

A KÉSZÍTMÉNY JELLEMZŐINEK ÖSSZEFOGLALÓJA

1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Kiltix[®] nyakörv kistestű kutyáknak A.U.V.

2. MINŐSÉGI ÉS MENNYISÉGI ÖSSZETÉTEL

Hatóanyagok:

A Kiltix nyakörv 100 mg/g propoxurt és 22,5 mg/g flumetrin tartalmaz.

	Egység , adag	Propoxur	Flumetrin
Kiltix [®] nyakörv kistestű kutyáknak	38,0 cm (12,5 g)	1,25 g	0,280 g

A segédanyagok teljes felsorolását lásd: 6.1 szakasz.

3. GYÓGYSZERFORMA

Gyógyszeres nyakörv

Sárga

4. KLINIKAI JELLEMZŐK

4.1 Célállat faj(ok)

Kutya

4.2 Terápiás javallatok célállat fajonként

A készítmény kutyák kullancs- (*Ixodes ricinus*, *Rhipicephalus sanguineus*), valamint bolhafertőzésének (*Ctenocephalides canis*, *C. felis*) megelőzésére és megszüntetésére alkalmas.

4.3 Ellenjavallatok

Nem alkalmazható bőrsérülés esetén.

Nem alkalmazható az emésztő- ill. a vizeletkiválasztó rendszer mechanikus elzáródása esetén, asztma vagy más légző- vagy keringési probléma esetén.

Nem alkalmazható 3 hónaposnál fiatalabb kölykön.

Nem alkalmazható a hatóanyagokkal vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

4.4 Különleges figyelmeztetések minden célállat fajra vonatkozóan

Nincs.

4.5 Az alkalmazással kapcsolatos különleges óvintézkedések

Gyermekeket ne engedjük a nyakörvet viselő állattal érintkezni.

Élelmiszerektől, takarmánytól elzárva tárolandó.

Különösen gyermekeknek tilos a nyakörvvel játszani, illetve a nyakörvet nyalogatni és rágcsálni.

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések

A nyakörv külsőleg használandó, szájon át nem adható!

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

El kell kerülni a szem és bőr közvetlen érintkezését a nyakörvvel.

A nyakörv felhelyezése alatt enni, inni vagy dohányozni tilos.

A nyakörv felhelyezését követően bő szappanos vízzel alaposan kezdet kell mosni.

A propoxur ill. flumetrin iránti ismert túlérzékenység esetén kerülni kell az állatgyógyászati készítménnyel való érintkezést.

A termék karbamátot tartalmaz. Mérgezési tünetek (pupilla szűkület, hányás, nyálzás, hasmenés) jelentkezésekor haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét.

4.6 Mellékhatások (gyakorisága és súlyossága)

A mellékhatások gyakoriságát az alábbi útmutatás szerint kell meghatározni:

- nagyon gyakori (10 állatból több mint 1-nél jelentkezik egy kezelés során)
- gyakori (100 állatból több mint 1-nél, de kevesebb mint 10-nél jelentkezik)
- nem gyakori (1000 állatból több mint 1-nél, de kevesebb mint 10-nél jelentkezik)
- ritka (10000 állatból több mint 1-nél, de kevesebb mint 10-nél jelentkezik)
- nagyon ritka (10000 állatból kevesebb mint 1-nél jelentkezik, beleértve az izolált eseteket is).>

Nagyon ritkán a viselkedés megváltozása (izgatottság vagy levertség) tapasztalható. Nagyon ritkán enyhe bőrtünetek (pl.: az alkalmazás helyén viszketés, szőrhiány, helyi gyulladás) előfordulhatnak. A nyakörv felhelyezését követő első napokban enyhe viszketés és/vagy a bőr kipirosodása léphet fel. Nagyon ritka esetekben a termék lenyelése után hányás, hasmenés vagy nyálzás jelentkezhet.

4.7 Vemhesség, laktáció vagy tojásrakás idején történő alkalmazás

A klinikai vizsgálatok alapján – bár az információ korlátozott – az állatgyógyászati készítmény nem ártalmasvemhesség és szoptatás idején.

4.8 Gyógyszerkölsönhatások és egyéb interakciók

Más inszekticid vagy akaricid szerrel egyidejűleg nem alkalmazható.

4.9 Adagolás és alkalmazási mód

Alkalmazás módja: külsőleges alkalmazás

Kistestű kutyákra egy darab 38 cm hosszú, (12,5 g) nyakörv helyezendő.

A nyakörv a feltétel után 24 órával fejt ki hatását.

Folyamatos viselés során optimális körülmények között 7 hónapon keresztül hatásos. A hatékonyság szintjét és időtartamát befolyásolja a kutya szőrzetének állapota és hosszúsága, a kutya aktivitása, a fertőzöttség mértéke.

A helyes alkalmazásra vonatkozó javaslat

Válasszuk ki az állat testmégeének megfelelő nyakörvet, majd vegyük ki a védőcsomagolásból.

Tekerjük ki a nyakörvet, és ellenőrizzük, hogy nem maradt-e műanyag összekötő elem a nyakörv belsején. Lazán helyezzük fel az állat nyaka köré a nyakörvet (jó felhelyezésnél a nyak bőre és a nyakörv közé két ujjunk becsúsztatható). A nyakörv végét dugjuk át a bújtatón és vágjuk le a 2 cm-nél hosszabb túllógó részt!

A felhelyezett nyakörvet időközönként célszerű ellenőrizni, és ha szükséges, utána kell állítani, különös tekintettel a gyorsan növekvő kölykökre.

Fürdetés vagy úsztatás előtt távolítsa el a nyakörvet, és csak a szőrzet száradása után helyezze vissza. Az ismételt nedvesség hatására a nyakörv hatékonysága csökkenhet.

