

**PRILOG I.**

**SAŽETAK OPISA SVOJSTAVA PROIZVODA**

## **1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA**

Vectra Felis 423 mg/42,3 mg otopina za nakapavanje za mačke

## **2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV**

Svaki aplikator za nakapavanje od 0,9 ml sadržava:

### **Djelatne tvari:**

Dinotefuran	423 mg
Piriproksifen	42,3 mg

### **Pomoćna tvar:**

#### **Kvalitativni sastav pomoćnih tvari i drugih sastojaka**

Dimetilsulfoksid

Bezbojna do blijedožuta otopina.

## **3. KLINIČKI PODATCI**

### **3.1 Ciljne vrste životinja**

Mačke.

### **3.2 Indikacije za primjenu za svaku ciljnu vrstu životinja**

Tretman i prevencija infestacije mačaka buhami (*Ctenocephalides felis*).

Jednokratno nanošenje sprječava infestaciju buhami tijekom mjesec dana. Također sprječava razmnožavanje buha inhibicijom njihovog razvoja u mačjoj okolini tijekom 3 mjeseca.

### **3.3 Kontraindikacije**

Nemojte upotrebljavati na mačkama ili mačićima težine manje od 0,6 kg.

Ne primjenjivati u slučaju preosjetljivosti na djelatnu tvar ili na bilo koju od pomoćnih tvari.

### **3.4 Posebna upozorenja**

Treba tretirati sve mačke u kućanstvu. Pse u kućanstvu treba tretirati samo veterinarsko-medicinskim proizvodom koji je odobren za tu vrstu životinja.

Buhe mogu infestirati mačju košaru, ležaj i druga mjesta na kojima mačka boravi, poput tepiha i mekog namještaja. U slučaju masivne infestacije buhami i na početku provođenja mjera kontrole, ta područja treba tretirati prikladnim insekticidom i potom redovito usisavati.

Utjecaj šamponiranja na učinkovitost veterinarsko-medicinskog proizvoda nije procijenjen.

### **3.5 Posebne mjere opreza prilikom primjene**

#### **Posebne mjere opreza za neškodljivu primjenu u ciljnih vrsta životinja**

Neškodljivost veterinarsko-medicinskog proizvoda nije utvrđena u mačaka mlađih od 7 tjedana ili težine manje od 0,6 kg (vidjeti odjeljak 3.3).

Nakon nehotičnog gutanja veterinarsko-medicinskog proizvoda, mogu se javiti prolazne reakcije kao što je slinjenje, promijenjeni izmet i povraćanje, međutim te bi se nuspojave trebale povući bez liječenja u roku 4 sata.

Treba se pobrinuti da se doza nanese na područje s kojeg ga životinja ne može polizati (vidjeti odjeljak 3.9) i da se životinje međusobno ne uređuju odmah nakon tretmana.

Treba se pobrinuti da sadržaj aplikatora ili nanesena doza ne dođe u dodir s očima tretirane mačke i/ili drugih životinja.

Nisu provedena ispitivanja na bolesnim ili mačkama koje se oporavljaju te bi se stoga primjena u tih mačaka trebala temeljiti samo nakon procjene koristi i rizika odgovornog veterinara.

U slučaju sumnje na dermatitis (svrbež i iritacija kože) potražite savjet veterinara.

#### Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarsko-medicinski proizvod u životinja

Osobe preosjetljive na dinotefuran, piriproksifen ili dimetilsulfoksid trebaju izbjegavati kontakt s ovim veterinarsko-medicinskim proizvodom.

Veterinarsko-medicinski proizvod nadražuje oči i kožu.

