

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Advantage 80 mg šķīdums pilināšanai liela auguma kaķiem

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katra deva (pipete 0,8 ml)satur:

Aktīvās vielas:

Imidakloprīds (*imidaclopridum*) 80 mg

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs	Kvantitatīvais sastāvs, ja šī informācija ir būtiska veterināro zāļu pareizai ievadīšanai>
Butilēts hidroksitoluols (E 321)	1 mg/ml
Benzilspirts (E 1519)	832 mg/ml
Propilēnkarbonāts	

Dzeltens līdz gaiši brūngans šķīdums.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Kaķi.

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Blusu invāzijas ārstēšanai un kontrolei kaķiem.

Vienreizēja apstrāde novērš blusu invāziju uz 3 – 4 nedēļām. Šīs veterinārās zāles var lietot kā blusu alerģiskā dermatīta (BAD) ārstēšanas plāna daļu, ja to iepriekš ir diagnosticējis veterinārārsts.

3.3. Kontrindikācijas

Nelietot nenošķirti kaķēniem, kuri ir jaunāki par 8 nedēļām.

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai pret jebkuru no palīgvielām.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Nav.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Nepieļaut šo veterināro zāļu nokļūšanu dzīvnieka acīs vai mutē.

Nepieļaut tikko apstrādātiem dzīvniekiem laizīt vienam otru.

Pirms šo veterināro zāļu lietošanas noņemt visas kaklasiksnas. Personai, kas veic šo veterināro zāļu lietošanu, pirms kaklasiksnas uzlikšanas nepieciešams vizuāli novērtēt apstrādāto vietu, lai pārlicinātos, ka tā ir sausa.

Pareizas lietošanas vietas izvēle (uz skausta) samazina iespēju kaķim nosaizīs šīs veterinārās zāles.

Lietot tikai uz nebojātas ādas.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Lietošanas laikā nepieļaut šo veterināro zāļu nokļūšanu uz ādas, acīs vai mutē.

Pēc rīkošanās ar šīm veterinārajām zālēm mazgāt rokas.

Personas ar zināmu pastiprinātu ādas jutību var būt īpaši jutīgas pret šīm veterinārajām zālēm.

Ja notikusi nejauša saskare ar ādu mazgāt to ar ziepēm un ūdeni.

Ja notikusi nejauša nokļūšana acīs, skalot ar lielu ūdens daudzumu.

Ja ādas vai acu kairinājums saglabājas vai notikusi nejauša norīšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Rīkojoties ar šīm veterinārajām zālēm, neēst, nedzert, nesmēķēt.

Uzglabāt atsevišķi no pārtikas, dzērieniem un dzīvnieku barības

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Skatīt 5.5 apakšpunktu..

Citi piesardzības pasākumi:

Šo veterināro zāļu sastāvā esošais šķīdinātājs var notraipīt dažādus materiālus, tajā skaitā, ādu, audumus, plastmasu, gatavās virsmas. Pirms saskares ar minētajiem materiāliem lietošanas vietai ļaut nožūt.

3.6. Blakusparādības

Kaķi

Ļoti reti (<1 dzīvniekam / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Uzbudinājums Diareja ¹ hipersalivācija ² , vemšana ¹ Neiroloģiskas pazīmes (piem. koordinācijas traucējumi, trīce) Ādas reakcijas (piem. apmatojuma izkrišana, nieze, ādas apsārtums, ādas bojājumi) Nomāktība
---	---

¹ Var rasties pēc norīšanas.

² Rūgtās garšas dēļ var rasties siekalošanās kaķiem, kuri laiza lietošanas vietu tūlīt pēc uzklāšanas. Tā nav intoksikācijas pazīme un izzūd dažu minūšu laikā bez ārstēšanas.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ziņojumus vēlams nosūtīt ar veterinārārsta starpniecību vai nu tirdzniecības atļaujas turētājam vai valsts kompetentajai iestādei, izmantojot nacionālo ziņošanas sistēmu. Attiecīgo kontaktinformāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Grūsnība un laktācija:

Drīkst lietot grūsnības un laktācijas laikā.

