

1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

Bayvantic vet paikallisvaleluliuos koirille 40–60 kg

2. LAADULLINEN JA MÄÄRÄLLINEN KOOSTUMUS

Yksi 6,0 ml:n pipetti sisältää:

Vaikuttavat aineet:

Imidaklopridi	600,0 mg
Permetriini	3000,0 mg

Apuaineet:

N-metyylipyrrolidoni:	2904 mg
Butyylihydroksitolueeni (E321):	6,0 mg

Täydellinen apuaineluetelo, katso kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Paikallisvaleluliuos

Kirkas kellertävä tai ruskehtava liuos

4. KLIINiset TIEDOT

4.1 Kohde-eläinlaji

Koira (40–60 kg)

Koirille, jotka painavat \leq 40 kg tai yli 60 kg, on käytettävä niille sopivaa Bayvantic vet -paikallisvaleluliuosta (katso kohta 4.9), tai näiden yhdistelmää.

4.2 Käyttöaiheet kohde-eläinlajeittain

Koirien kirpputartuntojen (*Ctenocephalides canis*, *Ctenocephalides felis*) ehkäisyyn ja hoitoon.

Koirassa olevat kirput kuolevat vuorokauden sisällä hoidosta. Yksi hoitokerta riittää estämään uudet kirpputartunnat neljäksi viikkoksi. Valmistetta voidaan käyttää osana kirppuallergian aiheuttaman ihotulehduksen (FAD) hoitoa.

Väivetartunnan hoitoon (*Trichodectes canis*).

Valmisteella on neljä viikkoa kestävä akarisiidinen sekä karkottava vaikutus *Rhipicephalus sanguineus*- ja *Ixodes ricinus* -puutiaisia vastaan. Valmisten teho *Dermacentor reticulatus* -puutiaisia vastaan kestää kolme viikkoa.

Valmiste vähentää *Ehrlichia canis* -patogeenin tarttumisen todennäköisyyttä karkottamalla ja tappamalla tartuntaa levittävän *Rhipicephalus sanguineus* -puutiaisen vähentäen siten koiran ehrlichiosin riskiä. Tutkimuksissa on osoitettu, että riskin pieneneminen alkaa 3 vuorokautta valmisten antamisen jälkeen ja kestää 4 viikkoa.

Hoitoa aloitettaessa koiraan jo kiinnityneinä olleet puutiaiset eivät mahdollisesti kuole kahden päivän kuluessa hoidosta ja saattavat pysyä kiinnityneinä ja näkyvillä. Tästä syystä on suositeltavaa poistaa koirassa jo olevat puutiaiset hoitoa aloitettaessa ja estää näin niiden kiinnityminen ja veren imeminen.

Yhden hoitokerran karkotevaikutus (hyönteisten pistämisen esto) kestää *Phlebotomus papatasi*-hietasääskää vastaan kaksi viikkoa ja *Phlebotomus perniciosus*-hietasääskää vastaan kolme viikkoa, hyttysiä vastaan lajista riippuen kaksi (*Aedes aegypti*) tai neljä viikkoa (*Culex pipiens*) sekä pistokärpääsiä (*Stomoxys calcitrans*) vastaan neljä viikkoa.

Phlebotomus perniciosus-hietasääskien levittämän *Leishmania infantum*-infektion riski pienenee enintään kolmen viikon ajaksi. Vaikutus on epäsuora, koska valmiste vaikuttaa tartunnanvälittäjää vastaan.

4.3 Vasta-aiheet

Ei saa käyttää alle seitsemän viikon ikäisille tai alle 40 kg:n painoisille koiranpennuille, koska tutkimustuloksia näiden eläinryhmien hoidosta ei ole esitetty.

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttaville aineille tai apuaineille.

Ei saa käyttää kissoille. (Katso kohta 4.5 – Käyttöön liittyvät erityiset varotoimet).

4.4 Erityisvaroitukset kohde-eläinlajeittain

Koska yksittäisten puutiaisten kiinnitymistä sekä yksittäisten hietasääskien tai hyttysten pistoksia saattaa esiintyä, näiden loiseläinten kantamien sairauksien levämistä ei epäsuotuisissa olosuhteissa voida täydellisesti estää.

Valmisten käytämistä suositellaan vähintään 3 vuorokautta ennen oletettua altistumista *Ehrlichia canis*-patogeenille. Tutkimuksissa on osoitettu, että ehrlichioosin riski koirilla, jotka altistuvat *Ehrlichia canis*-patogeeniä kantaville *Rhipicephalus sanguineus*-puutiaisille, pienenee 3 vuorokautta valmisten käytön aloittamisen jälkeen, ja vaikutus kestää 4 viikkoa.

Välitöntä suojaaa hietasääskien puremille ei ole dokumentoitu. *P. perniciosus*-hietasääskien levittämän *Leishmania infantum*-infektion riskiltä suojautumiseksi hoidetut koirat on pidettävä suojaatessa ympäristössä 24 tunnin ajan ensimmäisen hoitokerran jälkeen.

