

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Zeronil 268 mg soluție spot-on pentru câini de talie mare

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

O pipetă de 2,68 ml conține:

Substanță activă:

Fipronil	268 mg
----------	--------

Excipienti:

Butilhidroxianisol E320	0,536 mg
Butilhidroxitoluen E321	0,268 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție spot-on.

Soluție limpede, de culoarea chihlimbarului pal.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Câini.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Tratamentul infestatiilor cu purici (*Ctenocephalides spp.*) și căpușe (*Rhipicephalus sanguineus* și *Ixodes ricinus*).

Eficiența insecticidă împotriva noilor infestații cu purici adulți persistă până la 2 luni.

Produsul are un efect acaricid persistent eficient timp de o lună împotriva căpușelor (*Rhipicephalus sanguineus*, *Ixodes ricinus*, *Dermacentor reticulatus*). Căpușele *Ixodes ricinus* și *Rhipicephalus sanguineus*, vor fi ucise în mod normal în primele 48 de ore de la prima aplicare a produsului.

Pentru infestațiile deja instalate cu *Dermacentor reticulatus* nu a fost demonstrat un efect acaricid imediat.

Oricum căpușele vor fi ucise în mod normal într-o săptămână de la prima aplicare a produsului.

Produsul poate fi utilizat ca parte a strategiei tratamentului contra dermatitei alergice produsă de purici (DAP), unde aceasta a fost diagnosticată în prealabil de medicul veterinar.

4.3 Contraindicații

A nu se utiliza la căței mai mici de 2 luni sau la căței sau câini care cântăresc mai puțin de 2 kg.

A nu se utiliza la animale bolnave (boli sistemice, febră) sau în convalescență.

A nu se utiliza la iepuri, deoarece poate produce reacții adverse și chiar moartea animalului.

Acest produs este creat special pentru câini. A nu se utiliza la pisici întrucât aceasta poate duce la supradozare.

A nu se utiliza în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienti.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Evitați înotul / îmbăierile frecvente sau şamponarea animalului, deoarece menținerea eficienței produsului în aceste cazuri nu a fost testată.



Produsul nu previne atașarea capuselor de animale. Dacă animalul a mai fost tratat înainte de expunerea la capuse, acestea vor fi ucise în primele 24-48 de ore după atașare. Aceasta va apărea în mod obișnuit înainte de a se hrani capusele, minimalizând, dar nu excludând riscul transmiterii de boli. Odată omorate, de cele mai multe ori, capusele vor cădea de pe animal, iar capusele rămase pot fi scoase cu ușurință.

Puricii de pe animale, adesea infestează coșul animalului, patul sau zonele normale de odihnă, cum ar fi covoarele sau canapeele, care trebuie tratate, în cazul infestațiilor masive și la începutul măsurilor de control, cu un insecticid potrivit și aspirate în mod regulat.

Când se utilizează ca parte a strategiei tratamentului contra dermatitei alergice produsă de purici (DAP), se recomandă aplicare lunară la pacienții cu alergie și la ceilalți câini și pisici din adăpost.

Pentru controlul optim al problemelor datorate puricilor în adăposturile cu mai multe specii de animale, toți câinii și toate pisicile din adăpost trebuie tratate cu insecticidul potrivit.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Înainte de tratament, animalele trebuie cântărite cu acuratețe pentru asigurarea că se aplică dimensiunea corectă de pipetă.

Evitați contactul cu ochii animalului. În caz de contact accidental cu ochii, imediat clătiți foarte bine ochii cu apă.

A nu se aplica pe răni sau piele afectată.

Este important să vă asigurați că produsul este aplicat într-o zonă în care animalul nu se poate linge, și să se asigure că animalele nu se ling unul pe celălalt după tratament.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Acest produs poate cauza iritații ale membranelor mucoase și ale ochilor. De aceea trebuie evitat contactul între produs și gură sau ochi.

În caz de contact accidental cu ochii, imediat clătiți foarte bine ochii cu apă. Dacă iritațiile oculare persistă solicitați sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului.

Nu fumați, beți sau consumați alimente pe durata aplicării.

Evitați contactul conținutului cu pielea. Dacă acesta apare, spălați mâinile cu apă și săpun. Spălați mâinile după utilizare.