Laboratoriskajos pētījumos žurkām un trušiem netika konstatēta teratogēna, fetotoksiska vai maternotoksiska iedarbība. Nav pietiekamu pētījumu par imidakloprīda iedarbību uz grūsnām vai laktējošām kaķenēm un to pēcnācējiem. Līdzšinējie pierādījumi rāda, ka nav novērotas blakusparādības.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nav novērota nesaderība, lietojot šīs veterinārās zāles divkārsā ieteiktajā devā vienlaicīgi ar praksē bieži lietotajām veterinārajām zālēm, kas satur: lufenuronu, pirantelu un prazikvantelu, kā arī biežāk veicamajām ārstēšanas procedūrām, t.sk. vakcinācijām.

3.9. Lietošanas veids un devas

Uzpilināšanai.

Ārstēšanas shēma:

Lai nodrošinātu pareizu devu, ķermeņa svars jānosaka pēc iespējas precīzāk. Kaķiem ar ķermeņa svaru (ķ.sv.) no 4 kg un vairāk – 1 pipete 0,8 ml

Kaķa svars, kg	Veterinārās zāles	Pipešu skaits	Imidakloprīda deva mg/kg ķ.sv.
< 4 kg	Advantage40	1 x 0,4 ml	ne mazāk kā 10
≥ 4 kg	Advantage 80	1 x 0,8 ml	ne vairāk kā 20

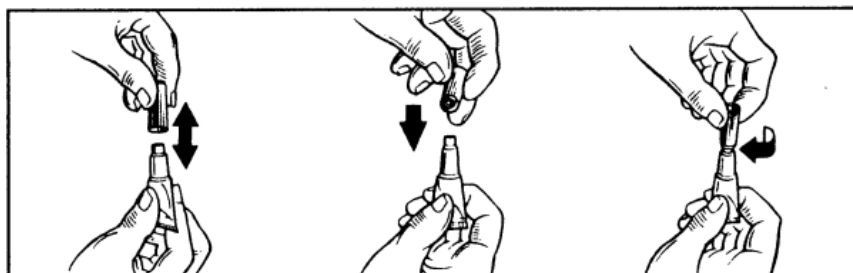
Ja nepieciešams, ārstēšanu atkārtot ik pēc 4 nedēļām.

Atkārtota blusu invāzija var parādīties pēc 6 nedēļām vai vēlāk pēc pēdējās lietošanas, sakarā ar jaunu blusu izšķilšanos. Tādēļ, atkarībā no blusu daudzuma apkārtējā vidē, iespējams, ir nepieciešama vairāk kā viena ārstēšanas reize. Lai novērstu blusu invāziju no apkārtējās vides, ieteicams vienlaicīgi lietot līdzekli, kas iedarbojas pret blusām un to attīstības stadijām apkārtējā vidē.

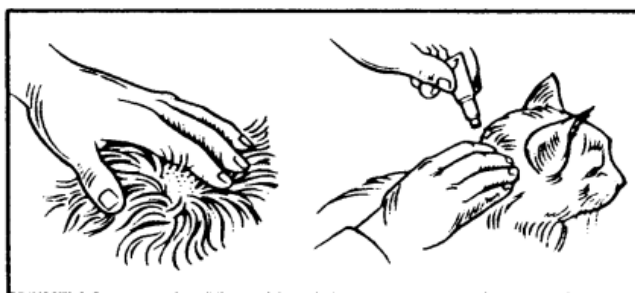
Pēc apmatojuma samitrināšanas (piem., stiprs lietus, peldināšana), veterināro zāļu iedarbība turpinās, bet iespējams, ka atkarībā no blusu daudzuma apkārtējā vidē, var būt nepieciešama atkārtota lietošana. Šādā gadījumā atkārtota lietošana jāveic ne biežāk kā 1 reizi nedēļā.

