

VALMISTEYHTEENVETO

1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

Fipralone vet. 50 mg paikallisvaleluliuos kissoille

2. LAADULLINEN JA MÄÄRÄLLINEN KOOSTUMUS

Yksi 0,5 ml:n pipetti sisältää:

Vaikuttava aine:

Fiproniili 50 mg

Apuaineet:

Butylyhydroksianisoli E320 0,1 mg
Butylyhydroksitolueeni E321 0,05 mg

Täydellinen apuaineluettelo, katso kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Paikallisvaleluliuos.

Kirkas, väritön tai keltainen liuos.

4. KLIINISET TIEDOT

4.1 Kohde-eläinlaji(t)

Kissat.

4.2 Käyttöaiheet kohde-eläinlajeittain

Kirppu- (*Ctenocephalides* spp.) ja puutiais- (*Dermacentor reticulatus*) tartuntojen hoitoon koirilla.

Valmisteella on enintään 5 viikon insektisidinen vaikutus kirppuihin (*Ctenocephalides felis*).

Valmisteella on enintään 2 viikon akarisidinen vaikutus puutiaisiin (*Rhipicephalus sanguineus*, *Ixodes ricinus*, *Dermacentor reticulatus*). Jos tiettyjä puutiaislajeja (*Rhipicephalus sanguineus* ja *Ixodes ricinus*) on kiinnittyneenä, kun valmistetta annetaan iholle, kaikki puutiaiset eivät välittämättä kuole seuraavien 48 tunnin kuluessa, mutta ne voivat kuolla viikon kuluessa.

Valmistetta voidaan käyttää osana eläinläkärin toteaman kirppujen aiheuttaman allergisen ihotulehduksen hoitoa (Flea Allergy Dermatitis, FAD).

4.3 Vasta-aiheet

Koska tietoja ei ole käytettävissä, tästä valmistetta ei tule käyttää kissanpennulla, jotka ovat alle 2 kuukautta vanhoja ja/tai jotka painavat alle 1 kg.

Ei saa käyttää sairailla (systeemisairaus, kuume, jne.) tai sairauksista toipuvilla eläimillä. Ei saa käyttää kaneilla, sillä valmiste voi aiheuttaa niille haittavaikutuksia tai jopa kuoleman.

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyttä vaikuttavalle aineelle tai jollekin apuaineelle.

4.4 Erityisvaroitukset kohde-eläinlajeittain

Usein kirppuja on tartunnan saaneen eläimen ympäristössä, kuten nukkumapaikoissa, matoissa ja huonekaluissa. Massiivisessa tartunnassa sekä hoitotoimenpiteiden alussa näitä tulee käsitellä sopivalla hyönteismyrkyllä ja imuroimalla niitä säännöllisesti.

Valmiste ei estää puutiaisten kiinnittymistä eläimiin. Jos eläin on hoidettu ennen puutiaisille altistumista, puutiaiset kuolevat ensimmäisten 24–48 tunnin kuluessa kiinnittymisestä. Puutiaiset kuolevat yleensä ennen kuin ovat imeneet verta, mikä minimoi muttei sulje pois puutiaisten välittämien tautien tarttumisen vaaraa. Kuolleet puutiaiset yleensä irtoavat eläimestä. Jäljellä olevat puutiaiset voidaan poistaa varovasti vetämällä.

On suositeltavaa välttää usein toistuvaa kylvettämistä tai shampoopesua, koska valmisten tehon säilymistä näissä tilanteissa ei ole testattu.

Käytettäessä valmistetta osana kirppujen aiheuttaman allergisen ihotulehdusen hoitoa, on suositeltavaa hoitaa sekä allerginen potilas että talouden muut kissat kerran kuukaudessa.

Monieläintaloudessa kaikki koirat ja kissat tulisi käsitellä sopivalla insektisidillä kirppuongelman optimaalista hallintaa varten.

4.5 Käyttöön liittyvät erityiset varotoimet

Eläimiä koskevat erityiset varotoimet

On vältettävä valmisten joutumista eläimen silmiin. Jos valmistetta vahingossa joutuu silmiin, huuhtele silmät välittömästi puhtaalla vedellä.