Animalele sau operatorii cu hipersensibilitate cunoscută la fipronil sau excipienți (vezi secțiunea 6.1), trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Animalele tratate nu trebuie manipulate până la uscarea locului și copii trebuie ținuți departe de animale până când locul în care s-a aplicat produsul este uscat. De aceea este recomandat ca animalele să nu fie tratate în timpul zilei, dar trebuie tratate seara devreme și nu trebuie permis animalelor tratate recent să doarmă cu proprietarii, în special cu copiii.

Alte precauții

Fipronilul poate genera efecte adverse la organisme acvatice. Nu trebuie permis câinilor să însoțească în cursuri de apă timp de 2 zile după aplicare.

Produsul poate avea efecte adverse asupra mobilei sau altor suprafete vopsite, lustruite.

Produsul este inflamabil. A se ține la distanță de caldură, scânteie, flacără deschisă sau alte surse de aprindere.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând urmatoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările izolate)

Dacă animalul linge locul de aplicare, o scurtă perioadă de hipersalivăție, poate fi observată datorită excipientilor.

Între reacțiile adverse suspecte, extrem de rare, după utilizare s-au raportat la locul aplicației, reacții cutanate tranzitorii (descuamare, alopecie locală, prurit, eritem) și prurit sau alopecie generală. În mod excepțional s-au observat după utilizare, hipersalivăție, simptome neurologice reversibile (hiperestezie, depresie, simptome nervoase) vomă sau simptome respiratorii.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Studiile de laborator cu fipronil nu au evidențiat efecte teratogene sau embriotoxic. Studiile cu acest produs nu am fost efectuate la pisici gestante sau lactante. Utilizați în perioada de gestație sau lactație numai în conformitate cu sfatul medicului veterinar și cu evaluarea beneficiu/risc.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Calea de administrare și doza:

Numai pentru utilizare externă.

Administrați prin aplicare locală (spot on) pe piele, în funcție de greutatea corporală, după cum urmează: o pipetă de 2,68 ml pentru un câine între 20 și 40 kg greutate corporală

Metoda de administrare:

Scoateți pipeta din plic . Țineți pipeta cu vârful în sus. Loviți ușor partea îngustă a pipetei pentru a fi siguri că soluția este în corpul principal al pipetei. Răsuciți vârful pipetei.

Depărtați blana animalului până când pielea devine vizibila. Așezați vârful pipetei pe piele și apăsați delicat pipeta pentru a goli conținutul în două puncte de-a lungul spatelui animalului , preferabil la baza capului și la 2-3 cm mai în spate, golind aproximativ jumătate din volum în fiecare punct. Presați pipeta de câteva ori pentru a va asigura ca dozarea este completă.

Este important să vă asigurați că produsul este aplicat pe o suprafață unde animalul nu se poate linge și că animalele nu se pot linge între ele după tratament.

Trebuie avut grijă pentru a evita umectarea excesivă a părului cu produs întrucât aceasta va cauza aspectul lipicios al părului la locul tratamentului. Oricum, dacă aceasta apare, va dispare în 24 de ore de la aplicare. De asemenea, până la 48 de ore de la aplicare, se pot observa formarea de cruste și depozite cristaline pe păr, la locul aplicării.

Schema de tratament:



Pentru controlul optim al infestațiilor cu purici și/sau căpușe, programul de tratament poate fi bazat pe situația epidemiologică locală.

În absența studiilor de siguranță, intervalul minim de tratament este de 4 săptămâni.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Nu s-au observat efecte adverse în studiile de siguranță la speciile țintă la căței și câini în vîrstă de 2 luni, câini în creștere sau câini cu greutatea de aproximativ 2 kg, tratați timp de 3 luni consecutive, cu o cantitate de 5 ori doza recomandată.

Riscul apariției efectelor adverse (vezi secțiunea 4.6) poate crește prin supradozare.

4.11 Timp de aşteptare

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Ectoparaziticide pentru uz topic.

Codul veterinar ATC : QP 53AX15

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Fipronilul este un insecticid și acaricid aparținând familiei fenil-pirazol. Actionează prin inhibarea complexului GABA (neurotransmitatorul acid gamma amino butiric), prin legarea la canalele clorurice, blocând astfel transferurile pre și post sinaptice ale ionilor de clor dincolo de membranele celulare.. Astfel, rezultă o activitate necontrolată a sistemului nervos și moartea insectelor sau acarienilor.

