

1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

EFFIPRO 100 mg/ml paikallisvaleluliuos pienille koirille

2. LAADULLINEN JA MÄÄRÄLLINEN KOOSTUMUS

Yksi 0,67 ml pipetti sisältää:

Vaikuttava aine:

Fiproniili 67 mg

Apuaineet:

Butyylihydroksianisol E320 0,134 mg

Butyylihydroksitolueeni E321 0,067 mg

Täydellinen apuaineluettelo, katso kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Paikallisvaleluliuos.

Kirkas, väritön tai keltainen liuos.

4. KLIINiset TIEDOT

4.1 Kohde-eläinlaji

Koira.

4.2 Käyttöaiheet kohde-eläinlajeittain

Kirpputartuntojen (*Ctenocephalides spp.*) ja puutiaistartuntojen (*Dermacentor reticulatus*) hoito.

Insektisidinen vaikutus aikuisten kirppujen aiheuttamissa uusissa tartunnoissa kestää enintään 8 viikkoa. Valmisteella on enintään 4 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 välttämättä kuole seuraavien 48 tunnin kuluessa, mutta ne voivat kuolla viikon kuluessa. Valmistetta voidaan käyttää osana eläinlääkärin toteaman kirppujen aiheuttaman allergisen ihotulehduksen hoitoa (Flea Allergy Dermatitis, FAD).

4.3. Vasta-aiheet

Ei saa käyttää 2 kuukautta nuoremmilla tai alle 2 kg painoisilla koiranpennulla, koska tutkimustulosia ei ole.

Ei saa käyttää sairailla (esim. systeemisiä sairauksia sairastavilla tai kuumeisilla) tai sairaudesta toipuvilla eläimillä.

Ei saa käyttää kaneilla, koska haittavaikutuksia ja jopa kuolemantapauksia voi esiintyä.

Tämä valmiste on kehitetty erityisesti koirille. Ei saa käyttää kissilla, koska käyttö voi johtaa yliannostukseen.

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttavalle aineelle tai apuaineille.

4.4 Erityisvaroitukset kohde-eläinlajeittain

Pesu shampoolla tuntia ennen käsittelyä ei heikennä valmisten tehoa kirppuihin.

Pesua ja veteen menoja tulee välttää kahden vuorokauden ajan valmisteella käsittelyn jälkeen.

Veteen meneminen kerran viikossa yhden minuutin ajan lyhentää kestävää insektisidistä tehoa kirppuihin yhdellä viikolla ja sen takia on suositeltavaa välttää tiheää uimista ja shampooesua.

Valmiste ei estää puutiaisia kiinnittymästä eläimiin. Jos eläin on hoidettu ennen puutiaisille altistumista, puutiaiset kuolevat seuraavien 24–48 tunnin kuluessa kiinnittymisestä. Tämä tapahtuu yleensä ennen kuin puutiaiset ovat imeneet verta, mikä minimoi muttei sulje pois tautien tarttumisen vaaraa. Kun puutiaiset ovat kuolleet, ne putoavat usein eläimestä. Mahdollisesti jäljelle jäneet puutiaiset voidaan poistaa kevyesti vetämällä.

Usein kirppuja on tartunnan saaneen eläimen ympäristössä (nukkumapaikat, matot ja huonekalut), mikä tulee hoitaa massiivisessa tartunnassa sekä kontrollitoimenpiteiden alussa sopivalla hyönteismyrkyllä ja imuroimalla säännöllisesti.

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

Taloudessa, jossa on useita eläinlajeja, kaikki koirat ja kissat tulee hoitaa sopivalla hyönteismyrkyllä, että saavutetaisiin optimaalinen kontrolli kirpputartunnassa.

4.5 Käyttöön liittyvät erityiset varotoimet

Eläimiä koskevat erityiset varotoimet

Eläimet tulee punnita tarkasti ennen hoitoa.

Vältä valmisten joutumista eläimen silmiin. Jos valmistetta joutuu silmiin, ne on huuhdeltava heti runsaalla vedellä.