4.5 Käyttöön liittyvät erityiset varotoimet

i) Eläimiä koskevat erityiset varotoimet

Varo ettei pipelin sisältöä joudu hoidettavien koirien silmiin tai suuhun.

Annosteleva valmiste huolellisesti kohdan 4.9 mukaisesti. Huolehdi erityisesti, ettei hoidettava eläin tai sen kanssa kosketuksissa olevat eläimet pääse nuolemaan valmisten annostelupaikkaa eivätkä tätten nielemään valmistetta.

Ei saa käyttää kissoille.



Valmiste on erittäin myrkyllistä kissoille ja sen käyttö voi johtaa kissan kuolemaan. Kissojen ainutlaatuisesta fysiologiasta johtuen niiden aineenvaihdunta ei pysty käsitlemään tuotteen tiettyjä ainesosia permetriini mukaan luettuna. Kissojen tahattoman altistumisen estämiseksi tulee valmisteella käsitellyt koirat pitää erossa kissoista, kunnes annostelukohta on täysin kuiva. On tärkeää varmistaa,

ettei kissa pääse nuolemaan valmisteella hoidettua koiraan annostelukohdasta. Edellä mainitussa tapauksessa ota välittömästi yhteys eläinlääkäriin.

Keskustele eläinlääkärin kanssa, ennen kuin käytät valmistetta sairaille ja heikkokuntoisille koirille.

ii) Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilöön on noudatettava

Vältä valmisten joutumista iholle, silmiin tai suuhun.

Älä syö, juo tai tupakoi annostuksen aikana.

Pese kädet huolellisesti käytön jälkeen.

Jos valmistetta roiskuu vahingossa iholle, pese iho välittömästi saippualla ja vedellä.

Herkkäihoinet ihmiset voivat olla valmisteelle erityisen herkkiä.

Erittäin harvinaisissa tapauksissa pääasiallisina kliinisinäoireina voi esiintyä ohimenevää ihan pistelyä, polttavaa tunnetta iholla tai ihan tunnottomuutta.

Jos valmistetta joutuu vahingossa silmiin, huuhtele silmät huolellisesti vedellä. Mikäli iho- tai silmäoireet jatkuvat, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle valmisten pakkausseloste tai pakaus.

Älä niele valmistetta. Jos valmistetta on vahingossa nielty, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle valmisten pakkausseloste tai pakaus.

Varsinkaan lasten ei saa antaa käsitellä juuri hoidettua koiraan ennen kuin annostelukohta on täysin kuiva. Tästä voidaan varmistua käsittelemällä eläimet valmisteella esim. iltaisin. Juuri hoidettujen koirien ei saa antaa nukkua yhdessä omistajien eikä varsinkaan lasten kanssa.

Jotta lapset eivät pääse käsiksi pipetteihin, säilytä pipetti alkuperäispakkauksessa ennen käyttöä. Hävitä käytetty pipetti välittömästi.

Kaniineilla ja rotilla tehdystä laboratoriottkimuksista, joissa on käytetty apuaineena N-metyylipyrrolidonia, on saatu näyttöä sikiötoksista vaikutuksista. Raskaana olevat naiset ja mahdollisesti raskaana olevat naiset eivät saa antaa eläinlääkettä. Naisten, jotka voivat tulla raskaaksi, on käytettävä eläinlääkettä käsitellessään henkilönsuoja imina käsineitä.

iii) Muut varotoimenpiteet

Valmiste on vaarallista vesieliolle, eikä koiraan saa missään tapauksessa päästää uimaan tai kahlaamaan, ennen kuin annostelusta on kulunut vähintään 48 tuntia.

Bayvantic vet -valmisteessa käytetty liuotin saattaa tahrata joitakin materiaaleja, esimerkiksi nahkaa, kankaita, muovia ja viimeisteltyjä pintoja. Anna antokohdan kuivua, ennen kuin päästät eläimen kosketuksiin tällaisten materiaalien kanssa.

4.6 Haittavaikutukset (yleisyys ja vakavuus)

Annostelukohdan kutinaa ja turkin muutoksia (esim. turkin rasvoittumista) sekä oksentelua havaittiin melko harvinaisissa tapauksissa kliinisissä tutkimuksissa. Muita reaktioita, kuten annostelukohdan punoitusta, tulehtumista ja karvan lähtöä sekä ripulia, on raportoitu harvoin.

Ohimeneviä iho-oireita (raapimista ja hieromista) tai letargiaa on ilmoitettu koiralla hyvin harvoin valmisten markkinoille tulon jälkeisissä haittavaikutusilmoituksissa. Nämä reaktiot häviävät yleensä itsestään.