Da bi se izbjegle nuspojave:

- Temeljito operite ruke neposredno nakon primjene.
- Izbjegavajte kontakt s kožom, očima ili ustima.
- U slučaju da se nehotice prolije na kožu, odmah operite vodom i sapunom.
- U slučaju da veterinarsko-medicinski proizvod nehotice dospije u oči, odmah ih isperite vodom, dovoljno dugo vremena s otvorenim kapcima.
- Tretirane životinje ne smiju se dirati najmanje osam sati nakon primjene veterinarsko-medicinskog proizvoda. Stoga se preporučuje tretirati životinju navečer.
- Na dan tretmana, tretiranim životinjama se ne smije dopustiti spavanje s vlasnicima, posebice s djecom.
- Korištene aplikatore odmah treba zbrinuti i ne smije ih se ostavljati unutar pogleda i dohvata djece.

Ako se nastavi iritacija kože ili očiju ili ako se nehotice proguta, odmah potražite pomoć liječnika i pokažite mu uputu o VMP ili etiketu.

#### Posebne mjere opreza za zaštitu okoliša:

Nije primjenjivo.

### **3.6 Štetni događaji**

Mačka:

Rijetko (1 do 10 životinja / 10 000 tretiranih životinja):	Ljuskanje (lagano) <sup>1,2</sup> , crvenilo <sup>1,2</sup> , alopecija <sup>2</sup>
Vrlo rijetko (< 1 životinja / 10 000 tretiranih životinja, uključujući izolirane slučajeve):	Reakcije na mjestu aplikacije (npr. crvenilo, svrbež, lezija, upala, naslage (bijele) <sup>1,3</sup> , promjene na dlaci (mokra dlaka) <sup>1,3</sup> ) Hiperaktivnost Ubrzano disanje Mišićni tremor <sup>1,4</sup> Letargija <sup>1,4</sup>

<sup>1</sup> Prolazno.

<sup>2</sup> Obično nestaju prolazno bez liječenja

<sup>3</sup> Mogu biti prisutni do 7 dana, međutim ti učinci se obično ne primjećuju nakon 48 sati. Ove promjene ne utječu na sigurnost ili učinkovitost veterinarsko-medicinskog proizvoda.

<sup>4</sup> Pogotovo nakon lizanja mjesta aplikacije.

Važno je prijaviti štetne događaje. Time se omogućuje kontinuirano praćenje neškodljivosti veterinarsko-medicinskog proizvoda. Prijave treba poslati, po mogućnosti putem veterinara, nositelju odobrenja za stavljanje u promet ili nacionalnom nadležnom tijelu putem nacionalnog sustava za prijavljivanje. Odgovarajuće podatke za kontakt možete pronaći u uputi o VMP-u.

### **3.7 Primjena tijekom graviditeta, laktacije ili nesenja**

U odraslih ženki mačaka nije ispitana neškodljivost veterinarsko-medicinskog proizvoda za vrijeme graviditeta i laktacije.

#### Graviditet i laktacija:

Primijeniti tek nakon što odgovorni veterinar procijeni omjer koristi i rizika.

Laboratorijskim pokusima sa svakom od komponenti (dinotefuranom ili piriproksifenum) na štakorima i zečevima nije dokazan teratogeni, fetotoksični ili maternotoksični učinak.

U štakora je dokazano da dinotefuran prolazi barijeru krv-mlijeko i izlučuje se u mlijeko.

### **3.8 Interakcija s drugim veterinarsko-medicinskim proizvodima i drugi oblici interakcije**

Nisu poznate.

### **3.9 Putovi primjene i doziranje**

Nakapavanjem.

#### Doziranje:

Minimalna preporučena doza iznosi 42,3 mg dinotefurana/kg tjelesne težine i 4,23 mg piriproksifena/kg tjelesne težine.

Raspon doze za tretman je od 42,3 do 705 mg dinotefurana/kg tjelesne težine (TT) i od 4,23 do 70,5 mg piriproksifena/kg tjelesne težine (TT) za mačke tjelesne težine od 0,6 do 10 kg.

Treba paziti da se veterinarsko-medicinski proizvod primjenjuje samo na intaktnu (neoštećenu) kožu mačke.