Fipronilul evidențiază un efect insecticid și acaricid împotriva puricilor (*Ctenocephalides spp*), căpușelor (*Rhipicephalus spp*, *Dermacentor spp*, *Ixodes spp* including *Ixodes ricinus*) la câini.

Puricii vor fi uciși în 48 de ore. Căpușele vor fi ucise în 48 de ore în mod obișnuit, după contactul cu fipronil, oricum în situația în care căpușele din anumite specii (*Dermacentor spp*) sunt prezente deja în momentul aplicării produsului, se poate ca nu toate căpușele să fie ucise în primele 48 de ore.

5.2 Particularități farmacocinetice

Absorbția:

Absorbția fipronilului la nivelul pielii este neglijabilă.

Distribuirea:

Dupa aplicarea topică, produsul se răspandește pornind din locul aplicării pe toata suprafața pielii în 24-48 de ore.

Biotransformare:

Fipronilul este metabolizat în principal în derivatul său sulfonic care posedă, de asemenea, proprietăți insecticide și acaricide.

Eliminare:

Concentrația de fipronil din păr va scade în timp.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Butilhidroxianisol E320
Butilhidroxitoluen E321
Alcool benzilic E1519
Dietilen glicol monoetyl eter

6.2 Incompatibilități majore

Nu se cunosc.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.
A se păstra la loc uscat.
A se păstra în ambalajul original.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

O pipetă albă de 2,68 ml compusă dintr-un înveliș format termic dintr-un strat de polipropilenă/ copolimer olefinic ciclic/ polipropilenă și un strat de polietilenă/ etilen vinil alcool/ polietilenă.

O cutie de carton cu 1, 2, 3, 4, 6, 8, 9, 10, 12, 15, 18, 20, 21, 24, 30, 60, 90 sau 150 de pipete ambalate individual în plicuri de folie.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse medicinale veterinare trebuie eliminat în conformitate cu cerințele locale.

Fipronilul poate genera efecte adverse la organismele acvatice. Nu contaminați iazuri, canale sau șanțuri cu produs sau ambalaj golit.

7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,
Loughrea,
Co. Galway,
Irlanda.

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

170240



9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

Data primei autorizari: 23.03.2012

Data ultimei reinnoiri : 16.10.2017

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

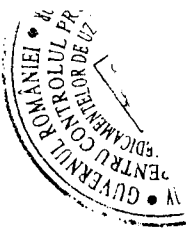
Septembrie 2018

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Nu este cazul.



ANEXA III
ETICHETARE ȘI PROSPECT



ANEXA n. 3

A. ETICHETARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR
Cutie de carton

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Zeronil 67 mg soluție spot-on pentru câini de talie mică
Zeronil 134 mg soluție spot-on pentru câini de talie medie
Zeronil 268 mg soluție spot-on pentru câini de talie mare
Zeronil 402 mg soluție spot-on pentru câini de talie foarte mare
Fipronil

2. DECLARAREA SUBSTANTELOR ACTIVE

O pipetă conține:

Substanță activă:

Fipronil 67/134/268/402 mg

Excipienți:

Butilhidroxianisol E320

0,134/0,268/0,536/0,804 mg

Butilhidroxitoluen E321

0,067/0,134/0,268/0,402 mg

3. FORMĂ FARMACEUTICĂ

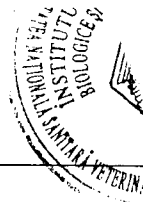
Soluție spot-on.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 x 0,67 1,34/2,68/4,02 ml
2 x 0,67/1,34/2,68/4,02 ml
3 x 0,67/1,34/2,68/4,02 ml
4 x 0,67/1,34/2,68/4,02 ml
6 x 0,67/1,34/2,68/4,02 ml
8 x 0,67/1,34/2,68/4,02 ml
9 x 0,67/1,34/2,68/4,02 ml
10 x 0,67/1,34/2,68/4,02 ml
12 x 0,67/1,34/2,68/4,02 ml
15 x 0,67/1,34/2,68/4,02 ml
18 x 0,67/1,34/2,68/4,02 ml
20 x 0,67/1,34/2,68/4,02 ml
21 x 0,67/1,34/2,68/4,02 ml
24 x 0,67/1,34/2,68/4,02 ml
30 x 0,67/1,34/2,68/4,02 ml
60 x 0,67/1,34/2,68/4,02 ml
90 x 0,67/1,34/2,68/4,02 ml
150 x 0,67/1,34/2,68/4,02 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Câini.