Hyvin harvinaisissa tapauksissa koiralla saattaa ilmetä käyttäytymismuutoksia (kiihtymystä, rauhattomuutta, ulvomista tai pyörimistä), maha-suolikanavan oireita (hypersalivaatiota tai ruokahalon vähenemistä) ja neurologisia oireita, kuten epävakaita liikkeitä tai lihasten nykimistä, jos koirat ovat herkkiä permetriinille. Nämä oireet ovat yleensä ohimeneviä ja häviävät itsestään.

Myrkytys voi seurata tapauksissa, joissa koira pääsee tahattomasti syömään valmistetta, mutta näin tapahtuu erittäin harvoin. Tällaisessa tapauksessa koira voi saada neurologisia oireita, kuten vapinaa tai letargiaa. Tällöin hoidon tulisi olla oireenmukaista. Erityistä vastalääkettä ei ole.

Haittavaikutusten esiintyvyys määritellään seuraavasti:

- hyvin yleinen (useampi kuin 1/10 hoidettua eläintä saa haittavaikutuksen)
- yleinen (useampi kuin 1 mutta alle 10/100 hoidettua eläintä)
- melko harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10/1 000 hoidettua eläintä)
- harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10/10 000 hoidettua eläintä)
- hyvin harvinainen (alle 1/10 000 hoidettua eläintä, mukaan lukien yksittäiset ilmoitukset).

4.7 Käyttö tiine yden, imetyksen tai muninnan aikana

Voidaan käyttää tüneyden ja imetyksen aikana.

4.8 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Ei tunneta.

4.9 Annostus ja antotapa

Annostellaan vain iholle. Käytä valmistetta vain terveelle iholle.

Pienin suositeltu annos: imidaklopridia 10 mg/kg ja permetriiniä 50 mg/kg.

Bayvantic vet -valmisteen annosteluohje:

Koirat (kg)	Kauppanimi	Tilavuus (ml)	Imidaklopridi (mg/kg)	Permetriini (mg/kg)
> 40 kg – ≤ 60 kg	Bayvantic vet -paikallisvaleluliuos koirille 40–60 kg	6,0 ml	10–15	50–75

Yli 60-kiloisille koirille tulee käyttää sopivaa pipettiyhdistelmää.

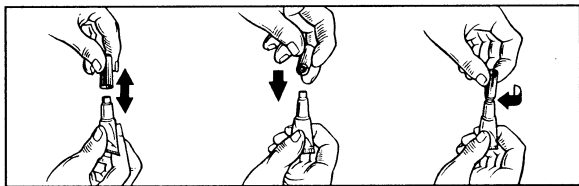
Uusintatarttojen vähentämiseksi on suositeltavaa käsitellä kaikki samassa taloudessa elävät koirat. Myös kotitalouden muut lemmikit tulisi hoitaa niille sopivalla tuotteella. Loisen kiertokulun katkaisemiseksi koiran elinympäristössä suositellaan lisäksi jotakin sopivaa aikuisiin kirppuihin sekä kirppujen toukka-asteisiin tehoavaa toimenpidettä.

Valmiste ei menetä tehoaan, vaikka eläin kastuisi, mutta pidempiaikaista vedessä oleskelua tulisi kuitenkin välttää. Mikäli eläin kuitenkin kastuu usein, voi valmisten tehoaika lyhentyä. Eläintä ei näissäkään tapauksissa tule käsitellä valmisteella useammin kuin kerran viikkossa. Mikäli koira on pestävä pesuaineella, se pitäisi tehdä ennen valmisten antoa tai vähintään kaksoi viikkona annon jälkeen, jotta varmistetaan valmisten teho.

Väivetartunnan yhteydessä suositellaan uutta eläinläkärintarkastusta 30 päivän kuluttua hoidon antamisesta, koska jotkut eläimet voivat vaatia toisen hoitokerran.

Jotta koira pysyy suojattuna koko hietasääskikauden ajan, käsitteily on jatkettava ohjeiden mukaisesti koko kauden ajan.

Ota pipetti pakkauksesta. Pidä annostelupipettiä pystyasennossa, kierrä korkki auki ja irrota se. Käännä korkki ympäri ja aseta sen toinen pää takaisin pipelin päähän. Riko suojuksen kiertämällä korkkia ja irrota sitten korkki pipetistä.



Jaa pipetin koko sisältö tasaisesti neljään eri kohtaan selän korkeimmalle kohdalle lapaluiden ja hännäntyven välissä sijaitsevalle alueelle koiran seistessä paikallaan. Tee jokaisessa kohdassa karvapeitteeseen jakaus siten, että iho näkyy. Aseta pipetin kärki iholle ja purista pipettiä varovasti niin, että osa sisällöstä valuu iholle. Älä purista suurta liuosmääriä sellaiseen kohtaan, josta liuos helposti valuu pois koiran kyljille.