On tärkeää varmistaa, että valmiste levitetään alueelle, josta eläin ei pysty nuolemaan sitä, ja pitää huolta siitä, etteivät eläimet pysty nuolemaan toisiaan hoidon jälkeen.

Valmistetta ei saa antaa haavoihin tai vaurioituneelle iholle.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava

Valmiste saattaa ärsyttää limakalvoja ja silmiä, joten valmisten joutumista suuhun ja silmiin pitää välttää.

Jos valmistetta joutuu silmiin, ne on huuhdeltava heti runsaalla vedellä. Jos ärsytys jatkuu, on käännyttävä välittömästi lääkärin puoleen ja näytettävä tälle pakkausselostetta tai myyntipäällystä.. Käsittelyn aikana ei saa tupakoida, juoda tai ruokailla.

Vältä valmisten pääsyä sormille. Mikäli valmistetta pääsee sormille, pese kädet saippualla ja vedellä. Pese kädet käytön jälkeen.

Ihmisten, jotka ovat yliherkkiä fiproniilille tai apuaineille pitää välttää tämän eläinlääkevalmisten käsitellytä.

Hoidettuja eläimiä ei tule käsitellä, ennen kuin antokohta on kuiva, eikä lasten tule antaa leikkiä hoidettujen eläinten kanssa ennen kuin antokohta on kuiva. Tästä syystä on suositeltavaa, ettei eläimiä hoideta päivällä vaan aikaisin illalla, eikä äskettäin hoidettujen eläinten anneta nukkua omistajien, varsinkaan lasten, kanssa.

Muut varotoimenpiteet

Fiproniili voi vaikuttaa haitallisesti vesielioihin. Koirien ei tule antaa uida vedessä 2 vuorokauteen käsitellystä.

Valmiste saattaa tahrata maalattuja, lakattuja tai muita kodin pintoja tai huonekaluja.

4.6 Haittavaikutukset (yleisyys ja vakavuus)

Jos eläin nuolee antokohtaa, saattaa esiintyä lyhytaikaista runsasta syljeneritystä, joka pääasiassa johtuu kantaja-aineesta.

Erittäin harvinaisina epäiltyinä haittavaikutuksina on käytön jälkeen raportoitu ohimeneviä paikallisia ihoreaktioita (ihon värijätymistä, paikallista karvattomuutta, kutinaa, punoitusta) antokohdassa ja yleistä kutinaa tai karvattomuutta. Poikkeustapauksissa on havaittu hypersalivaatiota, ohimeneviä neurologisia oireita (tuntoherkkyyttä, masennusta, rauhattomuutta), oksentelua tai hengitysteiden oireita käytön jälkeen.

4.7 Käyttö tiineyden ja laktaation aikana

Laboratoriotutkimuksissa fipronililla ei ole löydetty näytöä epämuodostumia aiheuttavista tai sikiötoksista vaikutuksista. Eläinlääkevalmisteen turvallisuutta tiineillä ja imettävillä nartuilla ei ole selvitetty. Voidaan käyttää tiineyden ja imetyksen aikana ainoastaan hoidosta vastaavan eläinlääkärin tekemän hyöty-riskiarvion mukaisesti.

4.8 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Ei tunneta.

4.9 Annostus ja antoreitti

Antoreitti ja annostus:

Vain ulkoiseen käyttöön.