6. INDICAȚIE(INDICATII)

Tratamentul infestatiilor cu purici (*Ctenocephalides spp.*) și căpușe (*Ixodes ricinus* și *Rhipicephalus sanguineus*). Protejează împotriva puricilor timp de 2 luni. Protejează timp de o lună împotriva căpușelor (*Dermacentor reticulatus*, *Ixodes ricinus* și *Rhipicephalus sanguineus*. Ajutor în controlul dermatitei alergice produsă de purici (DAP).

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Utilizare spot on.
Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMPORALITATEA (TEMPO) DE ASTEPTARE

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}
Eliminati orice pipete deschise.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C.
A se păstra la loc uscat.
A se păstra în ambalajul original.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Eliminarea: cititi prospectul produsului.

13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONAMENTE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz

Numai pentru uz veterinar.

14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea si îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,
Loughrea,
Co. Galway.
Irlanda.

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

170238/170239/170240/170241

17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot{număr}



INFORMATII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Etichetă pentru pipeta de 0,67/1,34/2,68/4,02 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Zeronil 67 mg

Zeronil 134 mg

Zeronil 268 mg

Zeronil 402 mg

Fipronil

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ (E)

Fipronil

3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

0,67/1,34/2,68/4,02 ml

4. CALE DE ADMINISTRARE

Spot-on.

5. TEMPORALITATEA (TIMP DE AȘTEPTARE)

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

7. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

8. MENTIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR"

Numai pentru uz veterinar.



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE SAU FOLII

Plic

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Zeronil 67 mg soluție spot-on pentru câini de talie mică

Zeronil 134 mg soluție spot-on pentru câini de talie medie

Zeronil 268 mg soluție spot-on pentru câini de talie mare

Zeronil 402 mg soluție spot-on pentru câini de talie foarte mare

2. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

3. DATA EXPIRĂRII

EXP

4. NUMĂRUL SERIEI

Lot

5. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



PROSPECT PENTRU

Zeronil 67 mg soluție spot-on pentru câini de talie mică
 Zeronil 134 mg soluție spot-on pentru câini de talie medie
 Zeronil 268 mg soluție spot-on pentru câini de talie mare
 Zeronil 402 mg soluție spot-on pentru câini de talie foarte mare

Fipronil

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICAȚIE RESPONSABIL CU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACA SUNT DIFERITE

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,
Loughrea,
Co. Galway.
Irlanda.

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Zeronil 67 mg soluție spot-on pentru câini de talie mică
 Zeronil 134 mg soluție spot-on pentru câini de talie medie
 Zeronil 268 mg soluție spot-on pentru câini de talie mare
 Zeronil 402 mg soluție spot-on pentru câini de talie foarte mare

Fipronil

3. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

Solutie spot-on. Soluție limpede, de culoarea chihlimbarului pal.
O pipetă conține:

Substanță activă:

Fipronil 67/134/268/402 mg

Excipienti:

Butilhidroxianisol E320	0,134/0,268/0,536/0,804 mg
Butilhidroxitoluen E321	0,067/0,134/0,268/0,402 mg

4. INDICAȚII

Tratamentul infestatiilor cu purici (*Ctenocephalides spp.*) și căpușe (*Rhipicephalus sanguineus* și *Ixodes ricinus*).

Eficiența insecticidă împotriva noilor infestații cu purici adulți persistă până la 2 luni.

Produsul are un efect acaricid persistent eficient timp de o lună împotriva căpușelor (*Rhipicephalus sanguineus*, *Ixodes ricinus*, *Dermacentor reticulatus*). Capusele *Ixodes ricinus* și *Rhipicephalus sanguineus*, vor fi ucise în mod normal în primele 48 de ore de la prima aplicare a produsului.