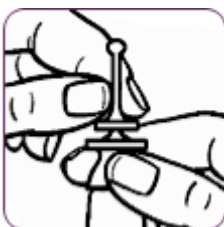
#### Raspored tretmana:

Nakon jednokratne primjene, veterinarsko-medicinski proizvod sprečava infestaciju buhami tijekom mjesec dana i daljnje razmnožavanje buha inhibicijom razvoja buha u mačjoj okolini tijekom 3 mjeseca. Potreba za ponovnim tretmanom mačaka za koje postoji vjerojatnost ponovne infestacije i vremenski interval između tretmana trebaju se temeljiti na procjeni veterinara.

#### Kako primijeniti:

Izvadite aplikator za nakapavanje iz pakovanja.

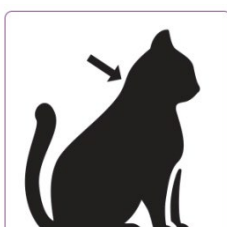
**Korak 1:** Držite aplikator u uspravnom položaju, stavljajući prste ispod većeg diska kako je prikazano na slici.



**Korak 2:** Drugom rukom pritisnite manji disk prema dolje sve dok ne dodirne veći disk. To će probušiti poklopac.



**Korak 3:** Mačka treba stajati ili biti u udobnom položaju za lakšu primjenu. Na bazi mačje glave razdvojite dlaku dok ne vidite kožu. Polako nanesite veterinarsko-medicinski proizvod na kožu vrhom aplikatora. Izbjegavajte aplikaciju na površinu mačje dlake.



### **3.10 Simptomi predoziranja (i, ako je primjenjivo, hitni postupci i antidoti)**

Osim prolaznog edema ili suhe kože na mjestu primjene, nisu uočene klinički značajne nuspojave u zdravih mačića u dobi od 7 ili više tjedana, koji su topikalno tretirani 7 puta u dvotjednim intervalima, dozama do četiri puta većim od najviše preporučene doze.

### **3.11 Posebna ograničenja za primjenu i posebni uvjeti primjene, uključujući ograničenja primjene antimikrobnih i antiparazitskih veterinarsko-medicinskih proizvoda kako bi se ograničio rizik od razvoja rezistencije**

Nije primjenjivo.

### **3.12 Karcencije**

Nije primjenjivo.

## **4. FARMAKOLOŠKI PODATCI**

### **4.1 ATCvet kôd:**

QP53AX73.

## **4.2 Farmakodinamika**

Dinotefuran je insekticid. Njegova struktura dobiva se iz neurotransmitera acetilkolina i djeluje na nikotinske acetilkolinske receptore živčanih sinapsi kukaca. Nakon što se veže na receptore, djeluje kao puni agonist i ponovljenim podražajnim impulsima ubija kukce. Kukci ne moraju progutati dinotefuran; ubija ih kontaktom. Dinotefuran ima nizak afinitet za acetilkolinske receptore sisavaca. Dinotefuran ubija buhe unutar 2 sata nakon tretmana ili infestacije.

Piriproksifen je fotostabilni regulator rasta kukaca (IGR). Djeluje kontaktno, oponašajući juvenilni hormon koji regulira prijelaz kukca iz jednog životnog stadija u sljedeći. Piriproksifen prekida životni ciklus buhe indukcijom preranog leženja i supresijom odlaganja žumanca u jajašca što uzrokuje produkciju neplodnih jajašaca. Piriproksifen također blokira razvoj juvenilnih stadija (larve i rane kukuljice) u odrasle jedinke. To sprječava infestaciju okoline tretirane životinje.

## **4.3 Farmakokinetika**

Nakon topikalne primjene, dvije djelatne tvari brzo se distribuiraju površinom tijela životinje unutar prvog dana i mjesec dana nakon tretmana još su uvijek mjerljive u različitim zonama dlake.