Lietošanas veids

Izņemt vienu atbilstošas devas pipeti no iepakojuma. Turot pipeti vertikāli, pagriezt un noņemt korķīti. Korķīti pagriezt otrādi un izmantot, lai pagrieztu un atvērtu vāciņu pipetei kā parādīts attēlā.



Pašķirt apmatojumu uz dzīvnieka skausta, lai būtu redzama āda. Pipetes galu pielikt pie ādas, un pipeti vairākas reizes spēcīgi saspiest, lai visu pipetes saturu izspiestu tieši uz ādas.



3.10. Pārdozēšanas simptomi (ārkārtas procedūras un antidoti, ja piemērojami)

Lietojot piezķārtīgu ieteikto veterināro zāļu devu vienu reizi nedēļā 8 nedēļas pēc kārtas, netika novērotas klīniski izteiktas blakusparādības.

Saindēšanās pēc nejaušas, iekšķīgas uzņemšanas dzīvniekiem ir maz ticama. Nejaušas norīšanas gadījumā, nozīmēt simptomātisku ārstēšanu. Specifisku antidotu nav, bet uzlabojumu var dot aktivētās ogles lietošana.

3.11. Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi, tostarp antimikrobiālo un pretparazītu veterināro zāļu lietošanas ierobežojumi, lai ierobežotu rezistences veidošanās risku

Nav piemērojami.

3.12. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

4. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATĶvet kods: Error! Not a valid bookmark self-reference.

4.2. Farmakodinamiskās īpašības

Imidakloprīds 1-(6-hloro-3-piridilmetil)-N-nitro-imidazolidīn-2-ilidenamīns ir ekto-parazitocīds, kas pieder pie hloronikotīna preparātu grupas. Ķīmiski to precīzāk dēvē kā hloronikotīna nitroguanidīnu. Imidakloprīdam ir augsta saistīšanās spēja ar blusu centrālās nervu sistēmas (CNS) post-sinaptisko apvidu nikotīnerģiskajiem acetilholīna receptoriem. Sekojošā holīnerģiskās pārraides kavēšana izraisa kukaiņa paralīzi un nāvi. Sakarā ar tā vājo iedarbību uz zīdītāju nikotīnerģiskajiem receptoriem un zemo izkļūšanas spēju caur hemoencefālai barjerai, imidakloprīdam praktiski nav ietekmes uz zīdītāju CNS. Kā konstatēts zāļu drošuma pētījumos trušiem, pelēm un žurkām, tiem lietojot sub-letālas devas, imidakloprīdam ir minimāla farmakoloģiska aktivitāte.

Jaunākajos pētījumos pierādīta imidakloprīda iedarbība ne tikai uz pieaugušajām blusām, bet arī tā larvacīdā iedarbība. Blusu kāpuri dzīvnieka apkārtne iet bojā pēc saskares ar apstrādātu dzīvnieku

4.3. Farmakokinētiskās īpašības

Šis veterinārās zāles ir paredzētas arīgai lietošanai uz ādas. Pēc lokālas šo veterināro zāļu lietošanas imidakloprīds ātri absorbējas dzīvnieka ādā. Dermatoloģiskos un seruma kinētikas pētījumos ar mērķa sugu dzīvniekiem un pelēm pārdozēšanas gadījumā pierādīts, ka tā sistēmiskā absorbcija ir ļoti vāja, pārejoša un klīniski nenozīmīga. To pierāda papildu pētījumi, kuros blusas negāja bojā pēc barošanās uz iepriekš apstrādāta dzīvnieka, kuram no ādas un apmatojuma tika likvidēta visa aktīvā viela.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Nav zināma.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 5 gadi.

Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: izlietot nekavējoties.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

Balta, polipropilēna, vienas devas pipete, kas noslēgta ar baltu, skrūvējamu, polipropilēna vāciņu. Vienas devas pipetes ir iepakotas polivinilhlorīda un alumīnija folijas blisteros.