4.10 Yliannostus (oireet, hätätöime npiteet, vastalääkkeet) (tarvittaessa)

Siedettäväyyystutkimuksessa ei terveillä pennulla eikä aikuisilla koirilla viisinkertaista annostusta käyttäen eikä myös koiralla pennulla, joiden emot oli käsitelty kolminkertaisella annoksella, todettu mitään lääkkeestä johtuvia kliinisä haittavaikutuksia.

4.11 Varoika

Ei oleellinen.

5. FARMAKOLOGISET OMNAISUUDET

Farmakoterapeuttiin ryhmä: loislääke.

ATCvet-koodi: QP53AC54

Bayvantic vet on ulkoloislääke paikalliseen käyttöön. Se sisältää imidaklopridiä ja permetriiniä. Yhdistelmä toimii hyönteismyrkkynä, akarisiidina sekä karkotteena.

5.1 Farmakodynamika

Imidaklopridi on ulkoloislääke, joka kuuluu kloorinikotinyylialiryhmään. Tarkemmin kemiallisesti kuvattuna se on kloorinikotinyylinitroguanidiini. Imidaklopridi tehoaa aikuisiin ja toukka-asteella oleviin kirppuihin. Imidaklopridin on osoitettu tehoaavan aikuisten kirppujen lisäksi kirppujen toukka-asteisiin hoidetun lemmikkin elinympäristössä. Koiran elinympäristössä olevat kirppujen toukkavaieet kuolevat jouduttuaan kosketuksiin valmisteella hoidetun eläimen kanssa. Imidaklopridi sitoutuu voimakkaasti loisen keskushermiston postsynaptisiin nikotinergeesiin asetyylikoliinireseptoreihin. Tästä seuraava loisten kolinergisen välityksen estyminen halvaannuttaa ja tappaa loiset.

Permetriini kuuluu I-typin pyretroidihyönteismyrkkyihin ja akarisiideihin, jotka toimivat myös hyönteiskarkotteena. Pyretroidit vaikuttavat selkärankaisten ja selkärangattomien jänniteherkkiin natriumkanaviin. Pyretroidit ovat niin kutsuttuja avoimen kanavan salpaajia, jotka vaikuttavat natriumkanavaan hidastamalla sekä aktivoointi- että inaktivointiominaisuksia. Tämä johtaa yliärttyvyystilaan ja sitä kautta loisen kuolemaan.

On osoitettu, että vaikuttavien aineiden yhdistelmäkäytössä imidaklopridi toimii niveljalkaisilla hermosolujen aktivoijana tehostaen täten permetriinin vaikutusta.

Valmiste toimii karkotteena puutiaisia, hietasääskiä sekä hyttysiä vastaan estää näitä tarttumasta koiran ihoon ja imemästä tämän verta. Tätä kautta loisten mahdollisesti kantamien sairauksien (esimerkiksi borrelioosin, riketsioosin, ehrlichioosin ja leishmaniaasin) tarttumisriski vähenee. Koska yksittäisten puutiaisten kiinnitymistä sekä yksittäisten hietasääskien tai hyttysten pistoksia saattaa kuitenkin esiintyä, näiden loiseläinten kantamien sairauksien levämistä ei epäsuotuisissa olosuhteissa voida täydellisesti estää. Valmiste torjuu pistokärpäset ja auttaa näin ehkäisemään kärpäsenpuremista aiheutuvaa ihotulehdusta.

Valmiste toimii karkotteena (hyönteisten pistämisen esto) *Phlebotomus perniciosus*-hietasääskää (> 80 % 3 viikon ajan), hyttysiä ja puutiaisia vastaan. Kenttätiedot endeemiseltä alueelta osoittavat, että valmiste vähentää epäsuorasti infektoituneiden hietasääskien (*Phlebotomus perniciosus*) levittämän *Leishmania infantum*-infektion riskiä enintään kolmen viikon ajan, mikä vähentää koiran leishmaniaasin riskiä valmisteella hoidetuissa koirissa.

5.2 Farmakokinetiikka

Valmiste annostellaan iholle. Valmisten paikallisen annostelun jälkeen liuos jakautuu nopeasti koiran iholle. molemmat vaikuttavat aineet säilyttävät tehonsa hoidetun eläimen iossa ja turkissa neljän viikon ajan.

Rotilla ja koirilla tehdynässä ihotutkimuksissa sekä yliannostustutkimukset etä seerumin kineettiset tutkimukset ovat osoittaneet, että molempien vaikuttavien aineiden imetyminen terveen ihan läpi elimistöön on vähäistä ja ohimenevää eikä se vaikuta valmisten kliniseen tehoon.

5.3 Ympäristövaikutukset

Bayvantic vet -paikallisvaleliuosta ei saa joutua vesistöihin, sillä se saattaa vahingoittaa kaloja tai vesistöjen muita vesieläviä. Katso myös kohta 4.5 Eläimiä koskevat erityiset varotoimet.