Valmistetta ei saa levittää haavoihin tai vaurioituneelle iholle.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava

Tämä valmiste voi aiheuttaa limakalvojen ja silmien ärsytystä. Sen vuoksi on vältettävä valmisten joutumista suuhun ja silmiin.

Jos valmistetta vahingossa joutuu silmiin, huuhtele silmät välittömästi ja perusteellisesti vedellä. Jos silmien ärsytyys jatkuu, käänny lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausseloste tai myyntipäällyks.

Vältä valmisten joutumista iholle. Jos valmistetta joutuu iholle, pese vedellä ja saippualla. Pese kädet käytön jälkeen.

Älä tupakoi, juo tai syö samalla, kun annostelet valmistetta.

Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä fipronilille tai apuaineille (katso kohta 6.1) tulee välttää kosketusta eläinlääkevalmisten kanssa.

Lääkityjä eläimiä ei saa käsitellä ennen kuin annostelukohta on kuivunut. Lapset eivät saa leikkiä lääkityjen eläinten kanssa ennen kuin käsitelty kohta on kuiva. Sen vuoksi on suositeltavaa, että eläimiä ei lääkitä päivällä vaan varhain illalla. Sen lisäksi vastikään lääkityt eläimet eivät saa nukkua omistajien, eikä varsinkaan lasten kanssa. Säilytä pipetit alkuperäispakkauksessa, kunnes niitä käytetään ja hävitä ne heti käytön jälkeen.

Muut varotoimenpiteet

Alkoholi kantaja-aineena saattaa vahingoittaa maalattuja, lakattuja tai muita kotitalouden pintoja tai huonekaluja.

4.6 Haittavaikutukset (yleisyys ja vakavuus)

Jos eläin pääsee nuolemaan käsiteltyä kohtaa, voi esiintyä lyhytaikaista runsasta syljen eritystä, mikä johtuu pääasiassa kantaja-aineesta.

Hyvin harvinaisissa tapauksissa on raportoitu mm. ohimenevät ihoreaktiot käsitellykohdissa (hilseilevä iho, paikallinen alopecia, kutina, eryteema) ja yleistynyt kutina tai alopecia käytön jälkeen. Hyvin harvinaisissa tapauksissa on myös havaittu hypersalivaatiota, palautuvia neurologisia oireita (hyperesthesia, depressioita, hermosto-oireita) tai oksentelua käytön jälkeen.

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 / 1000 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 tiineyden ja imetyksen aikana

Fipronilia koskevissa laboratoriotutkimuksissa ei ole löytynyt näyttöä epämuodostumia aiheuttavista tai alkiotoksista vaikutuksista. Tällä valmisteella ei ole tehty tutkimuksia tiineillä tai imettävillä kissoilla. Valmistetta tulee käyttää tiineyden ja imetyksen aikana vain hoitavan eläinlääkärin tekemän hyöty-haitta-arvion jälkeen.

4.8 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Ei tunneta.

4.9 Annostus ja antotapa

Antotapa ja annostus:

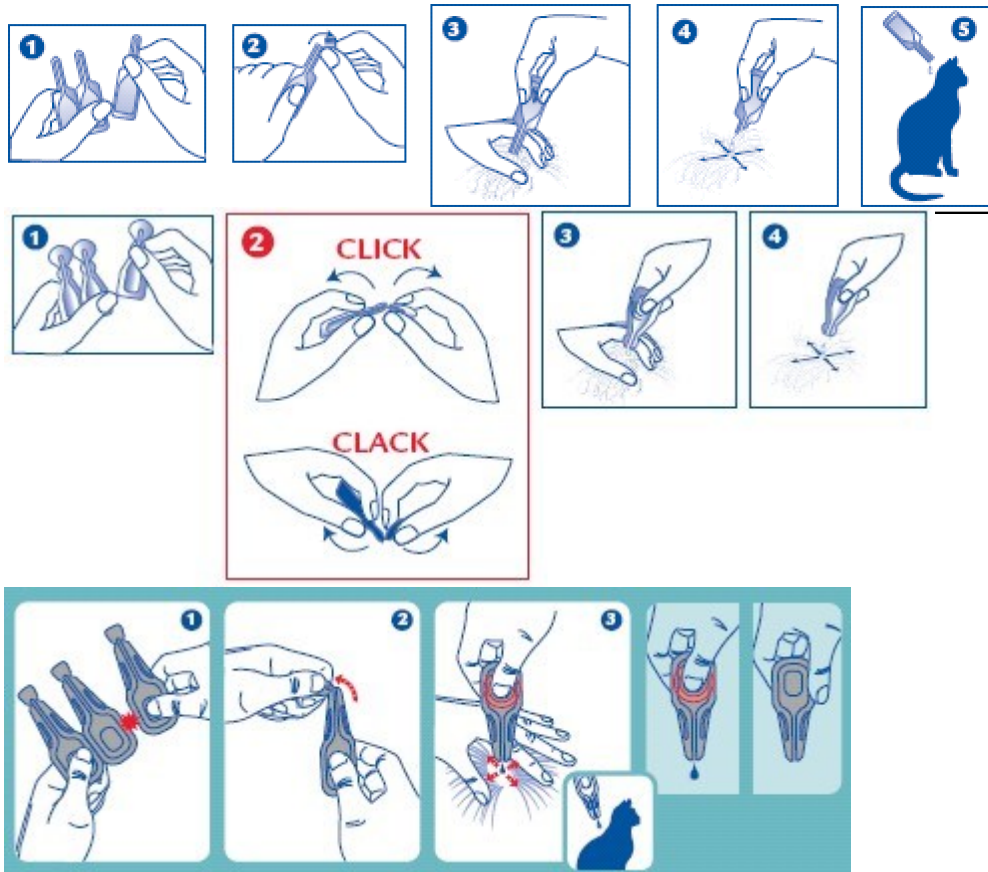
Vain ulkoiseen käyttöön.

Annoste iholle yksi 0,5 ml:n pipetti eläintä kohti. Antotapa:

Lämpömuovatut pipetit:

Pidä pipettiä pystyasennossa. Napsauta pipettiä kevyesti varmistaaksesi, että koko nestesisältö sijaitsee pipelin rungon sisällä. Avaa pipetti napsauttamalla pipelin kärki irti ritsattua viivaa pitkin.

Levitä karvapeitettä niin, että iho tulee näkyviin. Aseta pipelin kärki suoraan ihoa vasten ja purista pipettiä kevyesti useita kertoja, jotta se tyhjenee kokonaan. Toista tämä yhdessä tai kahdessa muussa kohdassa kissan selässä, mieluiten lähellä kallonpohjaa ja lapojen väliä.

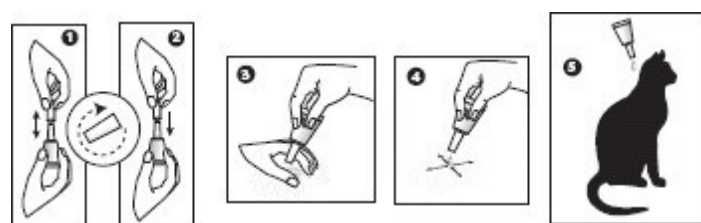


(Huomaa: markkinoitujen pipettien ulkonäkö voi vaihdella samoin kuin myytipakkausten/pakkausseleiden kuvat.)

Polypropeenipipetit:

Irrota pipetti läpipainopakkauksesta. Pitele pipettiä pystysuorassa asennossa, kierrä ja vedä korkki irti. Käännä korkki ympäri ja aseta se ylösalaisin pipetin päälle. Käännä korkkia rikkoaksesi sinetin ja irrota sitten korkki pipetistä.

Levitä karvapeitettä niin, että iho tulee näkyviin. Aseta pipetin kärki ihoa vasten ja purista pipettiä useita kertoja, jotta se tyhjenee kokonaan. Toista tämä toimenpide yhdessä tai kahdessa kohdassa kissan selän kohdalla, mieluiten lähellä kallonpohjaa ja lapojen välissä.



On tärkeää varmistaa, että valmistetta annostellaan alueelle, josta eläin ei pysty nuolemaan sitä pois. On huolehdittava siitä, että vastikään käsitellyt eläimet eivät pääse nuolemaan toisiaan.