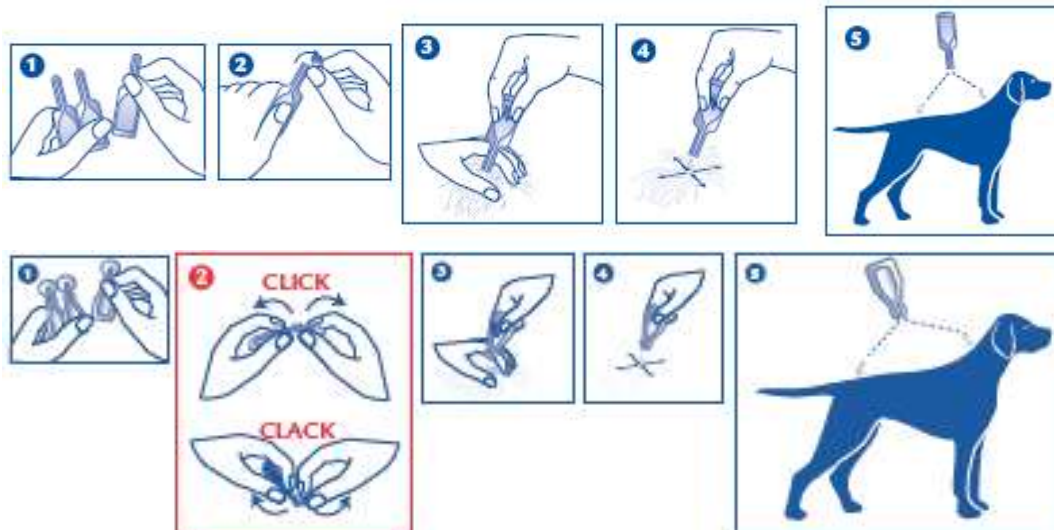
Anna paikallisesti iholle elopainon mukaan seuraavasti:
yksi 0,67 ml pipetti 2-10 kg painavalle koiralle.

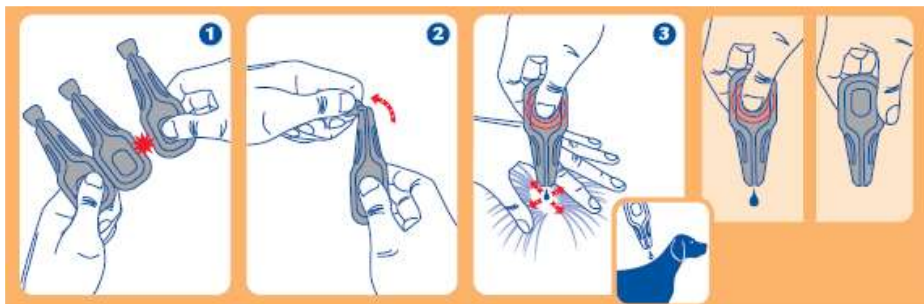
Antotapa:

Lämpömuovatut pipetit:

Pidä pipetti pystyasennossa. Taputa pipelin kapeaa osaa varmistuaksesi, että sisältö on pipelin runko-osassa. Katkaise pipelin kärki merkkilinja pitkin.

Levitä turkki lapojen välistä siten, että ihan pinta tulee näkyviin. Pipelin kärki asetetaan iholle ja pipettiä puristetaan useita kertoja, jotta sen sisältö valuu suoraan iholle. Toista käsittely yhteen tai kahteen kohtaan lemmikkin selkälinjassa.



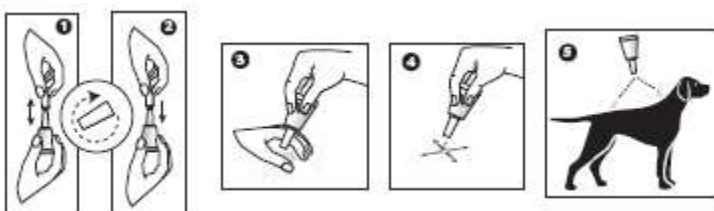


(Huomautus: sekä myytävien pipettien muoto että myytävien rasioiden/pakkausselosteiden kuvat voivat olla erilaisia.)

Propyleenipipetit:

Ota pipetti läpipainopakkauksesta. Pidä pipetti pystyasennossa, kierrä korkkia ja vedä se pois. Käännä korkki ympäri ja aseta korkin toinen pää pipettiä vasten. Kierrä korkkia murtaaksesi sinetin, irrota korkki sitten pipetistä.

Levitä turkki lapojen välistä siten, että ihmisen pinta tulee näkyviin. Pipelin kärki asetetaan ihmisen iholle ja pipettiä puristetaan useita kertoja, jotta sen sisältö valuu suoraan ihmisen iholle. Toista tämä käsite yhteen tai kahteen kohtaan lemmikkin selkälinjassa.



On tärkeää varmistua siitä, että valmiste annetaan alueelle, jolta eläin ei pysty nuolemaan sitä eivätkä eläimet pysty nuolemaan toisiaan hoidon jälkeen.

