dažyti tam tikras medžiagas, įskaitant odą, audinius, plastiką ir gatavus paviršius. Prieš kontaktuojant su tokia medžiaga, leiskite tai vietai išdžiūti.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Vaistas yra kartus. Jei gyvūnas iš karto po naudojimo nulaižo lašinimo vietą, gali atsirasti seilėtekis. Tai nėra apsinuodijimo požymis, jis išnyksta po kelių minučių be papildomo gydymo. Labai retais atvejais gali pasireikšti odos reakcijos, tokios kaip plaukų išslinkimas, paraudimas, niežulys ir odos pažeidimai. Taip pat pastebėtas susijaudinimas. Pavieniais atvejais katėms pasireiškė padidėjęs seilėtekis ir neurologiniai simptomai, tokie kaip koordinacijos sutrikimas, tremoras ir depresija. Prarijus, gali pasireikšti kiti virškinimo trakto požymiai (vėmimas ir viduriavimas) kurie, remiantis veterinarinio vaisto patekimo į rinką duomenimis, buvo pastebėti labai retai.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalanki (-ios) reakcija (-os) pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Laboratoriniais imidakloprido tyrimais su žiurkėmis ir triušiais, jokių įrodymų apie embriotoksinį, teratogeninį ar toksinį poveikį reprodukcijai nenustatyta. Nėra pakankamai tyrimų su katingomis ar katėmis laktacijos metu bei jų jaunikliais, tačiau, remiantis esamais duomenimis, nepalankios reakcijos joms menkai tikėtinos.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Sąveika tarp šio vaisto, naudojus du kartus didesnę nei rekomenduojama dozę, ir įprastai naudojamų veterinarinių vaistų (lufenurono, pirantelio ir prazikvantelio) nenustatyta. Vaistą taip pat galima naudoti, tuo pat metu atliekant įprastas veterinarinei praktikai procedūras, pvz., vakcinaciją.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Dozavimas ir gydymo planas

Katei, sveriančiai mažiau kaip 4 kg, reikia užlašinti vienos 0,4 ml pipetės turinį. Katei, sveriančiai 4 kg ir daugiau, reikia užlašinti vienos 0,8 ml pipetės turinį.

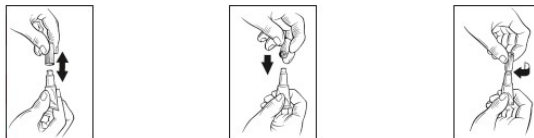
Katės svoris, kg	Vaistas	Pipečių skaičius	Imidakloprido dozė, mg/kg kūno svorio
Mažiau kaip 4 kg	Advantage	1 x 0,4 ml	ne mažiau kaip 10
4 kg ir daugiau	Advantage	1 x 0,8 ml	ne mažiau kaip 20

Per šešias savaites po gydymo (ar vėliau), aplinkoje gali atsirasti kita blusų karta, todėl gali prireikti gydymą kartoti, priklausomai nuo aplinkoje esančių blusų kiekio. Gydymą galima kartoti kas 4 savaites. Norint sumažinti suaugusių ir besivystančių blusų kiekį aplinkoje, rekomenduojama papildomai naudoti tam tinkančias priemones.

Vaistas efektyvus net sudrėkus kailiui, pvz., sulijus stipriam lietai. Tačiau gali tekti gydyti pakartotinai, nelygu, koks blusų kiekis aplinkoje. Negalima vaisto naudoti dažniau nei kartą per savaitę.

Naudojimo būdas

Pipetę išimti iš pakuotės. Laikant vertikaliai, pasukti ir nuimti apsauginį gaubtelį. Jį kitu galu užsukti ant pipetės, pažeidžiant sandarumą.



Katės kailį ant kaklo prie pat kaukolės pagrindo reikia praskirti, kad matytųsi oda. Pipetės galiuką reikia priglausti prie odos ir, tvirtai keletą kartų paspaudus pipetę, išspausti jos turinį ant odos.



Vaistas yra kartus. Jei gyvūnas iš karto po naudojimo nulaižo lašinimo vietą, gali atsirasti seilėtekis. Tai nėra apsinuodijimo požymis, jis išnyksta po kelių minučių be papildomo gydymo. Užlašinus prie kaukolės pagrindo, katė rečiau nulaižo vaistą. Vaistą reikia lašinti tik ant nepažeistos odos. Negalima leisti ką tik gydytiems gyvūnams laižyti vieniems kitų.

4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina

Skyrus katėms kas savaitę penkis kartus didesnes nei rekomenduojama dozes 8 sav. iš eilės, jokių nepalankių klinikinių požymių nepasireiškė.