On välttettävä karvapeitteenv liiallista kastelemista valmisteella, sillä tämä voi aiheuttaa karvapeitteenv tahmeutta käsitellykohdassa. Jos näin kuitenkin käy, se häviää 24 tunnin kuluessa annostelusta.

Käsittelykohdassa voi myös esiintyä valkoista kerrostumaa enintään 48 tuntia käsittelyn jälkeen.

Hoitoaikataulu:

Kirppu- ja/tai puutiaistartunnan optimaalista hallintaa varten hoitoaikataulu voi perustua paikalliseen epidemiologiseen tilanteeseen.

Koska turvallisuustutkimuksia ei ole tehty, minimihoitoväli on 4 viikkoa.

4.10 Yliannostus (oireet, häätöimenpiteet, vastalääkkeet) (tarvittaessa)

Kohde-eläinten turvallisuustutkimuksissa kissoilla, 2 kk ikäisillä ja sitä vanhemmillä ja noin 1 kg painoisilla kissanpennuilla ei havaittu yliannostusoireita, vaikka niissä käytettiin viisinkertaista suositeltua hoitoannosta (päivittäinen hoitoannos annettiin viitenä peräkkäisenä päivänä) kolmena peräkkäisenä kuukautena, lukuun ottamatta kerran havaittua kutinaa ja oksentelua. Haittaavaikutusten riski voi lisääntyä yliannostustapauksissa.

4.11 Varoaika

Ei oleellinen.

5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

Farmakoterapeuttiin ryhmä: Ulkoloislääkkeet paikalliseen käyttöön.

ATCvet-koodi: QP53AX15

5.1 Farmakodynamiikka

Fipronili on fenylipyratsoliryhmään kuuluva insektisidi ja akarisidi. Se vaikuttaa estämällä GABA-kompleksia sitoutumalla kloridikanavaan ja salpaamalla siten kloridi-ionien pre- ja postsynaptisen siirtymisen kalvon poikki. Se johtaa keskushermoston hallitsemattomaan aktiivisuuteen aiheuttaen siten hyönteisten ja puutiaisten kuoleman. Fipronililla on insektisidinen ja akarisidinen vaikutus kirppuihin (*Ctenocephalides* spp) ja puutiaisiihin (*Rhipicephalus* spp, *Dermacentor* spp, *Ixodes* spp mukaan lukien *Ixodes ricinus*) kissoissa.

Kirput kuolevat 24 tunnin kuluessa. Puutiaiset kuolevat yleensä 48 tunnin kuluessa siitä, kun ovat olleet kosketuksissa fipronilliin. Jos joitakin puutaislajeja (*Rhipicephalus sanguineus* ja *Ixodes ricinus*) on eläimessä, kun valmistetta annostellaan, kaikki puutiaiset eivät ehkä kuole ensimmäisten 48 tunnin kuluessa.

5.2 Farmakokinetiikka

In vitro, fipronili metabolismoidaan pääasiassa subsellulaaristen maksan jakeissa sulfonijohdannaisekseen. Tällä voi kuitenkin olla rajoitettu merkittävyys 'in vivo', sillä fipronili imetyty huonosti kissolla. Fipronilin pitoisuus turkissa vähenee ajan myötä.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Butylihydroksianisol E320

Butylihydroksitolueeni E321

Bentsyylialkoholi

Dietyleeniglykolimonoetyylieetteri

6.2 Tärkeimmät yhteensopimattomuudet

Ei tunneta.

6.3 Kestoaika

Avaamattoman pakauksen kestoaika:

Ainoastaan lämpömuovattu pipetti: 2 vuotta.

Lämpömuovattu pipetti läpipainopakkaussessa: 3 vuotta.

Polyproeenipipetti: 2 vuotta.

6.4 Säilytystä koskevat erityiset varotoimet

Säilytä alle 30 °C. Säilytä kuivassa paikassa.

Säilytä alkuperäispakkaussessa.

Älä irrota läpipainopakkauksesta ennen käyttöä.

6.5 Pakkaustyyppi ja sisäpakkauskuvaus

Lämpömuovatut pipetit: Valkoinen tai läpinäkyvä monikerroksinen muovinen kerta-annospipetti, jonka vedettävä tilavuus on 0,5 ml.