Liian runsas määrä liuosta annostelukohdassa voi aiheuttaa sen, että turkki vaikuttaa siinä tahmealta. Turkin normaalilla ulkonäkö palautuu kuitenkin 24 tunnin kuluessa.

Hoidon ajoittaminen:

Optimaalinen kirppu- ja/tai puutiaistartunnan hoito-ohje voidaan laatia paikallisen epidemiologisen tilanteen mukaan.

Koska turvallisuustutkimuksia ei ole tehty, minimihoitoväli on 4 viikkoa.

4.10 Yliannostus (oireet, hätätöimenpiteet, vastalääkkeet), tarvittaessa

Kohde-eläinten turvallisuustutkimuksissa 2 kuukauden ikäisillä koiranpennulla, kasvavilla koirilla ja 2 kg painavilla koirilla ei havaittu yliannostusoireita, vaikka niissä käytettiin hoitoannosta viitenä peräkkäisenä vuorokautena. Haittavaikutusten riski voi kasvaa yliannostustapauksissa (katso kohta 4.6).

4.11 Varoika

Ei oleellinen.

5. FARMAKOLOGISET OMNAISUUDET

Farmakoterapeuttiin ryhmä: Ulkolaislääkkeet paikalliseen käyttöön.
ATCvet-koodi: QP53AX15

5.1 Farmakodynamika

Fiproniili on fenyylipyratsolien ryhmään kuuluva insektisidi ja akarisidi. Se salpaa GABA-kompleksin sitoutumalla kloridikanaviin ja siten tukkimalla kloridi-ionien pre- ja postsynaptisen kulkeutumisen solukalvojen läpi. Tämä häiritsee hyönteisten ja puutiaisten keskushermoston toimintaa, mikä johtaa hyönteisten ja puutiaisten kuolemaan.

Fiproniilillä on koiralla sekä insektisidinen että akarisidinen vaikutus kirppuihin (*Ctenocephalides* spp), puutiaisii (*Rhipicephalus* spp, *Dermacentor* spp ja *Ixodes* spp mukaan lukien *Ixodes ricinus*). Kirput kuolevat 24 tunnin kuluessa. Puutiaiset kuolevat yleensä 48 tunnin kuluessa jouduttuaan kosketukseen fiproniilin kanssa, mutta jos tiettyjen lajien puutaisia (*Rhipicephalus sanguineus* ja *Ixodes ricinus*) on kiinnittyneenä, kun valmistetta annetaan, kaikki puutiaiset eivät välttämättä kuole 48 tunnin kuluessa.

5.2 Farmakokinetiikka

Fiproniili metaboloituu pääasiassa sulfonijohdannaisekseen (RM1602), jolla myös on insektidisidisiä ja akarisidisia ominaisuuksia. Fiproniilin pitoisuus turkissa vähenee ajan mittaan.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Butyylihydroksianisol E320
Butyylihydroksitolueeni E321
Bentsyylalkoholi
Dietyleeniglykolimonoetyylieetteri

6.2 Yhteensopimattomuudet

Ei tunneta.

6.3 Kestoaika

Avaamattoman pakauksen kestoaika:

- polypropeenipipetit: 2 vuotta
- lämpömuovatut pipetit: 3 vuotta

6.4 Säilytystä koskevat erityiset varotoimet

Säilytä alle 30 °C lämpötilassa. Säilytä kuivassa paikassa. Säilytä alkuperäispakkauksessa. Älä poista läpipainopakkauksesta ennen kuin käytön vuoksi tarpeellista.

6.5 Pakkaustyyppi ja sisäpakkauskuvaus

Lämpömuotoillut pipetit: Valkoiset tai läpinäkyvä monikerrosmuoviset kerta-annospipetit, joiden tilavuus on 0,67 ml.

Valmisteen kanssa kosketuksissa oleva sisäosa on tehty polyakrylonitriilimetakrylaatista tai polyeteeni-etyleenivinyylalkoholi-polyeteenistä.

Valkoinen tai läpinäkyvä ulko-osa on polypropyleenia, syklistä olefinikopolymeeria ja polypropyleenia.