Pentru infestațiile deja instalate cu *Dermacentor reticulatus* nu a fost demonstrat un efect acaricid imediat, oricum căpușele vor fi ucise în mod normal într-o săptămână de la prima aplicare a produsului.

Produsul poate fi utilizat ca parte a strategiei tratamentului contra dermatitei alergice produsă de purici (DAP), unde aceasta a fost diagnosticată în prealabil de medicul veterinar.

5. CONTRAINDIICAȚII

A nu se utiliza la căței mai mici de 2 luni sau la căței sau câini care cântăresc mai puțin de 2 kg.
A nu se utiliza la animale bolnave (boli sistemice, febră) sau în convalescență.

A nu se utiliza la iepuri, deoarece poate produce reacții adverse și chiar moartea animalului.

Acum produs este creat special pentru câini. A nu se utiliza la pisici întrucât aceasta poate duce la supradozare.

A nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți

6. REACȚII ADVERSE

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând urmatoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările izolate)

Dacă animalul linge locul de aplicare, o scurtă perioadă de hipersalivăție, poate fi observată în principal datorită naturii excipientilor.

Între reacțiile adverse suspecte, extrem de rare, după utilizare s-au raportat la locul aplicației, reacții cutanate tranzitorii (descuamare, alopecie locală, prurit, eritem) și prurit sau alopecie generală. În mod excepțional s-au observat după utilizare, hipersalivăție, simptome neurologice reversibile (hiperestezie, depresie, simptome nervoase) vomă sau simptome respiratorii.

Dacă observați alte efecte grave sau alte efecte nemenționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Câini.

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE(CĂI) ȘI METODĂ DE ADMINISTRARE

Calea de administrare și doze:

Numai pentru utilizare externă.

Administrați prin aplicare locală (spot on) pe piele, în funcție de greutatea corporală, după cum urmează:

Greutatea corporală	Doză
2 – 10 kg	1 pipetă Zeronil 67 mg soluție spot-on pentru câini de talie mică
>10 – 20 kg	1 pipetă Zeronil 134 mg soluție spot-on pentru câini de talie medie
>20 – 40 kg	1 pipetă Zeronil 268 mg soluție spot-on pentru câini de talie mare
>40 – 60 kg	1 pipetă Zeronil 402 mg soluție spot-on pentru câini de talie foarte mare
Peste 60 kg	Trebuie utilizată combinația potrivită de Zeronil soluție spot on

Metoda de administrare:

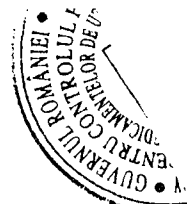
Scoateți pipeta din blister. Țineți pipeta cu vârful în sus. Loviți ușor partea îngustă a pipetei pentru a fi siguri că soluția este în corpul principal al pipetei. Răsuciți vârful pipetei.

Depărtați blana animalului până când pielea devine vizibilă. Așezați vârful pipetei pe piele și apăsați delicat pipeta pentru a goli conținutul în două puncte de-a lungul spatelui animalului, preferabil la baza capului și la 2-3 cm mai în spate, golind aproximativ jumătate din volum în fiecare punct. Presați pipeta de câteva ori pentru a va asigura că dozarea este completă.

Este important să vă asigurați că produsul este aplicat pe o suprafață unde animalul nu se poate linge și ca animalele nu se pot linge între ele după tratament.

Trebuie avut grijă pentru a evita umectarea excesivă a părului cu produsul întrucât aceasta va cauza un aspect lipicios al părului la locul tratamentului. Oricum, dacă aceasta apare, va disparea în 24 de ore de la aplicare. De asemenea, până la 48 de ore de la aplicare, se pot observa formarea de cruste și depozite cristaline pe păr, la locul aplicării.

Schema de tratament:



Pentru controlul optim al infestațiilor cu purici și/sau căpușe, programul de tratament poate fi bazat pe situația epidemiologică locală.

În absența studiilor de siguranță, intervalul minim de tratament este de 4 săptămâni.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Înainte de tratament, animalele trebuie cântărite cu acuratețe pentru asigurarea că se aplică dimensiunea corectă a pipetei.

Eliminăti orice pipete deschise.

10. TEMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C.

A se păstra la loc uscat.