Permetriiniä sisältävät tuotteet ovat myrkkyllisiä mehiläisille.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Butyylihydroksitolueeni (E321)
N-Metyylipyrrolidoni
Keskipitkäketjuiset tydytynneet triglyseridit
Sitraunahappo (E330; pH:n säättöön)

6.2 Tärkeimmät yhteenopimattomuudet

Ei tunneta.

6.3 Kestoaika

Avaamattomassa aluminiipussissa olevan pakkauksen kestoaike:	3 vuotta.
Avattussa aluminiipussissa olevan pakkauksen kestoaike:	12 kuukautta. (Käytä 12 kuukauden kuluessa aluminiipussin avaamisesta ja joka tapauksessa ennen pipetissä mainittua EXP-päivämäärää.)
Avatun pipetin kestoaike:	Avatun pipetin koko sisältö pitää tyhjentää eläimen iholle heti avaamisen jälkeen.

Avatun pipetin kestoaike:

Avatun pipetin koko sisältö pitää tyhjentää eläimen iholle heti avaamisen jälkeen.

6.4. Säilytystä koskevat erityiset varotoimet

Ei saa jäätää.

Säilytä avattussa alumiinipussissa olevat pipetit kuivassa paikassa alle 30 °C:ssa.

6.5 Pakkaustyyppi ja sisäpakkauskuvaus

Täyttötilavuus: 6,0 ml

Pakkaustyyppi: Valkoinen polypropyleenipipetti.
Valkoinen polypropyleenikorkki.

Pakkausmateriaalit: Kuumasaumatut PCTFE/PVC- tai PVC-läpipainopakkaukset
yhdessä tai useammassa alumiinipussissa ja pahvikotelossa.

Pakkauskoot: Pakaus sisältää 1, 2, 3, 4, 6 tai 24 kerta-annospipettiä.
Kaikkia pakkauskokoja ei väittämättä ole markkinoilla.

6.6 Erityiset varotoimet käyttämättömien lääkevalmisteiden tai niistä peräisin olevien jättemateriaalien hävittämiselle

Sulje pipetin korkki käytön jälkeen. Käyttämättömät eläinlääkevalmisteet tai niistä peräisin olevat
jättemateriaalit on hävittää vähintään määrysten mukaisesti.

Bayvantic vet-paikallisvaleluliuosta ei saa joutua vesistöihin, sillä se saattaa vahingoittaa kaloja tai
vesistöjen muita vesieläviä.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

Myyntiluvan haltija:

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

8. MYYNTILUVAN NUMERO(T)

Bayvantic vet paikallisvaleluliuos koirille 40–60 kg: 34700

9. ENSIMMÄISEN MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ /UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

29.1.2018

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

01.02.2024

MYYNTIÄ, TOIMITTAMISTA JA/TAI KÄYTÖÄ KOSKEVA KIELTO

Ei oleellinen.

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN

Bayvantic vet spot-on, lösning till hund 40–60 kg

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

En 6,0 ml pipett innehåller:

Aktiva substanser:

Imidakloprid	600,0 mg
Permetrin	3000,0 mg

Hjälpämnen:

N-metylpyrrolidon: 2904 mg
Butylhydroxitoluen (E321): 6,0 mg

För fullständig förteckning över hjälpämnen, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELSFORM

Spot-on, lösning

Klar, gulaktig eller brunaktig lösning

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Djurslag

Hund (40–60 kg)

Till hundar som väger \leq 40 kg eller över 60 kg ska en annan Bayvantic vet spot-on, lösning eller en kombination av dessa användas (se avsnitt 4.9).

4.2 Indikationer, med djurslag specifierade

För förebyggande och behandling av loppangrepp (*Ctenocephalides felis*, *Ctenocephalides canis*) hos hund.

Loppor på hund dör inom ett dygn efter behandling. Ett behandlingstillfälle förhindrar nya loppangrepp under fyra veckor. Läkemedlet kan användas som en del av en behandlingsstrategi mot allergisk dermatit orsakad av loppor (FAD).

För behandling av angrepp av pälsätande löss (*Trichodectes canis*).

Läkemedlet har en akaricid och repellerande effekt mot fästingar som kvarstår i fyra veckor mot *Rhipicephalus sanguineus* och *Ixodes ricinus* samt tre veckor mot *Dermacentor reticulatus*.

Läkemedlet minskar sannolikheten att bli smittad av patogenen *Ehrlichia canis* genom att repella och döda den smittspridande fästingen *Rhipicephalus sanguineus*, och minskar därmed risken för ehrlichios hos hund. Studier har visat att risken minskar 3 dygn efter att behandlingen har påbörjats och effekten kvarstår i 4 veckor.

Fästingar som finns på hunden vid behandlingsstart kanske inte dör inom två dagar utan förblir sittande kvar och är synliga. Därför rekommenderas borttagning av synliga fästingar redan vid behandlingsstart för att förhindra att de biter sig fast och suger blod.