Dinotefuran i piriproksifen se djelomično apsorbiraju kroz kožu mačke (30% i 12%), ali ta sustavna apsorpcija nije relevantna za kliničku djelotvornost proizvoda.

Nakon intraperitonealne primjene u laboratorijskih vrsta, dinotefuran se brzo izlučuje kao neizmijenjena izvorna molekula, uglavnom putem urina. Nakon oralne primjene piriproksifen se brzo metabolizira, prije svega hidroksilacijom, i izlučuje uglavnom fecesom, a manji dio i urinom.

## **Svojstva koja se odnose na zaštitu okoliša**

Veterinarsko-medicinski proizvod je opasan za ribe i druge vodene organizme.

## **5. FARMACEUTSKI PODACI**

### **5.1 Glavne inkompatibilnosti**

Nisu poznate.

### **5.2 Rok valjanosti**

Rok valjanosti veterinarsko-medicinskog proizvoda kad je zapakiran za prodaju: 3 godine.  
Rok valjanosti nakon prvog otvaranja unutarnjeg pakiranja: upotrijebiti odmah.

### **5.3 Posebne mjere čuvanja**

Ovaj veterinarsko-medicinski proizvod nije potrebno čuvati u posebnim uvjetima..

### **5.4 Vrsta i sastav unutarnjeg pakiranja**

Aplikator za nakapavanje načinjen je od višeslojnog kompleksa aluminija i polietilena (PE) sa zapećaćenim poklopcom od HDPE s umetkom (aluminij/poliester/PE sloj koji se može zapečatiti) u kartonskoj kutiji.

#### **Veličine pakiranja:**

Kartonska kutija s 1, 3, 4, 6, 12 ili 24 aplikatora za nakapavanje (svaki 0.9 ml).

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

**5.5 Posebne mjere opreza u pogledu zbrinjavanja neiskorištenih veterinarsko-medicinskih proizvoda ili otpadnih materijala nastalih primjenom takvih proizvoda**

Veterinarsko-medicinski proizvodi ne smiju se odlagati u otpadne vode ili kućni otpad.

Veterinarsko-medicinski proizvod ne smije dospijeti u vodene tokove jer može biti opasan za ribe i druge vodene organizme Nemojte zagađivati jezera, kanale za vodu ili jarke veterinarsko-medicinskim proizvodom ili korištenim spremnicima.

Koristite programe vraćanja proizvoda za sve neiskorištene veterinarsko-medicinske proizvode ili otpadne materijale nastale njihovom primjenom u skladu s lokalnim propisima i svim nacionalnim sustavima prikupljanja primjenjivima na dotični veterinarsko-medicinski proizvod.

**6. NAZIV NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

Ceva Santé Animale

**7. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

EU/2/14/165/001-004

EU/2/14/165/006-007

**8. DATUM PRVOG ODOBRENJA**

Datum prvog odobrenja: 06/06/2014.

**9. DATUM POSLJEDNJE REVIZIJE SAŽETKA OPISA SVOJSTAVA**

{MM/GGGG}

**10. KLASIFIKACIJA VETERINARSKO-MEDICINSKIH PROIZVODA**

Veterinarsko-medicinski proizvod izdaje se bez veterinarskog recepta.

Detaljne informacije o ovom veterinarsko-medicinskom proizvodu dostupne su u Unijinoj bazi podataka o proizvodima (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr>).

**PRILOG II.**

**OSTALI UVJETI I ZAHTJEVI ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

Nema.

**PRILOG III.**  
**OZNAČIVANJE I UPUTA O VMP-u**

## **A. OZNAČIVANJE**

**PODATCI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA VANJSKOM PAKIRANJU****Kartonska kutija s 1, 3, 4, 6, 12 i 24 aplikatora za nakapavanje****1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA**

Vectra Felis 423 mg/42,3 mg otopina za nakapavanje

**2. DJELATNE TVARI**

Svaki aplikator za nakapavanje od 0,9 ml sadrži:

Dinotefuran 423 mg

Piriprokisfen 42,3 mg

**3. VELIČINA PAKIRANJA**

1 aplikator za nakapavanje

3 aplikatora za nakapavanje

4 aplikatora za nakapavanje

6 aplikatora za nakapavanje

12 aplikatora za nakapavanje

24 aplikatora za nakapavanje

**4. CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA**

Mačke.