A se păstra în ambalajul original.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data de expirare înscrisă pe cutie și pipeta după "EXP". Data de expirare se referă la ultima zi a lunii.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Evitați înotul / îmbăierile frecvente sau șamponarea animalului, deoarece menținerea eficienței produsului în aceste cazuri nu a fost testată.

Produsul nu previne atașarea capuselor de animale. Dacă animalul a mai fost tratat înainte de expunerea la capuse, acestea vor fi ucise în primele 24-48 de ore după atașare. Aceasta va apărea în mod obișnuit înainte de a se hrani capusele, minimalizând, dar nu excludând riscul transmiterii de boli. Odată moarte, de cele mai multe ori, capusele vor cădea de pe animal, iar capusele rămase pot fi scoase cu ușurință.

Puricii de pe animale, adesea infestează coșul animalului, patul sau zonele normale de odihnă, cum ar fi covoarele sau canapeele, care trebuie tratate, în cazul infestațiilor masive și la începutul măsurilor de control, cu un insecticid potrivit și aspirate în mod regulat.

Când se utilizează ca parte a strategiei tratamentului contra dermatitei alergice produsă de purici (DAP), se recomandă aplicare lunară la pacienții cu alergie și la ceilalți câini și pisici din adăpost.

Pentru controlul optim al problemelor datorate puricilor în adăposturile cu mai multe specii de animale, toți câinii și toate pisicile din adăpost trebuie tratate cu insecticidul potrivit.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Înainte de tratament, animalele trebuie cântărite cu acuratețe pentru asigurarea că se aplică dimensiunea corectă a pipetei.

Evitați contactul cu ochii animalului. În caz de contact accidental cu ochii, imediat clătiți foarte bine ochii cu apă.

A nu se aplica pe râni sau de piele afectată.

Utilizați în perioada de gestație sau lactație numai în concordanță cu sfatul medicului veterinar și cu evaluarea balantei beneficiu/risc.

Riscul apariției efectelor adverse poate crește în cazul supradozării.

Este important să vă asigurați că produsul este aplicat într-o zonă în care animalul nu se poate linge, și să se asigure că animalele nu se ling unul pe celălalt după tratament.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Acest produs poate cauza iritații ale membranelor mucoase și ale ochilor. De aceea trebuie evitat contactul între produs și gură sau ochi.

În caz de contact accidental cu ochii, clătiți imediat foarte bine ochii cu apă. Dacă iritațiile oculare persistă solicitați sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului.

Evitați contactul conținutului cu pielea. Dacă acesta apare, spălați mâinile cu apă și săpun. Spălați mâinile după utilizare.

Animalele sau proprietarii cu hipersensibilitate cunoscută la fipronil sau la excipienti, trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Animalele tratate nu trebuie manipulate pâna la uscarea locului în care a fost aplicat produsul și copiii trebuie ținuți departe de animale până când locul este uscat. De aceea este recomandat ca animalele să nu fie tratate în timpul zilei, dar trebuie tratate seara devreme și nu trebuie permis animalelor tratate recent să doarmă cu proprietarii, în special cu copiii. Dacă produsul este înghețit accidental contactați imediat medicul și prezentați prospectul.

Nu fumati, beti sau mancati în timpul aplicării produsului.

Numai pentru uz veterinar.

Alte precauții

Fipronilul poate genera efecte adverse la organisme acvatice. Nu trebuie permis cainilor să înoate în cursuri de apă timp de 2 zile după aplicare.

Produsul poate afecta vopseaua, lacul sau alte suprafete ale mobilei.

Produsul este inflamabil. A se ține la distanță de caldură, scânteie, flacără deschisă sau alte surse de aprindere.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI RĂMAS NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse medicinale veterinare trebuie eliminat în conformitate cu cerințele locale.

Medicamentele nu trebuie aruncate în apele reziduale sau gunoiul menajer.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATA PROSPECTUL

Septembrie 2018

15. ALTE INFORMAȚII

Dimensiunile ambalajului: 1, 2, 3, 4, 6, 8, 9, 10, 12, 15, 18, 20, 21, 24, 30, 60, 90 sau 150 pipete.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare:

SC Montero Vet SRL,
B-dul Iuliu Maniu 602B, sector 6,
Bucuresti