Kotelot: 1, 2, 3, 4, 6, 8, 12, 24, 30, 60, 90 tai 150 pipettiä.

Laatikot sisältävät pipetit joko yksittäin läpipainopakkauksiin pakattuna tai ilman läpipainopakkauksia.

Polypropyleenipipetit: Valkoiset polypropyleeni-kerta-annospipetit, joiden tilavuus on 0,67, 1,34, 2,68 tai 4,02 ml pakattuna värittömiin muovisiin läpipainopakkauksiin, jotka on tehty

polypropyleenistä, syklisestä olefinikopolymeerista ja polypropyleenistä ja suljettu kuumennussinetillä lämpösinetöitävällä lakatulla alumiinifoliolla ja pakattu pahvikoteloon tai läpipainolevyyn.

Läpipainolevyt tai kotelot: 1, 2, 3, 4, 6, 8, 12, 24, 30, 60, 90 tai 150 pipettiä.

Kaikkia pakkauuskokoja ei vältämättä ole markkinoilla.

6.6 Erityiset varotoimet käyttämättömien lääkevalmisteiden tai niistä peräisin olevien jätemateriaalien hävittämiseelle

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

Valmiste ei saa joutua vesistöihin, koska se voi olla vaarallinen kaloiille tai muille vesielioille. Tästä syystä on vältettävä tuotteen tai tyhjiiden pakkausten joutumista vesistöihin tai ojiiin.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

Virbac
1ère avenue – 2065m – L.I.D.
06516 Carros
Ranska
+ 33 (0)4 92 08 73 04
+ 33 (0)4 92 08 73 48

8. MYYNTILUVAN NUMERO(T)

24802

9. ENSIMMÄISEN MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ /UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

10.1.2011

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

11.01.2021

PRODUKTRESUMÉ

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN

EFFIPRO 100 mg/ml spot-on lösning för små hundar

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

En 0,67 ml pipett innehåller:

Aktiv substans:

Fipronil 67 mg

Hjälpämne(n):

Butylhydroxianisol E320 0,134 mg
Butylhydroxitoluen E321 0,067 mg

För fullständig förteckning över hjälpämnen, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELSFORM

Spot-on lösning.

Genomskinlig, färglös till gulaktig lösning.

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Djurslag

Hund

4.2 Indikationer, specificera djurslag

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

Insekticid effekt mot vuxna loppor i upp till 8 veckor. Produkten har en kvarstående effekt upp till 4 veckor mot fästingar (*Rhipicephalus sanguineus*, *Ixodes ricinus*, *Dermacentor reticulatus*).

Om vissa fästingarter (*Rhipicephalus sanguineus* och *Ixodes ricinus*) finns närvarande då produkten appliceras dör eventuellt inte alla fästingar inom de första 48 timmarna, men de dör inom en vecka.

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

4.3 Kontraindikationer

Skall inte användas på valpar under 2 månaders ålder och/ eller som väger under 2 kg då data saknas.

Skall ej användas på sjuka (t ex systemisk sjukdom, feber) eller konvalescenta djur.

Skall ej användas på kanin då detta kan orsaka biverkningar och död.

Denna produkt är utvecklad för användning på hund. Använd inte till katt, då detta kan orsaka överdosering.

Använd inte produkten vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller några utav hjälpämnen.

4.4 Särskilda varningar för respektive djurslag

Schamponering en timme före behandling påverkar inte produktens effektivitet mot loppor. Undvik att boda djuret inom 2 dagar efter behandling. Ett bad i veckan som varar i 1 minut minskar varaktigheten av den insekticida effekten mot loppor med en vecka och därför rekommenderas att undvika frekventa bad och schamponering.

Produkten förhindrar inte att fästingar sätter sig på djuret. Om djuret behandlas innan det exponeras för fästingar, avliden fästingarna inom 24–48 timmar efter att de satt sig. Detta sker oftast innan fästingen når maximal storlek, varför risken för transmission av sjukdom minimeras men kan ej uteslutas. Då fästing avlidit lossnar den oftast, de som inte lossnar kan avlägsnas genom att dra i fästingen.