Tuotteeseen yhteydessä olevat sisäiset kerrokset on valmistettu polyakrylonitrili-metakrylaatista tai polyetyleeni-etyleenivinyylialkoholi-polyetyleenista. Valkoinen tai läpinäkyvä ulkoinen kerros on valmistettu polyproeenista / syklisestä olefini-kopolymeerista / polyproeenista.

1, 2, 3, 4, 6, 8, 12, 24, 30, 60, 90 tai 150 pipetin laatikoita.

Laatikoissa on pipettejä joko yksittäisellä läpipainopakkauksella jokaiselle pipetille tai ilman sitä.

Polyproeenipipetit: Valkoinen polyproeenista valmistettu kerta-annospipetti. Pipetin vedettävä tilavuus on 0,5 ml ja se on pakattu värittömään muoviseen läpipainopakkaukseen, joka koostuu polyproeenista / syklisestä olefini-kopolymeeristä / polyproeenista ja on suljettu kuumasaumauksella latautulla alumiinikalvolla ja pakattu pahvilaatikkoon tai läpipainopakkaukseen.

1, 2, 3, 4, 6, 8, 12, 24, 30, 60, 90 tai 150 pipetin läpipainopakkausia tai laatikoita.

Kaikkia pakauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

6.6 Erityiset varotoimet käyttämättömiin lääkevalmisteiden tai niistä peräisin olevien jätemateriaalien hävittämiselle

Käyttämättömät eläinlääkevalmisteet tai niistä peräisin olevat jätemateriaalit on hävitettävä paikallisten määräysten mukaisesti.

Fipralone vet. ei saa joutua vesistöihin, sillä se saattaa vahingoittaa kaloja tai vesistöjen muita vesieläviä. Lammikoita, vesistötä tai ojia ei saa saastuttaa tuotteella tai tyhjällä pakauksella.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

Alfamed

13ème Rue - L.I.D.

06517 Carros Cedex

Ranska

8. MYYNTILUVAN NUMERO(T)

31679

9. ENSIMMÄISEN MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ

13.6.2013

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

07/10/2021

PRODUKTRESUMÉ

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN

Fipralone vet. 50 mg spot-on lösning för katter

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

En 0,5 ml pipett innehåller:

Aktiv substans:

Fipronil 50 mg

Hjälpämnen:

Butylhydroxianisol E320 0,1 mg
Butylhydroxitoluen E321 0,05 mg

För fullständig förteckning över hjälpämnen, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELSFORM

Spot-on lösning.

Klar, färglös eller gul lösning.

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Djurslag

Katt.

4.2 Indikationer

Behandling av lopp- (*Ctenocephalides spp.*) och fästing- (*Dermacentor reticulatus*) angrepp.

Läkemedlet har en kvarstående insekticid effekt mot loppor (*Ctenocephalides felis*) i upp till 5 veckor.

Läkemedlet har en kvarstående akaricid effekt mot fästingar (*Rhipicephalus sanguineus*, *Ixodes ricinus*, *Dermacentor reticulatus*) i upp till 2 veckor. Om vissa fästingarter (*Rhipicephalus sanguineus* och *Ixodes ricinus*) finns närvarande då läkemedlet appliceras kan det hända att alla fästingar inte dör under de första 48 timmarna.

Läkemedlet kan användas som en del av behandlingsstrategin för loppallergidermatit, som diagnosticerats av veterinär.

4.3 Kontraindikationer

Använd inte till kattungar yngre än 2 månader och/eller som väger mindre än 1 kg då data saknas.

Använd inte till sjuka (systemiska sjukdomar, feber...) eller konvalescenta djur.

Använd inte till kaniner eftersom det finns en risk för biverkningar och till och med dödsfall.

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

hjälpämnen.

4.4 Särskilda varningar för respektive djurslag

Loppor som faller av djuret finns ofta i djurets korg, sovplats och andra viloplatser som till exempel mattor och mjuka möbler. Dessa bör behandlas med lämplig insekticid vid massivt angrepp och när behandlingen inleds samt dammsugas regelbundet.