Iepakojuma lielumi: Kartona kastīte, kurā ir 2, 3, 4 vai 6 vienas devas pipetes vienā vai vairākās blistera loksņēs. Katra vienas devas pipete satur 0,8 ml šķīduma.
Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

5.5. Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Veterinārās zāles nedrīkst nonākt ūdenstilpēs, jo imidakloprīds var būt bīstamas zivīm un citiem ūdens organismiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm.

6. TIRDZNICĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Elanco Animal Health GmbH

7. TIRDZNICĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

V/NRP/25/0030

8. PIRMĀS TIRDZNICĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 05/07/2001

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

06/2025

10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA

Bezrecepšu veterinārās zāles.

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PIELIKUMS
MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARĶĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

KARTONA KASTĪTE

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Advantage 80 mg šķīdums pilināšanai

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katra 0,8 ml pipete satur 80 mg imidakloprīda

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

2 pipetes

3 pipetes

4 pipetes

6 pipetes

4. MĒRĶSUGAS



≥4 kg

5. INDIKĀCIJAS

Blusu invāzijas ārstēšanai un kontrolei kaķiem.

Šīs veterinārās zāles var lietot kā blusu alergiskā dermatīta (BAD) ārstēšanas plāna daļu.



Blusa

6. LIETOŠANAS VEIDI

Uzpilināšanai

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

10. VĀRDI “PIRMS LIETOŠANAS IZLASIET LIETOŠANAS INSTRUKCIJU”

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

11. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”

Lietošanai dzīvniekiem.

12. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

13. TIRDZniecības atļaujas turētājs

Elanco logo

14. TIRDZniecības atļaujas numuri

V/NRP/25/0030

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

PIPETE

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Advantage 80 mg



≥4 kg

2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

Imidakloprīds 80mg

0,8 ml

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

BLISTERIS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Advantage



≥4 kg

2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

80 mg imidaclopridum

0,8 ml

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Advantage 80 mg šķīdums pilināšanai liela auguma kaķiem

2. Sastāvs

Katra deva (pipete 0,8 ml) satur:

Aktīvā viela:

Imidakloprīds (*imidaclopridum*) 80mg

Palīgvielas:

Butilēts hidroksitoluols (E 321) 1 mg/ml

Benzilalkohols (E 1519) 832 mg/ml

Dzeltens līdz gaiši brūngans šķīdums.

3. Mērķsugas

Kaķi.

4. Lietošanas indikācijas

Blusu invāzijas ārstēšanai un kontrolei kaķiem.

Vienreizēja apstrāde novērš blusu invāziju uz 3-4 nedēļām. Šīs veterinārās zāles var lietot kā blusu alerģiskā dermatīta (BAD) ārstēšanas plāna daļu, ja to iepriekš ir diagnosticējis veterinārārsts.

5. Kontrindikācijas

Nelietot nenošķirti kaķēniem, kuri ir jaunāki par 8 nedēļām.

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai pret jebkuru no palīgvielām.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Nepieļaut zāļu nokļūšanu dzīvnieka acīs vai mutē.

Nepieļaut nesen apstrādātiem dzīvniekiem laizīt vienu otru.

Pirms šo zāļu lietošanas noņemt visas kaklasiksnas. Personai, kas veic šo veterināro zāļu lietošanu, pirms kaklasiksnas uzlikšanas nepieciešams vizuāli novērtēt apstrādāto vietu, lai pārlicinātos, ka tā ir sausa.

Pareizas lietošanas vietas izvēle (uz skausta) samazina iespēju kaķiem nolaižīt šīs veterinārās zāles.

Lietot tikai uz nebojātas ādas.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Lietošanas laikā nepieļaut šo veterināro zāļu nokļūšanu uz ādas, acīs vai mutē.

Pēc rīkošanās ar šīm veterinārajām zālēm mazgāt rokas.

Personas ar zināmu pastiprinātu ādas jutību var būt īpaši jutīgas pret šīm veterinārajām zālēm. Ja notikusi nejauša saskare ar ādu, mazgāt ar ziepēm un ūdeni. Ja notikusi nejauša nokļūšana acīs, skalot tās ar lielu ūdens daudzumu.