**5. INDIKACIJE**

Tretman i prevencija infestacije buhami kroz mjesec dana.

Sprečavanje razmnožavanja buha kroz tri mjeseca.

**6. PUTOVI PRIMJENE**

Primjena vanjskim nakapavanjem na kožu.

**7. KARENCIJE****8. ROK VALJANOSTI**

Exp. { mm/gggg }

Jednom otvoren, upotrijebiti odmah.

**9. POSEBNE MJERE ČUVANJA**

**10. RIJEČI „PRIJE PRIMJENE PROČITAJTE UPUTU O VMP-u”**

Prije primjene pročitajte uputu o VMP-u.

**11. RIJEČI “SAMO ZA PRIMJENU NA ŽIVOTINJAMA ”**

Samo za primjenu na životinjama.

**12. RIJEČI “ČUVATI IZVAN POGLEDA I DOHVATA DJECE”**

Čuvati izvan pogleda i dohvata djece.

**13. NAZIV NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

Ceva Santé Animale

**14. BROJEVI ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

EU/2/14/165/001 (1 aplikator za nakapavanje)  
EU/2/14/165/002 (3 aplikatora za nakapavanje)  
4U/2/14/165/006 (4 aplikatora za nakapavanje)  
EU/2/14/165/003 (6 aplikatora za nakapavanje)  
EU/2/14/165/004 (12 aplikatora za nakapavanje)  
EU/2/14/165/007 (24 aplikatora za nakapavanje)

**15. BROJ SERIJE**

Lot {broj}

**OSNOVNI PODATCI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA MALIM UNUTARNJIM  
PAKIRANJIMA**

**Aplikator za nakapavanje**

**1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA**

Vectra Felis



**2. KVANTITATIVNI PODATCI O DJELATNEIM TVARIMA**

Dinotefuran 423 mg i piriproksifen 42,3 mg

**3. BROJ SERIJE**

Lot {broj}

**4. ROK VALJANOSTI**

EXP {mm/gggg}

Jednom otvoren, upotrijebiti odmah.

**B. UPUTA O VMP-u**

## UPUTA O VMP-u

### **1. Naziv veterinarsko-medicinskog proizvoda**

Vectra Felis 423 mg/42,3 mg otopina za nakapavanje za mačke

### **2. Sastav**

Svaki aplikator za nakapavanje od 0,9 ml sadržava:

#### **Djelatne tvari:**

Dinotefuran	423 mg
Piriproksifen	42,3 mg.

Bezbojna do blijedožuta otopina za nakapavanje.

### **3. Ciljne vrste životinja**

Mačke.

### **4. Indikacije za primjenu**

Ovaj veterinarsko-medicinski proizvod ubija buhe (*Ctenocephalides felis*) na infestiranim mačkama i sprječava daljnje infestacije tijekom mjesec dana. Također sprječava razmnožavanje buha inhibicijom razvoja nezrelih oblika buha u mačjoj okolini tijekom 3 mjeseca.

### **5. Kontraindikacije**

Nemojte upotrebljavati na mačkama ili mačićima težine manje od 0,6 kg.

Ne primjenjivati u slučaju preosjetljivosti na djelatnu tvar ili na bilo koju od pomoćnih tvari.

### **6. Posebna upozorenja**

#### Posebna upozorenja:

Treba tretirati sve mačke u kućanstvu. Pse u kućanstvu treba tretirati samo veterinarsko-medicinskim proizvodom koji je odobren za tu vrstu životinja.