Ett behandlingstillfälle tillhandahåller repellerande effekt (förhindrar insektsstick) mot sandflugor under två veckor (*Phlebotomus papatasii*) eller tre veckor (*Phlebotomus perniciosus*), mot myggor under två veckor (*Aedes aegypti*) eller fyra veckor (*Culex pipiens*) och mot stickflugor (*Stomoxys calcitrans*) under fyra veckor.

Risken för infektionen *Leishmania infantum* som sprids av sandflugan *Phlebotomus perniciosus* minskar under högst tre veckor. Det är fråga om indirekt effekt eftersom läkemedlet verkar mot smittspridaren.

4.3 Kontraindikationer

Använd inte till valpar yngre än 7 veckor eller som väger mindre än 40 kg eftersom inga studieresultat finns tillgängliga om behandling av dessa grupper.

Använd inte vid överkänslighet mot de aktiva substanserna eller mot något av hjälpmännen.

Använd inte till katter (Se avsnitt 4.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning).

4.4 Särskilda varningar före respektive djurslag

Enstaka bett av fästingar, sandflugor eller myggor kan förekomma. Infektioner som sprids av dessa parasiter kan därför inte helt uteslutas i ogynnsamma omständigheter.

Användning av läkemedlet rekommenderas minst 3 dygn före den förväntade exponeringen för patogenen *Ehrlichia canis*. I studier har det påvisats att risken för ehrlichios minskar 3 dygn efter att behandlingen har påbörjats hos hundar som utsätts för fästingen *Rhipicephalus sanguineus* som bär på patogenen *Ehrlichia canis*, och att läkemedlets effekt kvarstår i 4 veckor.

Omedelbart skydd mot bett av sandflugor har inte dokumenterats. För att skydda hunden mot infektionen *Leishmania infantum* som sprids av sandflugan *Phlebotomus perniciosus* ska hunden hållas i skyddad omgivning 24 timmar efter första behandlingstillfället.

4.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

i) Särskilda försiktighetsåtgärder för djur

Försiktighet ska iakttas för att undvika att innehållet i pipetten kommer i kontakt med hundens ögon eller mun.

Det är viktigt att administrera produkten korrekt i enlighet med avsnitt 4.9. Det är särskilt viktigt att se till att det behandlade djuret eller andra djur som det behandlade djuret är i kontakt med inte kan slicka på appliceringsstället och därmed svälja produkten.

Använd inte till katter.



Detta läkemedel är extremt giftigt för katter och användning kan leda till kattens död. På grund av kattens unika fysiologi kan katten inte metabolisera vissa substanser, inklusive permetrin. För att förhindra att katter av missstag exponeras för läkemedlet ska behandlade hundar hållas borta från dessa tills appliceringsstället är helt torrt. Det är viktigt att försäkra sig om att katten inte slickar

appliceringsstället hos en hund som behandlats med detta läkemedel. Om detta händer ska veterinär kontaktas omedelbart.

Veterinär ska kontaktas innan läkemedlet används på sjuka eller försvagade hundar.

ii) Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur

Undvik kontakt med hud, ögon och mun.

Ät inte, drick inte och rök inte under administrering.

Tvätta händerna omsorgsfullt efter användning.

Vid oavsiktlig hudkontakt, tvätta omedelbart med tvål och vatten.

Personer med känslig hud kan vara extra känsliga för produkten.

I mycket sällsynta fall kan huvudsakliga kliniska symtom innehålla övergående stickande eller brännande känsla i huden eller känselbortfall.

Vid oavsiktlig kontakt med ögonen, skölj omsorgsfullt med vatten. Om hud- eller ögonsymtomen kvarstår, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller förpackningen.

Får inte sväljas. Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller förpackningen. Framför allt barn ska inte handskas med nybehandlade hundar förrän appliceringsstället har torkat helt.

Detta kan säkerställas genom att t.ex. behandla djuren på kvällen. Nybehandlade hundar ska inte tillåtas att sova tillsammans med sina ägare, särskilt inte barn.

För att förhindra barn att få tillgång till pipetterna förvara pipetterna i originalförpackning före användning. Kassera använda pipetter genast efter användning.

Laboratoriestudier på kaniner och råttor med hjälpmämnet N-metylpyrrolidon har visat tecken på fetotoxiska effekter. Läkemedlet bör inte administreras av gravida kvinnor och kvinnor som misstänks vara gravida. Kvinnor i fertil ålder bör använda personlig skyddsutrustning i form av handskar när de hanterar läkemedlet.

iii) Andra försiktighetsåtgärder

Låt under inga omständigheter behandlade hundar simma eller plaska under 48 timmar efter behandlingen, eftersom läkemedlet är skadligt för vattenlevande organismer.

Lösningsmedlet i Bayvantic vet kan ge fläckar på vissa material inklusive läder, textilier, plast och behandlade ytor. Låt appliceringsstället torka innan kontakt med dessa material.