Läkemedlet hindrar inte fästingar från att fästa sig på djuret. Om djuret har behandlats före fästingangreppet dör fästingarna under de första 24–48 timmarna efter att de fäst sig på djuret. Detta sker vanligen innan fästingarna sväller upp, vilket minimerar men utesluter inte risken för överföring av sjukdomar. Döda fästingar faller ofta av djuret, men fästingar som ännu sitter fast kan försiktigt dras lös.

Frekventa bad eller tvätt med schampo bör helst undvikas eftersom bibeihållen effekt av läkemedlet i dessa situationer inte har testats.

När läkemedlet används som en del av behandlingen av loppallergidermatit rekommenderas att såväl det allergiska djuret som alla andra katter i hushållet behandlas en gång per månad.

För optimal kontroll av loppangrepp i hushåll med flera djur ska alla hundar och katter i hushållet behandlas med en lämplig insekticid.

4.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur

Undvik kontakt med djurets ögon. Vid oavsiktig kontakt med ögonen ska ögonen omedelbart sköljas med rikliga mängder vatten.

Applicera inte läkemedlet på sår eller på skadad hud.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur

Läkemedlet kan irriterar slemhinnor och ögon. Därför är det viktigt att läkemedlet inte kommer i kontakt med mun eller ögon.

Vid oavsiktig ögonkontakt skölj omedelbart med rikliga mängder vatten. Om ögonirritationen kvarstår, uppsök läkare och visa denna information eller etiketten.

Undvik att innehållet kommer i kontakt med huden. Vid hudkontakt tvätta med tvål och vatten.

Tvätta händerna efter användning.

Rök, drick eller ät inte när du applicerar produkten.

Personer som är överkänsliga för fipronil eller något av hjälpämnen ska undvika kontakt med det veterinärmedicinska läkemedlet.

Behandlade djur ska inte vidröras förrän det behandlade området har torkat. Barn ska inte tillåtas att leka med de behandlade djuren förrän det behandlade området har torkat. Därför rekommenderas att djuren inte behandlas dagtid utan tidigt på kvällen och att djur som nyligen behandlats inte sover i samma säng som ägarna, speciellt inte tillsammans med barn.

Förvara pipetterna i originalförpackningen och släng dem genast efter användningen.

Andra försiktighetsåtgärder

Alkoholbäraren kan skada målade och lackerade ytor eller andra ytor eller annan inredning i hemmet.

4.6 Biverkningar (frekvens och allvarlighetsgrad)

Om djuret slickar läkemedlet kan en kortvarig period med ökad salivavsondring förekomma, främst på grund av bärarsubstansens egenskaper.

I mycket sällsynta fall har övergående kutana reaktioner på det behandlade stället (flagande hud, lokalt hårvälfall, klåda, rodnad) och allmän klåda eller hårvälfall rapporterats efter behandlingen. Ökad salivavsondring, reversibla neurologiska symptom (hyperestesi, depression, oro) eller kräkningar har också observerats i mycket sällsynta fall efter behandlingen.

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 (färra än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enskilda rapporterade händelser inkluderade).

4.7 Användning under dräktighet och laktation

Laboratoriestudier med fipronil har inte givit belägg för teratogena eller embryotoxiska effekter. Produkten har inte undersökts på dräktiga och digivande honor. Använd under dräktighet och laktation endast i enlighet med ansvarig veterinärs rekommendation och nytta/riskbedömning.

4.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Inga kända.

4.9 Dosering och administreringssätt

Administreringssätt och dosering:

Endast för utvärtens bruk.