Katei atsitiktinai prarijus vaisto, apsinuodijimas menkai tikėtinas. Taip atsitikus, būtina gydyti simptomiškai, prižiūrint veterinarijos gydytojui. Specifinio priešnuodžio nėra, naudinga skirti aktyvintą anglį.

4.11. Išlauka

Netaikytina.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: ektoparaziticidinės medžiagos.
ATCvet kodas: QP53AX17.

Imidaklopridas, 1-(6-chloro-3-piridilmetil)-N-nitro-imidazolidin-2-ylidenaminas, yra ektoparazitocidinė medžiaga, priklausanti chloronikotinilinių junginių grupei. Chemiškai tiksliau apibūdinamas kaip chloronikotino nitroguanidinas.

5.1. Farmakodinaminės savybės

Imidakloprido farmakologinės savybės yra neįprastos. Medžiaga pasižymi dideliu afinitetu blusų centrinės nervų sistemos (CNS) posinapsinės srities nikotinerginiams acetilcholino receptoriams. Dėl cholinerginio perdavimo slopinimo sukeliama vabzdžių paralyžius ir žūtis. Imidaklopridas iš esmės neveikia žinduolių CNS, nes menkai sąveikauja su žinduolių nikotinerginiais receptoriais ir prastai prasiskverbia per žinduolių kraujo-smegenų barjerą. Žinduoliams imidakloprido farmakologinis poveikis yra minimalus, ką rodo ir saugumo tyrimai, sistemiskai naudojus subletalias vaisto dozes triušiams, pelėms ir žiurkėms.

Naujausiais tyrimais nustatyta, kad imidaklopridas žudo ne tik suaugusias blusas, bet lervicidiškai veikia ir lervas gydytą gyvūną supančioje aplinkoje. Aplinkoje esančios blusų lervos žūva po sąlyčio su gydytu gyvūnu.

5.2. Farmakokinetinės savybės

Vaistas skirtas lašinti ant odos. Katėms užlašintas imidaklopridas greitai pasiskirsto po visą gyvūno kailį. Ūmiais odos tyrimais su žiurkėmis ir perdozavimo bei kraujo serumo kinetikos tyrimais su paskirties gyvūnais nustatyta, kad sisteminė imidakloprido absorbcija yra labai menka, laikina ir nėra svarbi klinikiniam veikimui. Tai buvo įrodyta ir kitais tyrimais, kurių metu nuo gydyto gyvūno odos ir kailio pašalinus visą veikliąją medžiagą, kailyje esančios blusos nežuvo.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Butilhidroksitoluenas (E321),
benzilo alkoholis (E1519),
propileno karbonatas.

6.2. Pagrindiniai nesuderinamumai

Nežinomi.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 4 metai. Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – sunaudoti nedelsiant.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia. Laikyti atokiai nuo maisto, gėrimų ir gyvūnų pašarų.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Polipropilėninės pipetės po 0,4 ml ir 0,8 ml, lizdinėse plokštelėse po 4 pipetes, kartoninėse dėžutėse po 1 lizdinę plokštelę.

6.6. Specialiosios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

Šis veterinarinis vaistas negali patekti į vandens telkinius, nes gali būti pavojingas žuvims ir kitiems vandens organizmams.

7. REGISTRUOTOJAS

Elanco Animal Health GmbH
Alfred-Nobel-Str. 50
40789 Monheim
Vokietija

8. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/02/1405/001-002

9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA

Registravimo data: 2002-05-06.

Perregistravimo data: 2007-06-11.

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2023-11-06

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

III PRIEDAS
ŽENKLINIMAS IR INFORMACINIS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

KARTONINĖ DĖŽUTĖ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Advantage, 100 mg/ml užlašinamasis tirpalas katėms
Imidaklopridas

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

1 ml yra:

veikliosios medžiagos:

imidakloprido 100 mg;

pagalbinių medžiagų:

butilhidroksitolueno (E321)

benzilo alkoholio (E1519).

3. VAISTO FORMA

Užlašinamasis tirpalas.

4. PAKUOTĖS DYDIS

4 pipetės po 0,4 ml

4 pipetės po 0,8 ml

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Katėms, (sveriančioms mažiau kaip 4 kg).

Katėms (sveriančioms 4 kg ir daugiau).

6. INDIKACIJA (-OS)

Katėms, užsikrėtusioms blusomis, gydyti ir užsikrėtimo profilaktikai. Vaistą galima naudoti kaip papildomą priemonę blusų sukeltam alerginiam dermatitui (BAD) kontroliuoti.

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Užlašinti.