Buhe mogu infestirati mačju košaru, ležaj i druga mjesta na kojima mačka boravi, poput tepiha i mekog namještaja. U slučaju masivne infestacije buhami i na početku provođenja mjera kontrole, ta područja treba tretirati prikladnim insekticidom i potom redovito usisavati.

Utjecaj šamponiranja na učinkovitost veterinarsko-medicinskog proizvoda nije procijenjen.

#### Posebne mjere opreza za neškodljivu primjenu u ciljnih vrsta životinja:

Samo za vanjsku primjenu.

Primjeniti samo na površinu kože. VMP se ne smije progutati niti primijeniti nijednim drugim putem. Neškodljivost ovog veterinarskog lijeka nije utvrđena u mačaka mlađih od 7 tjedana ili težine manje od 0,6 kg (vidjeti odjeljak "Kontraindikacije").

Nakon nehotičnog gutanja proizvoda, mogu se javiti prolazne reakcije kao što je slinjenje, promijenjeni izmet i povraćanje, međutim te bi se nuspojave trebale povući bez liječenja u roku 4 sata. Treba se pobrinuti da se doza nanese na područje s kojeg ga životinja ne može polizati (kako je opisano u odjeljku „Savjeti za ispravnu primjenu“) i da se životinje međusobno ne ližu odmah nakon tretmana.

Treba se pobrinuti da sadržaj aplikatora ili nanesena doza ne dođe u dodir s očima tretirane mačke i/ili drugih životinja.

Nisu provedena ispitivanja na bolesnim ili mačkama koje se oporavljaju te bi se stoga primjena u tih mačaka trebala temeljiti samo nakon procjene koristi i rizika odgovornog veterinara.

U slučaju sumnje na dermatitis (svrbež i iritacija kože) potražite savjet veterinara.

#### Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarsko-medicinski proizvod u životinja:

Osobe preosjetljive na dinotefuran, piriproksifen ili dimetilsulfoksid trebaju izbjegavati kontakt s ovim veterinarsko-medicinskim proizvodom.

Veterinarsko-medicinski proizvod nadražuje oči i kožu.

Da bi se izbjegle nuspojave:

- Temeljito operite ruke neposredno nakon primjene.
- Izbjegavajte kontakt s kožom, očima ili ustima.
- U slučaju da se nehotice prolije na kožu, odmah operite vodom i sapunom.
- U slučaju da veterinarsko-medicinski proizvod nehotice dospije u oči, odmah ih isperite vodom, dovoljno dugo vremena s otvorenim kapcima.
- Tretirane životinje ne smiju se dirati najmanje osam sati nakon primjene veterinarsko-medicinskog proizvoda. Stoga se preporučuje tretirati životinju navečer.
- Na dan tretmana, tretiranim životinjama se ne smije dopustiti spavanje s vlasnicima, posebice s djecom.
- Korištene aplikatore odmah treba zbrinuti i ne smije ih se ostavljati unutar pogleda ili dohvata djece.

Ako se nastavi iritacija kože ili očiju ili ako se nehotice proguta, odmah potražite pomoć liječnika i pokažite mu uputu o VMP ili etiketu.

#### Graviditet i laktacija:

Primijeniti tek nakon što odgovorni veterinar procijeni omjer koristi i rizika.

Laboratorijskim pokusima sa svakom od komponenti (dinotefuronom ili piriproksifnom) na štakorima i zečevima nije dokazan teratogeni, fetotoksični ili maternotoksični učinak.

U štakora je dokazano da dinotefuran prolazi barijeru krv-mlijeko i izlučuje se u mlijeko.

#### Interakcija s drugim veterinarsko-medicinskim proizvodima i drugi oblici interakcije:

Nisu poznate.

#### Predoziranje:

Osim prolaznog edema ili suhe kože na mjestu primjene, nisu uočene značajne nuspojave u zdravim mačića u dobi od 7 ili više tjedana, koji su topikalno tretirani 7 puta u dvotjednim intervalima, dozama do četiri puta većim od najviše preporučene doze.