4.6 Biverkningar (frekvens och allvarlighetsgrad)

Klåda och pälsförändringar (t.ex. fet päls) vid appliceringsstället samt kräkningar observerades i mindre vanliga fall i kliniska studier. Andra reaktioner, såsom rodnad, inflammation och hårvavfall vid appliceringsstället samt diarré har rapporterats i sällsynta fall.

Övergående hudsymtom (klösande och gnuggande) eller letargi har i mycket sällsynta fall rapporterats som biverkningar hos hund efter marknadsintroduktion. Dessa reaktioner är vanligtvis övergående.

I mycket sällsynta fall kan beteendeförändringar (agitation, orolighet, ylande eller rullande), symtom i magtarmkanalen (hypersalivering eller aptitlöshet) eller neurologiska symtom (ostadiga rörelser eller muskeltremor) förekomma hos hund, om hunden är känslig för permethrin. Dessa symtom är vanligtvis övergående.

Förgiftning som följd av oavsiktligt oralt intag hos hund är möjlig men förekommer i mycket sällsynta fall. Vid sådant fall kan neurologiska symtom, såsom tremor eller letargi, förekomma hos hund. Behandlingen ska vara symptomatisk. Det finns ingen specifik antidot.

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande konvention:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur som uppvisar biverkningar)
- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 behandlade djur)

- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1 000 behandlade djur)
- Sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 behandlade djur)
- Mycket sällsynta (färre än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade).

4.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning

Kan användas under dräktighet och laktation.

4.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Inga kända.

4.9 Dosering och administreringssätt

Endast för kutan användning. Ska endast appliceras på intakt hud.

Den minsta rekommenderade dosen: 10 mg imidakloprid/kg och 50 mg permethrin/kg.

Doseringsschema för Bayvantic vet:

Hund (kg)	Produktnamn	Volym (ml)	Imidakloprid (mg/kg)	Permetrin (mg/kg)
> 40–≤ 60 kg	Bayvantic vet spot-on, lösning till hund 40–60 kg	6,0 ml	10–15	50–75

För hundar som väger över 60 kg ska en lämplig kombination av pipetter användas.

För att reducera nya angrepp rekommenderas behandling av alla hundar i samma hushåll. Även andra djur som lever i samma hushåll bör behandlas med en lämplig produkt. För att bryta parasitens livscykel i hundens omgivning rekommenderas en lämplig tilläggsåtgärd mot fullvuxna loppor samt larvstadier av loppor.

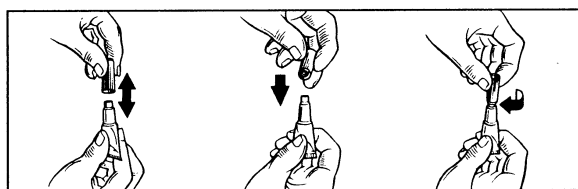
Effekten kvarstår även om djuret blir vått. Långvarigt badande bör dock undvikas. Om djuret ofta blir vått, kan den kvardröjande effekten reduceras. I dessa fall ska behandlingen dock inte upprepas oftare än en gång i veckan.

Om det är nödvändigt att schamponera hunden, rekommenderas detta före applicering av produkten eller minst två veckor efter för att säkra produktens effekt.

Ett nytt veterinärbesök rekommenderas 30 dagar efter behandling av pälsätande löss eftersom en del hundar kan behöva ett behandlingstillfälle till.

För att hunden ska förbli skyddad under hela sandflugesäsongen ska behandlingen pågå enligt instruktionerna under hela säsongen.

Ta ut pipetten ur förpackningen. Håll pipetten upprätt, vrid och dra av huven. Vänd huven och sätt den på pipetten. Bryt förseglingen genom att vrida på huven och avlägsna sedan huven.



Hunden ska stå upp. Pipettens innehåll appliceras på 4 ställen utmed ryggen från skulderbladen till svansroten. Dela pälsen vid varje ställe så att huden blir synlig. Placera pipettens topp mot huden och

kläm lätt på pipetten för att pressa ut en del av innehållet direkt på huden. Applicera inte för mycket lösning på ett sådant ställe där lösningen lätt börjar rinna längs hundens sidor.



4.10 Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift), om nödvändigt

Inga kliniska biverkningar som orsakats av läkemedlet konstaterades hos friska valpar och fullvuxna hundar som behandlades med femfaldiga doser och inte heller hos valpar efter att tiken behandlats med trefaldiga doser.

4.11 Karenstid(er)

Ej relevant.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

Farmakoterapeutisk grupp: antiparasitära medel.

ATCvet-kod: QP53AC54

Bayvantic vet är ett ektoparasitmedel för topikal användning. Produkten innehåller imidakloprid och permethrin. Kombinationen fungerar som insekticid, akaricid samt repellerande medel.