Ja ādas vai acu kairinājums saglabājas vai notikusi nejauša norīšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Rīkojoties ar šīm veterinārajām zālēm, neēst, nedzert, nesmēķēt. Uzglabāt atsevišķi no pārtikas, dzērieniem un dzīvnieku barības.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:
Skatīt apakšpunktu: “Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai”

Citi piesardzības pasākumi:

Šo veterināro zāļu sastāvā esošais šķīdinātājs var notraipīt dažādus materiālus, tajā skaitā, ādu, audumus, plastmasu, gatavās virsmas. Pirms saskares ar minētajiem materiāliem lietošanas vietai ļaut nožūt.

Grūsnība un laktācija:

Drīkst lietot grūsnības un laktācijas laikā.

Laboratoriskajos pētījumos ar žurkām un trušiem netika konstatēta teratogēna, fetotoksiska vai maternotoksiska iedarbība.. Nav pietiekamu pētījumu par imidakloprīda iedarbību uz grūsnām vai laktējošām kaķenēm un to pēcnācējiem. Līdzšinējie pierādījumi rāda, ka nav novērotas blakusparādības.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Nav novērota nesaderība, lietojot šīs veterinārās zāles divkārsā devā vienlaicīgi ar praksē bieži lietotajām veterinārajām zālēm, kas satur: lufenuronu, pīrantelu un prazikvantelu, kā arī biežāk veicamajām ārstēšanas procedūrām, t.sk. vakcinācijām.

Pārdozēšana:

Lietojot pieckārtīgu ieteikto veterināro zāļu devu vienu reizi nedēļā 8 nedēļas pēc kārtas, netika novērotas klīniski izteiktas blakusparādības.

Saindēšanās pēc nejaušas, iekšķīgas uzņemšanas dzīvniekiem ir maz ticama. Nejaušas norīšanas gadījumā, nozīmēt simptomātisku ārstēšanu. Specifisku antidotu nav, bet uzlabojumu var dot aktivētās ogles lietošana.

Būtiska nesaderība:

Nav zināma.

7. Blakusparādības

Kaķi

Ļoti reti (<1 dzīvniekam / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):
Uzbudinājums
Diareja ¹ hipersalivācija ² , vemšana ¹
Neiroloģiskas pazīmes (piem. koordinācijas traucējumi, trīce)
Ādas reakcijas (piem. apmatojuma izkrišana, nieze, ādas apsārtums, ādas bojājumi)
Nomāktība

¹ Var rasties pēc norīšanas.

² Rūgtās garšas dēļ var rasties siekalošanās kaķiem, kuri laiza lietošanas vietu tūlīt pēc uzklāšanas. Tā nav intoksikācijas pazīme un izzūd dažu minūšu laikā bez ārstēšanas.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu. Jūs varat ziņot par jebkurām

blakusparādībām arī tirdzniecības atļaujas turētājam, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu: <https://www.pvd.gov.lv/lv>

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Uzpilināšanai

Ārstēšanas shēma:

Lai nodrošinātu pareizu devu, ķermeņa svars jānosaka pēc iespējas precīzāk.

Kaķiem ar ķermeņa svaru (ķ.sv.) no 4 kg un vairāk – 1 pipete 0,8 ml

Kaķa svars, kg	Veterinārās zāles	Pipešu skaits	Imidakloprīda deva mg/kg ķ.sv.
< 4 kg	Advantage 40	1 x 0,4 ml	ne mazāk kā 10
≥ 4 kg	Advantage 80	1 x 0,8 ml	ne vairāk kā 20

Ja nepieciešams, ārstēšanu atkārto ik pēc 4 nedēļām.