Loppor finns ofta i loppangripna djurs omgivning (till exempel sovkorgar, mattor och möbler). Djurens omgivning bör därför också behandlas med en lämplig insekticid och dammsugas regelbundet vid kraftiga loppangrepp och när behandlingen startar. Vid behandling av loppallergidermatiter, rekommenderas behandling en gång i månaden av den allergiska patienten och övriga hundar och katter i hushållet.

För optimal kontroll av lopproblem i hushåll med flera djur, skall alla hundar och katter i hushållet behandlas med en lämplig insekticid.

4.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur

Djuret skall vägas noggrant innan behandling.

Undvik kontakt med djurets ögon. Vid ögonkontakt skölj ögat omedelbart med rikliga mängder vatten.

Det är viktigt att produkten appliceras på ett ställe där djuret inte kommer åt att slicka och att man ser till att andra djur inte slickar i området direkt efter behandling.

Applicera ej på sår eller skadad hud.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur

Denna produkt kan orsaka irritation på slemhinnor och ögon. Undvik därför kontakt med munhåla och ögon. Vid ögonkontakt skölj ögat omedelbart med rikliga mängder vatten. Om ögonirritation kvarstår sök medicinsk rådgivning och visa produktens bipacksedel.

Under behandling skall användaren inte röka, dricka eller äta.

Undvik att kontaminera fingrar med produkten. Om kontamination av fingrar sker, tvätta händerna med tvål och vatten. Tvätta händerna efter användning.

Människor med känd överkänslighet mot fipronil eller excipienter skall undvika kontakt med den veterinärmedicinska produkten.

Behandlade djur skall inte beröras innan applikationsstället torkat och barn skall ej tillåtas leka med djuret tills applikationsstället torkat. Det rekommenderas att djuret inte behandlas dagtid utan istället på kvällen och att djuret efter behandling inte tillåts sova tillsammans med djurägaren, speciellt inte barn.

Övriga försiktighetsåtgärder

Fipronil kan ha en negativ påverkan på vattenlevande organismer. Hundar skall inte tillåtas simma i vattendrag inom 2 dagar efter appliceringen.

Produkten kan påverka målade, lackade eller andra hushållsytor och möbler.

4.6 Biverkningar (frekvens och allvarlighetsgrad)

Om det behandlade djuret slickar sig kan en kort period av hypersalivering observeras vilket framför allt beror på bärarsubstansens egenskaper.

I sällsynta fall har övergående hudreaktioner vid applikationsstället (hudmissfärgning, lokal alopeci, lokal pruritus, erythema) och generell pruritus eller alopeci rapporterats.

I undantagsfall har hypersalivering, reversibla neurologiska symptom (hyperestesi, depression, oro), kräkningar eller respiratoriska symptom observerats efter behandling.

4.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning

I laboratoriestudier med fipronil har inga teratogena eller embryotoxiska effekter påvisats.

Det finns inga studier på produktens effekter på dräktiga eller digivande tikar. Bör endast användas på dräktiga eller digivande tikar då detta rekommenderats av veterinär efter en risk/nytta bedömning.

4.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Inga kända.

4.9 Dos och administreringssätt

Administreringssätt och dosering:

Enbart för utvärtes bruk.

Administreras genom topikal administration på huden efter kroppsvikt enligt följande:

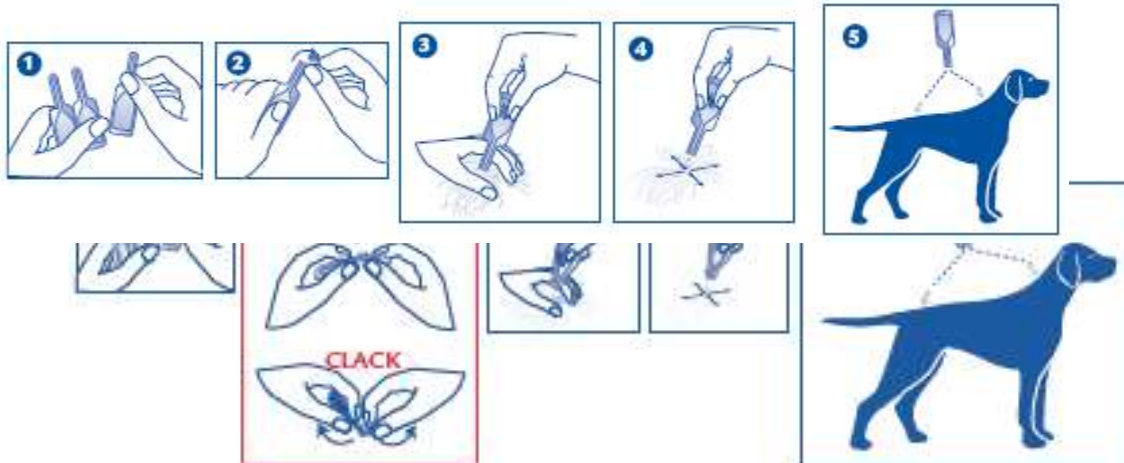
1 pipett innehållande 0,67 ml till hundar med kroppsvikt 2-10 kg.

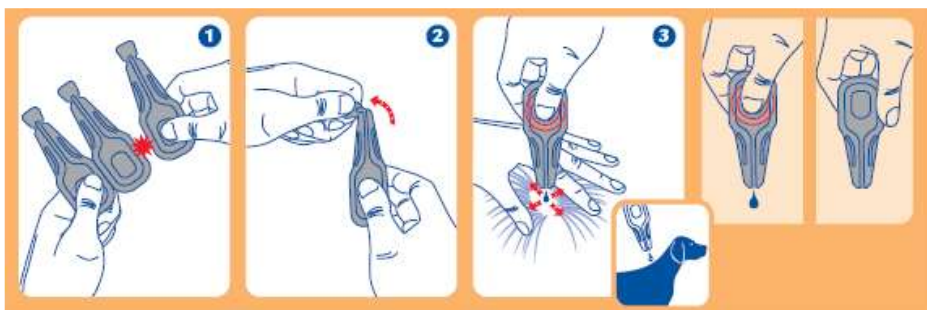
Administreringssätt:

Termoformade pipetter:

Håll pipetten upprätt. Slå ett finger mot den smala delen av pipetten så att innehållet lägger sig i den breda delen. Vrid av "snap-off" locket längs med den perforerade linjen.

Dela på djurets päls så huden blottas. Placera pipettspetsen mot huden och tryck försiktigt flera gånger på pipetten så att innehållet töms ut. Upprepa denna procedur vid en eller flera ställen längs med djurets rygg.



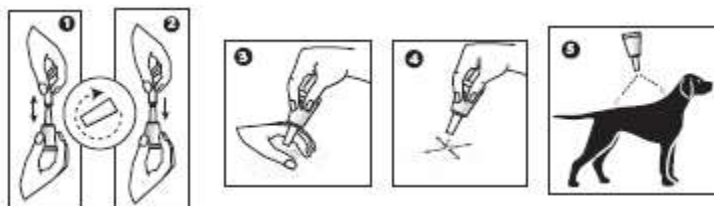


(Observera: utformningen av de marknadsförlägda pipettarna kan variera och därmed skiljer sig även bilderna på de marknadsförlägda förpackningarna/bipackslarna).

Polypropylen pipetter:

Avlägsna pipetten från blister förpackningen. Håll pipetten upprätt, vrid och dra loss locket. Vänd locket och fäst den motsatta sidan av locket på pipetten. Vrid locket för att bryta förseglingen, avlägsna sedan locket från pipetten.

Dela på djurets päls så att huden blottas. Placera pipetten mot huden och kläm pipetten flera gånger så att innehållet töms ut. Upprepa denna procedur vid en eller flera ställen längs med djurets rygg.



Det är viktigt att produkten endast appliceras på ställen där djuret inte kan slicka bort den, och se till att djuren inte slickar varandra direkt efter behandling.

Se till att undvika onödig uppblötning av pälsen med produkten då detta orsakar att pälsen blir klibbig vid applikationsstället. Skulle detta ske, kommer detta att försvinna inom 24 timmar efter applikationen.