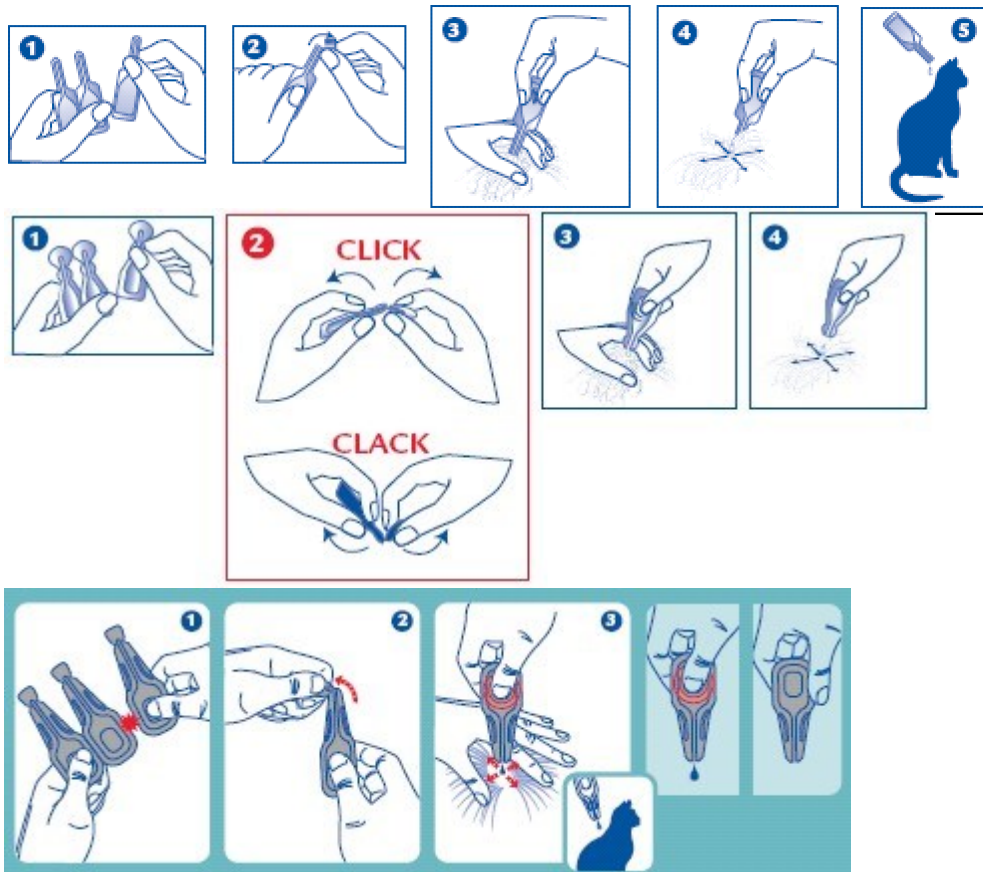
Administreras genom applicering på huden, 1 pipett innehållande 0,5 ml per djur.

Administreringsmetod:

Varmformade pipetter:

Håll pipetten upprätt. Knacka på den smala delen av pipetten för att säkerställa att innehållet finns i pipettens behållare. Bryt av toppen på pipetten längs den perforerade linjen.

Dela på djurets päls så att huden blottas. Placera pipettens spets mot den bara huden och tryck försiktigt några gånger så att innehållet töms. Upprepa detta på ett eller två olika ställen längs kattens rygg, helst vid huvudbasen och mellan skulderbladen.

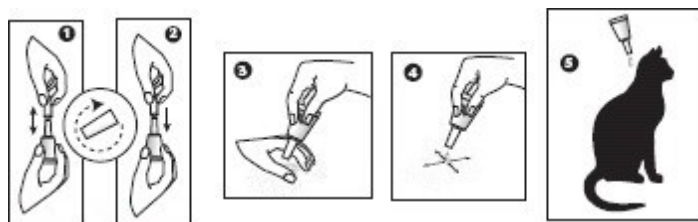


(Obs! Pipetternas form och bilderna på förpackningarna/bipacksedlarna kan variera).

Polypropylenpipetter:

Ta ut pipetten ur blisterförpackningen. Håll pipetten upprätt, vrid och dra av korken. Vänd korken och placera andra ändan tillbaka på pipetten. Vrid korken för att bryta förseglingen, ta därefter bort korken av pipetten.

Dela på djurets päls så att huden blottas. Placera pipettens spets mot den bara huden och tryck försiktigt några gånger så att innehållet töms. Upprepa detta på ett eller två ställen längs kattens rygg, helst vid huvudbasen och mellan skulderbladen.



Det är viktigt att se till att läkemedlet appliceras på ett ställe som djuret inte kommer åt att slicka samt att hindra djuren från att slicka varandra efter behandlingen.

Undvik att väta ner pälsen med produkten i onöдан då detta gör pälsen klibbig vid applikationsstället. Om detta inträffar försvinner det inom 24 timmar efter appliceringen.

Det kan också finnas vita rester på applikationsstället upp till 48 timmar efter appliceringen.