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA**9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA**

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}
Atidarius sunaudoti nedelsiant.

11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.
Laikyti atokiai nuo maisto, gėrimų ir gyvūnų pašarų.

**12. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.
Šis veterinarinis vaistas negali patekti į vandens telkinius, nes gali būti pavojingas žuvims ir kitiems vandens organizmams.

**13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI
NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI**

Tik veterinariniam naudojimui. Parduodamas be recepto.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Elanco Animal Health GmbH
Alfred-Nobel-Str. 50
40789 Monheim
Vokietija

16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/02/1405/001

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serijs {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
PIPETĖ**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

ADVANTAGE 100 mg/ml užlašinamasis tirpalas katėms
Imidaclopridum

2. VEIKLIOSIOS (-IŲJŲ) MEDŽIAGOS (-Ų) KIEKIS

Imidaclopridum 100 mg/ml

3. KIEKIS (SVORIS, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)

0,4 ml
0,8 ml

4. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

5. TINKAMUMO DATA

EXP {mėnuo/metai}

6. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Ad us. vet.

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ AR JUOSTELIŲ

LIZDINĖ PLOKŠTELĖ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

ADVANTAGE, 100 mg/ml užlašinamasis tirpalas katėms
Imidaclopridum

2. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Bayer Animal Health GmbH

3. PAKUOTĖS DYDIS

4 x 0,4 ml

4 x 0,8 ml

4. TINKAMUMO DATA

EXP {mėnuo/metai}

5. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

6. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Ad us. vet.

B. INFORMACINIS LAPELIS

INFORMACINIS LAPELIS

Advantage, 100 mg/ml užlašinamasis tirpalas katėms

1. REGISTRUOTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS

Registruotojas

Elanco Animal Health GmbH
Alfred-Nobel-Str. 50
40789 Monheim
Vokietija

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH,
Projensdorfer Str. 324, 24106 Kiel,
Vokietija

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Advantage, 100 mg/ml užlašinamasis tirpalas katėms

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

1 ml tirpalo yra:

Veikliosios (-ių) medžiagos (-ų):

imidakloprido 100 mg;

pagalbinės (-ių) medžiagos (-ų):

butilhidroksitolueno (E321) 1 mg.

benzilo alkoholio (E1519) 832 mg.

4. INDIKACIJA (-OS)

Katėms, užsikrėtusioms blusomis, gydyti ir užsikrėtimo profilaktikai. Vieną kartą gydyta katė blusomis neužsikrečia 4 sav. Vaistą galima naudoti kaip papildomą priemonę blusų sukeltam alerginiam dermatitui (BAD) kontroliuoti.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima naudoti neatjunkytiems kačiukams iki 8 sav. amžiaus.

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Vaistas yra kartus. Jei gyvūnas iš karto po naudojimo nulaižo lašinimo vietą, gali atsirasti seilėtekis. Tai nėra apsinuodijimo požymis, jis išnyksta po kelių minučių be papildomo gydymo. Labai retais atvejais gali pasireikšti odos reakcijos, tokios kaip plaukų išslinkimas, paraudimas, niežulys ir odos pažeidimai. Taip pat pastebėtas susijaudinimas. Pavieniais atvejais katėms pasireiškė padidėjęs seilėtekis ir neurologiniai simptomai, tokie kaip koordinacijos sutrikimas, tremoras ir depresija. Prarijus, gali pasireikšti kiti virškinimo trakto požymiai (vėmimas ir viduriavimas), kurie, remiantis veterinarinio vaisto patekimo į rinką duomenimis, buvo pastebėti labai retai.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalankios reakcijos pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame informaciniame lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Katės.

8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Užlašinti.

Dozavimas ir gydymo planas

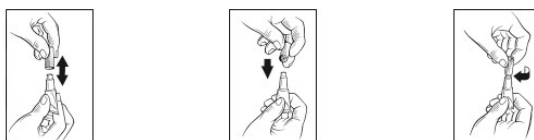
Katės svoris, kg	Vaistas	Pipečių skaičius	Imidakloprido dozė, mg/kg kūno svorio
Mažiau kaip 4 kg	Advantage	1 x 0,4 ml	ne mažiau kaip 10
4 kg ir daugiau	Advantage	1 x 0,8 ml	ne mažiau kaip 20

Per šešias savaites po gydymo (ar vėliau), aplinkoje gali atsirasti kita blusų karta, todėl gali prireikti gydymą kartoti, priklausomai nuo aplinkoje esančių blusų kiekio. Gydymą galima kartoti kas 4 savaites. Norint sumažinti suaugusių ir besivystančių blusų kiekį aplinkoje, rekomenduojama papildomai naudoti tam tinkančias priemones.