Behandlings schema:

För optimal kontroll av lopp och/eller fästingangrep, skall behandlingsrekommendationer baseras på det lokala epidemiologiska läget.

Då det saknas säkerhetsstudier, bör behandling ske med minst 4 veckors mellanrum.

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

Inga biverkningar observerades i säkerhetsstudier på 2 månader gamla valpar, växande hundar och hundar som väger runt 2 kg behandlade med terapeutiska doser fem dagar i följd. Risken för biverkningar (se sektion 4.6) kan öka vid överdosering.

4.11 Karenstid(er)

Ej relevant.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

Farmakoterapeutisk grupp: Övriga medel mot ektoparasiter, för utvärtes bruk.
ATCvet-kod: QP53AX15

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Fipronil tillhör fenylypyrozolfamiljen. Den verkar genom att inhibera GABA-komplexet genom bindning till kloridkanalen och därigenom blockera den pre- och postsynaptiska överföringen av kloridjoner över membran. Detta resulterar i okontrollerad aktivitet i det centrala nervsystemet, vilket leder till döden för insekter och kvalsterdjur.

Fipronil har såväl insekticid som akaricid effekt mot loppor (*Ctenocephalides spp*) och fästingar (*Rhipicephalus spp*, *Dermacentor spp*, *Ixodes spp*, inklusive *Ixodes ricinus*) hos hund. Loppor avliden inom 24 timmar. Fästingar avliden oftast inom 48 timmar efter kontakt med fipronil. Om fästingar av arterna *Rhipicephalus sanguineus* och *Ixodes ricinus* redan fäst innan behandling kommer vissa inte att avlida inom 48 timmar efter behandling.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Fipronil metaboliseras huvudsakligen till sulfonderivat, som också har insekticida och akaricida egenskaper. Koncentrationerna av fipronil på pälsen minskar med tiden

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälppämnen

Butylhydroxianisol E320
Butylhydroxitoluen E321
Benzylalkohol
Dietylenglykolmonoetyleter

6.2 Inkompatibiliteter

Inga kända.

6.3 Hållbarhet

Hållbarhet i oöppnad förpackning:

- polypropylen pipetter: 2 år
- termoformade pipetter: 3 år

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 30 °C.

Fuktkänsligt.

Förvaras i originalförpackningen.

Avlägsna ej från blistern förrän vid användning.

6.5 Inre förpackning (förpackningstyp och material)

Termoformade pipetter: Vita eller genomskinliga endospipetter i plast innehållande 0,67 ml, 1,34 ml, 2,68 ml eller 4,02 ml spot-on lösning.

Pipettarnas inre yta som är i kontakt med innehållet består av polyakrylonitrilmetakrylat eller polyetylen-etylenvinylalkohol-polyetylen. Det vita eller genomskinliga ytter höljet består av två lager polypropylen som skiljs åt av ett skikt som består av cyklisk olefin kopolymer.

Pipettarna finns i askar innehållande 1, 2, 3, 4, 6, 8, 12, 24, 30, 60, 90 eller 150 pipetter.

Askarna innehåller pipetter med eller utan individuell blister för varje enskild pipett.

Polypropylen pipetter: Vita endospipetter innehållande 0,67 ml, 1,34 ml, 2,68 ml eller 4,02 ml spot-on lösning. Pipettarna är förpackade i ett ofärgat plastblister som består av två lager polypropylen som skiljs

åt av ett skikt cyklist olefin kopolymer. Blistret försegglas med värme med en värmeförseglingsbar aluminiumfolie och placeras i en kartong eller i ett blisterkort.

Blisterkort eller askar innehåller 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.

Preparatet får inte släppas ut i vattendrag på grund av fara för fiskar och andra vattenlevande organismer.

Därför får dammar, vattendrag eller diken inte förorenas med produkten eller tomma förpackningar.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Virbac
1^{ère} avenue – 2065 m – L.I.D.
06516 Carros
FRANKRIKE
+ 33 (0)4 92 08 73 04
+ 33 (0)4 92 08 73 48

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

24802

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

10.1.2011 / 26.11.2013

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

11.01.2021