Behandlingsschema:

För en optimal kontroll av lopp- och/eller fästingangreppen kan behandlingens frekvens anpassas till den lokala epidemiologiska situationen.

Då säkerhetsstudier saknas ska behandlingen upprepas med minst 4 veckors intervall.

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

Inga biverkningar observerades i säkerhetsstudier på 2 månader gamla och äldre katter och kattungar som vägde cirka 1 kg, behandlade med fem gånger den terapeutiska dosen (dagliga terapeutiska doser fem dagar i följd) tre månader i följd, förutom klåda och kräkningar som förekom en gång. Risken för biverkningar kan öka vid överdosering.

4.11 Karenstid

Inte relevant.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

Farmakoterapeutisk grupp: Medel mot ektoparasiter för utvärtes bruk.

ATCvet-kod: QP53AX15

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Fipronil är en insekticid och akaricid som tillhör fenylypyrazolgruppen. Fipronil verkar genom att inhibera GABA-komplexet, binda sig till kloridkanalen och därigenom blockera den pre- och postsynaptiska överföringen av kloridjoner över membran. Detta leder till att centrala nervsystemet börjar fungera okontrollerat och insekterna eller fästingarna dör. Fipronil har en insekticid och akaricid effekt mot loppor (*Ctenocephalides* spp) och fästingar (*Rhipicephalus* spp, *Dermacentor* spp, *Ixodes* spp inklusive *Ixodes ricinus*) som angripit katter.

Lopporna dör inom 24 timmar. Fästingarna dör vanligen inom 48 timmar efter att de kommit i kontakt med fipronil, men om vissa fästingarter (*Rhipicephalus sanguineus* och *Ixodes ricinus*) finns närvarande då produkten appliceras kan det hända att alla fästingar inte dör inom de första 48 timmarna.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

In vitro metaboliseras fipronil huvudsakligen med subcellulära delar av levern till sitt sulfonderivat. Detta kan dock ha begränsad betydelse 'in vivo' eftersom fipronil upptas dåligt hos katter. Fipronilkoncentrationen i pälsen minskar med tiden.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpmännen

Butylhydroxianisol E320

Butylhydroxitoluen E321

Bensylalkohol

Dietylenglykolmonoetyleter

6.2 Viktiga inkompatibiliteter

Inga kända.

6.3 Hållbarhet

Hållbarhet i öppnad förpackning:

Endast varmformad pipett: 2 år

Varmformad pipett med blister: 3 år

Polypropylenpipett: 2 år

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras under 30 °C. Förvaras torrt.

Förvaras i originalförpackningen.

Ta lös ur blisterkortet först vid användning.

6.5 Inre förpackning (förpackningstyp och material)

Varmformade pipetter: Vita eller genomskinliga flerskiktiga endospipetter av plast innehållande 0,5 ml lösning.

Pipettarnas inre ytor som är i kontakt med preparatet består av polyakrylonitrilmetakrylat eller polyetylen-etylenvinylalkohol-polyetylen. Det vita eller genomskinliga ytterste höljet består av polypropylen/cyklistisk olefin kopolymer/polypropylen.

Förpackningar med 1, 2, 3, 4, 6, 8, 12, 24, 30, 60, 90 eller 150 pipetter.

Förpackningarna innehåller pipetter på separata blisterkort eller utan.

Polypropylenpipetter: Vita endospipetter av polypropylen. Pipettorna innehåller 0,5 ml lösning och är förpackade i ett ofärgat plastblister som består av polypropylen/cyklistisk olefin kopolymer/polypropylen. Blistret värmeförseglas med värmeförseglingsbar lacktätad aluminiumfolie och placeras i en kartongförpackning eller ett blisterkort.

Blisterkort eller förpackningar med 1, 2, 3, 4, 6, 8, 12, 24, 30, 60, 90 eller 150 pipetter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

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

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

Fipralone vet. får inte släppas ut i vattendrag på grund av fara för fiskar och andra vattenlevande organismer. Förörena inte dammar, vattendrag eller diken med läkemedlet eller tomma förpackningar.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Alfamed

13ème Rue - L.I.D.

06517 Carros Cedex

Frankrike

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

31679

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

07/10/2021