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Imidakloprid är ett ektoparasitmedel tillhörande gruppen klornikotinylföreningar. Kemiskt, närmare bestämt är det en klornikotinylnitroguanidin. Imidakloprid är verksamt mot såväl larvstadier som fullvuxna loppor. Utöver dödandet av fullvuxna loppor har imidakloprid påvisats döda lopplarver i djurets omgivning. Lopplarver i djurets omgivning dör efter kontakt med ett djur som behandlats med läkemedlet. Imidakloprid har en hög affinitet till de nikotinerga acetylkolinreceptorerna i den postsynaptiska regionen av centrala nervsystemet (CNS) hos parasiten. Den påföljande hämningen av den kolinerga transmissionen resulterar i paralys och död.

Permethrin är en typ I pyretroid. Pyretroider är insekticider och akaricider som även har en insektrepellerande effekt. Pyretroider påverkar de spänningsskänliga natriumkanalerna hos ryggradsdjur och ryggradslösa djur. Pyretroider är så kallade blockerare av öppna kanaler och påverkar natriumkanalen genom att dämpa både aktiverings- och inaktiveringsegenskaper, vilket leder till ökad retbarhet och död hos parasiten.

Det har påvisats att vid användning av kombinationen av de aktiva substanserna har imidakloprid aktiverande egenskaper i nervceller hos artropoder vilket förstärker effekten av permethrin.

Produkten fungerar som repellerande medel mot fästingar, sandflugor och myggor genom att förhindra dem av fästa sig vid hundens hud och suga blod. Därmed minskar risken för spridning av eventuella parasitburna sjukdomar (t.ex. borrelios, rickettsios, ehrlichios och leishmaniasis). Enstakabett av fästingar, sandflugor eller myggor kan dock förekomma. Infektioner förmedlade av dessa parasiter kan därför inte helt uteslutas i ogynnsamma omständigheter. Produkten har repellerande effekt mot stickflugor och bidrar därmed till att förebygga dermatit orsakad av flugbett.

Produkten har repellerande effekt (förhindrar insektsstick) mot sandflugan *Phlebotomus perniciosus* (> 80 % i 3 veckor) samt mot myggor och fästingar. Fältdata från endemiskt område visar att produkten under högst tre veckor minskar indirekt på risken för infektionen *Leishmania infantum* som

sprids av sandflugan (*Phlebotomus perniciosus*) vilket minskar risken för leishmaniasis hos behandlade hundar.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Läkemedlet administreras på huden. Efter topikal administrering sprids lösningen snabbt över hundens hud. Effekten av de båda aktiva substanserna kvarstår i det behandlade djurets hud och päls i fyra veckor.

I hudstudier på råtta och hund har både studier angående överdosering och kinetikstudier med serum visat att absorptionen av de båda aktiva substanserna genom intakt hud är liten och övergående och påverkar inte läkemedlets kliniska effekt.

5.3 Miljöegenskaper

Bayvantic vet spot-on, lösning får inte släppas ut i vattendrag på grund av fara för fiskar och andra vattenlevande organismer. Se även avsnitt 4.5 Särskilda försiktighetsåtgärder för djur.

Produkter innehållande permethrin är giftiga för bin.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpmänne

Butylhydroxitoluen (E321)
N-Metylpyrrolidon
Triglycerider, medellångkedjiga
Citronsyra (E330, för pH-justering)

6.2 Inkompatibiliteter

Inga kända.

6.3 Hållbarhet

Hållbarhet i öppnad aluminiumpåse:	3 år.
Hållbarhet i öppnad aluminiumpåse:	12 månader (Använd inom 12 månader efter öppnandet av aluminiumpåsen och i vilket fall som helst före utgångsdatumet (EXP) på pipetten.)
Hållbarhet i öppnad pipett:	Hela pipettens innehåll ska tömmas på djurets hud genast efter öppnandet.

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Får ej frysas.

Pipetter i öppnad aluminiumpåse förvaras torrt vid högst 30 °C.

6.5 Inre förpackning (förpacknings typ och material)

Fyllvolym: 6,0 ml

Förpackningstyp:	Vit pipett av polypropen Vit huv av polypropen.
Förpackningsmaterial:	Värmeförseglade PCTFE/PVC- eller PVC-blister i en eller flera aluminiumpåsar och kartong.
Förpackningsstorlekar:	En förpackning innehåller 1, 2, 3, 4, 6 och 24 pipetter för engångsbruk. Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

6.6 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen

Efter användning sätt huven på pipetten. Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

Bayvantic vet spot-on, lösning får inte släppas ut i vattendrag på grund av fara för fiskar och andra vattenlevande organismer.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Innehavare av godkännande för försäljning:

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

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Bayvantic vet spot-on, lösning till hund 40–60 kg: 34700

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

29.1.2018

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

01.02.2024

FÖRBUD MOT FÖRSÄLJNING, TILLHANDAHÅLLANDE OCH/ELLER ANVÄNDNING

Ej relevant.