#### Glavne inakompatibilnosti:

Nisu poznate.

## **7. Štetni događaji**

Mačke:

Rijetko (1 do 10 životinja / 10 000 tretiranih životinja):

Ljuskanje (lagano)<sup>1,2</sup>, crvenilo<sup>1,2</sup>, alopecija<sup>2</sup>

Vrlo rijetko (< 1 životinja / 10 000 tretiranih životinja, uključujući izolirane slučajeve):

Reakcije na mjestu aplikacije (npr. crvenilo, svrbež, lezije i upala, naslage (bijele suhe)<sup>1,3</sup>, promjene na dlaci (mokra dlaka)<sup>1,3</sup>), Hiperaktivnost, Ukrzano disanje, Mišićni tremor<sup>1,4</sup>, Letargija<sup>1,4</sup>

<sup>1</sup> Prolazno.

<sup>2</sup> Obično nestaju prolazno bez liječenja.

<sup>3</sup> Mogu biti prisutni do 7 dana, međutim ti učinci se obično ne primjećuju nakon 48 sati. Ove promjene ne utječu na sigurnost ili učinkovitost veterinarsko-medicinskog proizvoda.

<sup>4</sup> Pogotovo nakon lizanja mjesto aplikacije.

Važno je prijaviti štetne događaje. Time se omogućuje kontinuirano praćenje neškodljivosti proizvoda. Ako primijetite bilo koju nuspojavu, čak i onu koja nije navedena u ovoj uputi o VMP-u, ili mislite da VMP nije djelovao, obratite se prvo veterinaru. Štetne događaje možete prijaviti i nositelju odobrenja za stavljanje u promet koristeći se podatcima za kontakt na kraju ove upute ili putem nacionalnog sustava za prijavljivanje: [www.farmakovigilancija.hr](http://www.farmakovigilancija.hr).

## **8. Doziranje za svaku ciljnu vrstu životinja, putovi i način primjene**

Primjena nakapavanjem.

Treba paziti da se veterinarsko-medicinski proizvod primjenjuje samo na intaktnu (neoštećenu) kožu mačke.

Doziranje:

Upotrijebite jedan aplikator za nakapavanje, za jednu primjenu, na jednoj mački.

VMP se ne preporučuje koristiti na mačkama mlađim od 7 tijedana i lakšim od 0,6 kg.

(Minimalna preporučena doza iznosi 42,3 mg dinotefurana/kg tjelesne težine i 4,23 mg piriproksifena/kg tjelesne težine. Raspon doze za tretman je od 42,3 do 705 mg dinotefurana/kg tjelesne težine i od 4,23 do 70,5 mg piriproksifena/kg tjelesne težine za mačke tjelesne težine od 0,6 do 10 kg).

Raspored tretmana:

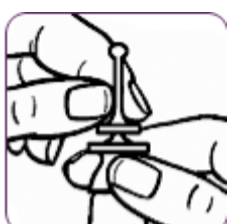
Nakon jednokratne primjene, veterinarsko-medicinski proizvod spričava infestaciju buhami tijekom mjesec dana i daljnje razmnožavanje buha inhibicijom razvoja buha u mačjoj okolini tijekom 3 mjeseca. Potreba za ponovnim tretmanom mačaka za koje postoji vjerovatnost ponovne infestacije i vremenski interval između tretmana trebaju se temeljiti na procjeni veterinara.

## **9. Savjeti za ispravnu primjenu**

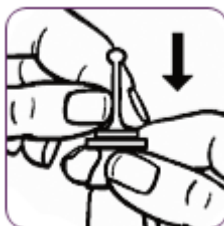
Kako primijeniti:

Izvadite aplikator za nakapavanje iz pakiranja.