Vaistas efektyvus net sudrėkus kailiui, pvz., sulijus stipriam lietui. Tačiau gali tekti gydyti pakartotinai, nelygu, koks blusų kiekis aplinkoje. Negalima vaisto naudoti dažniau nei kartą per savaitę.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Pipetę išimti iš pakuotės. Laikant vertikaliai, pasukti ir nuimti apsauginį gaubtelį. Jį kitu galu užsukti ant pipetės taip pažeidžiant sandarumą.



Katės kailį ant kaklo prie pat kaukolės pagrindo reikia praskirti, kad matytųsi oda. Pipetės galiuką reikia priglausti prie odos ir, tvirtai keletą kartų paspaudus pipetę, išspausti jos turinį ant odos.



Vaistas yra kartus. Jei gyvūnas iš karto po naudojimo nulaižo lašinimo vietą, gali atsirasti seilėtekis. Tai nėra apsinuodijimo požymis, jis išnyksta po kelių minučių be papildomo gydymo. Užlašinus prie kaukolės pagrindo, katė rečiau nulaižo vaistą.

Vaistą reikia lašinti tik ant nepažeistos odos. Negalima leisti ką tik gydytiems gyvūnams laižyti vieniems kitų.

10. IŠLAUKA

Netaikytina.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

Laikyti atokiai nuo maisto, gėrimų ir gyvūnų pašarų.

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – sunaudoti nedelsiant.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės.

Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Būtina stengtis, kad pipetės turinys ar užlašinta dozė nepatektų į gydomo gyvūno akis ar burną.

Negalima leisti ką tik gydytiems gyvūnams laižyti vieniems kitų.

Prieš lašinant veterinarinį vaistą, bet kurį antkaklį reikia nuimti. Prieš užsegant antkaklį vėl, reikia vizualiai įvertinti užlašinimo vietą ir įsitikinti, kad ji sausa.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams Būtina

saugotis, kad vaisto nepatektų ant odos, į akis ar burną.

Atsitiktinai patekus ant odos, nedelsiant reikia plauti muilu ir vandeniu.

Asmenys, kurių oda yra jautri, gali būti ypatingai jautrūs šiam vaistui.

Būtina vengti, kad vaisto nepatektų į akis ar burną.

Vaisto atsitiktinai patekus į akis, nedelsiant reikia kruopščiai plauti vandeniu. Jei odos ar akių sudirgimas išlieka arba vaistas atsitiktinai nuryjamas, reikia kreiptis į gydytoją.

Naudojant vaistą negalima valgyti, gerti ar rūkyti.

Po naudojimo reikia kruopščiai nusiplauti rankas.

Vaikingumas ir laktacija

Laboratoriniais imidakloprido tyrimais su žiurkėmis ir triušiais, joks embriotoksinis, teratogeninis ar toksinis reprodukcijai poveikis nenustatytas. Nėra pakankamai tyrimų su katingomis ar katėmis laktacijos metu bei jų jaunikliais, tačiau, remiantis esamais duomenimis, nepalankios reakcijos joms menkai tikėtinos.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Sąveika tarp šio vaisto, naudojus du kartus didesnę nei rekomenduojama dozę, ir įprastai naudojamų veterinarinių vaistų (lufenurono, pirantelio ir prazikvantelio) nenustatyta. Vaistą taip pat galima naudoti, tuo pat metu atliekant įprastas veterinarinei praktikai procedūras, pvz., vakcinaciją.

Perdozavimas

Skyrus katėms kas savaitę penkis kartus didesnes nei rekomenduojama dozės 8 sav. iš eilės, jokių nepalankių klinikinių požymių nepasireiškė.

Katei atsitiktinai prarijus vaisto, apsinuodijimas menkai tikėtinas. Taip atsitikus, būtina gydyti simptomiškai, prižiūrint veterinarijos gydytojui. Specifinio priešnuodžio nėra, naudinga skirti aktyvintą anglį.

Nesuderinamumai

Nežinomi

Kitos atsargumo priemonės

Šio produkto tirpiklis gali dažyti tam tikras medžiagas, įskaitant odą, audinius, plastiką ir gatavus paviršius. Prieš kontaktuojant su tokia medžiaga, leiskite tai vietai išdžiūti.

13. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Veterinarijos gydytojas arba vaistininkas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais. Tai turėtų padėti saugoti aplinką

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIO PATVIRTINIMO DATA

2023-11-06

15. KITA INFORMACIJA

Parduodama be veterinarinio recepto.

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su registruotojo vietiniu atstovu.