Atkārtota blusu invāzija var parādīties pēc 6 nedēļām vai vēlāk pēc pēdējās lietošanas, sakarā ar jaunu blusu izšķilšanos. Tādēļ, atkarībā no blusu daudzuma apkārtējā vidē, iespējams, ir nepieciešama vairāk kā viena ārstēšanas reize. Lai novērstu blusu invāziju no apkārtējās vides, ieteicams vienlaicīgi lietot līdzekli, kas iedarbojas pret blusām un to attīstības stadijām apkārtējā vidē.

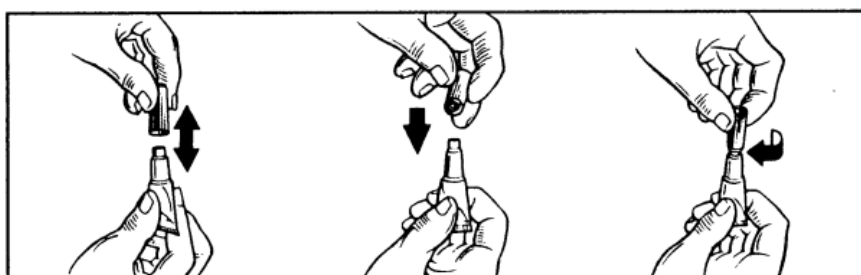
Pēc apmatojuma samitrināšanas (piem., stiprs lietus, peldināšana), veterināro zāļu iedarbība turpinās, bet iespējams, ka atkarībā no blusu daudzuma apkārtējā vidē, var būt nepieciešama atkārtota lietošana. Šādā gadījumā atkārtota lietošana jāveic ne biežāk kā 1 reizi nedēļā.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

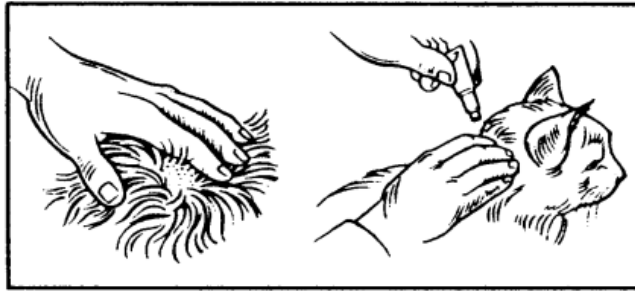
Izņemt vienu atbilstošas devas pipeti no iepakojuma. Turot pipeti vertikāli, pagriezt un noņemt korķīti. Korķīti pagriezt otrādi un izmantot, lai pagrieztu un atvērtu vāciņu pipetei kā parādīts 1. attēlā.

Pašķirt apmatojumu uz dzīvnieka skausta, lai būtu redzama āda. Pipetes galu pielikt pie ādas, un pipeti vairākas reizes spēcīgi saspiest, lai visu pipetes saturu izspiestu tieši uz ādas, kā parādīts 2. attēlā,

Attēli parādīti instrukcijas beigās



1. attēls



2. attēls

10. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts marķējumā pēc Exp. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Derīguma termiņš pēc pirmreizēja tiešā iepakojuma atvēršanas: izlietot nekavējoties.

12. Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Veterinārās zāles nedrīkst nonākt ūdenstilpēs, jo imidakloprīds var būt bīstamas zivīm un citiem ūdens organismiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt vidi.

Jautājiet savam veterinārārstam vai farmaceitam, kā atbrīvoties no nevajadzīgām veterinārajām zālēm.

13. Veterināro zāļu klasifikācija

Bezrecepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numuri un iepakojuma lielumi

V/NRP/25/0030

Iepakojuma lielumi: Kartona kastīte, kurā ir 2, 3, 4 vai 6 vienas devas pipetes vienā vai vairākās blistera loksnes. Katra vienas devas pipete satur 0,8 ml šķīduma.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

06/2025

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontakinformācija:

Tirdzniecības atļaujas turētājs un kontakinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

Elanco Animal Health GmbH

Alfred-Nobel-Str. 50

40789 Monheim

Vācija

Tel: +372 8840390

PV.LVA@elancoah.com

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH

Projensdorfer Str. 324, 24106 Kiel

Vācija