**Korak 1:** Držite aplikator u uspravnom položaju, stavljujući prste ispod većeg diska kako je prikazano na slici.



**Korak 2:** Drugom rukom pritisnite manji disk prema dolje sve dok ne dodirne veći disk. To će probušiti poklopac.



**Korak 3:** Mačka treba stajati ili biti u udobnom položaju za lakšu primjenu. Na bazi mačje glave razdvojite dlaku dok ne vidite kožu. Polako nanesite veterinarsko-medicinski proizvod na kožu vrhom aplikatora. Izbjegavajte aplikaciju na površinu mačje dlake.



## 10. Karenčije

Nije primjenjivo.

## 11. Posebne mjere čuvanja

Čuvati izvan pogleda i dohvata djece.

Ovaj veterinarsko-medicinski proizvod nije potrebno čuvati u posebnim uvjetima.  
Ne koristite veterinarsko-medicinski proizvod nakon isteka roka valjanosti naznačenog na kutiji i aplikatoru za nakapavanje nakon Exp. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Rok valjanosti nakon prvog otvaranja unutarnjeg pakiranja: upotrijebiti odmah.

## 12. Posebne mjere za zbrinjavanje

Veterinarsko-medicinski proizvodi ne smiju se odlagati u otpadne vode ili kućni otpad.

Veterinarsko-medicinski proizvod ne smije dospijeti u vodene tokove jer može biti opasan za ribe i druge vodene organizme. Nemojte zagađivati jezera, kanale za vodu ili jarke veterinarsko-medicinskim proizvodom ili korištenim spremnicima.

Koristite programe vraćanja proizvoda za sve neiskorištene veterinarsko-medicinske proizvode ili otpadne materijale nastale njihovom primjenom u skladu s lokalnim propisima i svim nacionalnim sustavima prikupljanja. Te bi mjere trebale pomoći u zaštiti okoliša.

Pitajte veterinara ili ljekarnika kako odlagati veterinarsko-medicinske proizvode koji vam više nisu potrebni.

### **13. Klasifikacija veterinarsko-medicinskih proizvoda**

Veterinarsko-medicinski proizvod izdaje se bez veterinarskog recepta.

### **14. Brojevi odobrenja za stavljanje u promet i veličine pakiranja**

EU/2/14/165/001–004

EU/2/14/165/006–007

Kartonska kutija s 1, 3, 4, 6, 12 ili 24 aplikatora za nakapavanje (svaki 0,9 ml).

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

### **15. Datum posljednje revizije upute o VMP-u**

{MM/GGGG}

Detaljne informacije o ovom veterinarsko-medicinskom proizvodu dostupne su u Unijinoj bazi podataka o proizvodima (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr>).

### **16. Podatci za kontakt:**

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet i podatci za kontakt za prijavu sumnji na nuspojave:

Ceva Santé Animale  
10 av. de La Ballastière  
33500 Libourne  
Francuska  
Tel: +800 35 22 11 51  
E-mail: pharmacovigilance@ceva.com

Proizvođač odgovoran za puštanje serije u promet:

Ceva Santé Animale  
10, av. de La Ballastière  
33500 Libourne  
Francuska

AB7 SANTE  
Chemin des Monges  
31450 Deyme  
Francuska

### **17. Ostale informacije**

Mehanizam djelovanja:

Dvije djelatne tvari u veterinarsko-medicinskom proizvodu raspodijele se po površini tijela mačke unutar prvog dana aplikacije. Djelatne tvari djeluju direktno preko krvna životinje bez ulaska u krvotok.

Paraziti uginu kada dođu u kontakt sa tretiranom životinjom.

Dinotefuran ubija insekte djelujući na njihov živčani sustav.

Piriproksifen djeluje na razvojne oblike insekata (jajašca, larve, kukuljice) tako što sprečava njihovo razmnožavanje i razvoj. Jajašca buha, larve i kukuljice su prisutne u okolišu.

Veterinarsko-medicinski proizvod ubija buhe unutar 2 sata nakon primjene proizvoda ili 2 sata nakon infestacije tretirane životinje.