A Kiltix nyakörvet folyamatosan kell hordani. Egyedi esetekben előfordulhat, hogy a nyakörv viselése alatt kullancsfertőződést tapasztalunk. A kullancs megtelepszik a kutyán, de legkésőbb 3 nap alatt elpusztul, általában anélkül, hogy vért szívott volna.

Egyéb információk:

Szükség szerint hamarabb cserélje a nyakörvet, ha a hatékonyságát elvesztette. A nyakörv hatékonysága ellenőrizhető, ha a nyakörvet egy fémtárggyal megkaparjuk. Ha a kapart felület fehér, a nyakörv még hatékony. Ha nem fehér, új nyakörvet kell felhelyezni.

Szennyezett, koszos, zsíros szőrű kutyákat a tökéletesebb védelem érdekében javasolt samponos fürdetéssel előkezelni.

A bolhapete és lárvák a kutya alomanyagában és környezetében (szőnyegek, függönyök) található, így ezeket a helyeket megfelelő rovarölő szerrel rendszeresen kezelni és porszívózni kell.

Ezekkel az óvintézkedésekkel csökkentheti a környezet bolhafertőzöttségét, és megnövelheti a nyakörv hatástartamát.

4.10 Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok), ha szükséges

A készítmény gyógyszerformája miatt túladagolás valószínűtlen.

Széleskörű kísérletek során egyidejűleg helyeztek fel két nyakörvet különböző fajtájú, korú és testtömegű kutyákra. Semmiféle helyi és szisztémás kezeléssel kapcsolatos intoleranciára utaló tünetet nem tapasztaltak (biokémiai és hematológiai értékek, kolinészteráz aktivitás, vizeletkiválasztó rendszer, viselkedési jellemzők).

A nyakörv darabjának rágcsálása, véletlen lenyelése esetében a karbamát mérgezés tünetei jelentkezhetnek úgy mint pupilla szűkület, hányás, nyálzás, hasmenés léphet fel, ez esetben azonnal forduljon állatorvoshoz. Tüneti kezelésként az atropin-szulfát a propoxur ellenszereként intravénásan alkalmazható. A flumetrinnek nincs ellenszere.

4.11 Élelmezés-egészségügyi várakozási idő(k)

Nem értelmezhető.

5. FARMAKOLÓGIAI TULAJDONSÁGOK

Farmakoterápiás csoport: Helyi ektoparazitikum, piretrin, piretroid
Állatgyógyászati ATC kód: QP53AC55

5.1 Farmakodinámiás tulajdonságok

Parazita-ellenes szer, atka és rovarellenes hatással.

A Kiltix kullancs és bolhairtó nyakörv kutyák részére. propoxurt és flumetrint tartalmazó parazita-ellenes szer kutyák kullancs és bolhafertőzésének kezelésére.

Propoxur

A Propoxur karbamátok közé tartozó külső élősködők elleni szer. Hatékonysága a paraziták kolinészteráz enzimének gátlásán alapul, amit a természetes körülmények között felszabaduló acetilkolin felhalmozódása követ. Ennek hatására a bolhák és a kullancsok elpusztulnak.

Flumetrin

A flumetrin a szintetikus piretroidok (α -ciano-piretroidok, II. Típusú piretroid) csoportjába tartozik, amelyek a rovarok idegsejtjei membránjának Na⁺ csatornáira hatnak, lassítva a repolarizációt. Hatásukra az idegsejtek hosszantartó folyamatos ingerülete lép fel, ami végül a parazita bénulásához vezet.

Ezek a hatások azon a tényen alapulnak, hogy a nátrium és kálium ionok az axonmembránon különböző sebességgel jutnak át. Ráadásul a flumetrinnek a bolhákra azonnali sokkoló hatása van.

Szintén rendelkezik repellens hatással, ami elősegíti a kezelt állat bolhamentessé válását. A flumetrin erőteljes atkaellenes hatással is bír.

5.2 Farmakokinetikai sajátosságok

A nyakörvből való felszabadulás után mindkét hatóanyag rovarok és atkák elleni hatékony koncentrációban oszlik szét a szőrzetben.

A Kiltix nyakörv hatóanyagainak keverékével végzett laboratóriumi és klinikai vizsgálatok megnövekedett kullancs és bolha ellenes hatást és hosszabb hatékony időtartamot mutattak, mint a hatóanyagokkal külön-külön végzett kezelések. Figyelembe véve a nyúlton mért dermális LD₅₀ (> 5000 mg/tesztömeg kg) értéket, valamint a célállaton végzett biztonságossági vizsgálatok eredményét, a nyakörvből bőrön át történő, elhanyagolható mértékű felszívódása és a hatóanyagok ebből vérkeringésbeli előfordulása jósolható a kezelt állatokon.

Környezeti tulajdonságok

A termék erősen mérgező vízi élőlényekre, madarakra és méhekre.

Ne engedjük a terméket viselő állatokat vízi élőlényeket tartalmazó felszíni vizekben úszni

A termék hosszan tartó mellékhatásokat okozhat a vízi élőhelyekben.

A csomagolás nem használható újra – meg kell semmisíteni a helyi előírások szerint.

6. GYÓGYSZERÉSZETI JELLEMZŐK

6.1 Segédanyagok felsorolása

Di-n-butyl-adipát

Propilén-glikol-dikaprilokaprát

Epoxidált szójaolaj

Sztearinsav

Sárga vas-oxid (E 172))

Titán-dioxid (E171)

Polivinil-klorid

6.2 Inkompatibilitások

Kompatibilitási vizsgálatok hiányában a nyakörv viselése alatt más inszekticid szerrel tilos kezelni a kutyát.

6.3 Felhasználhatósági időtartam

A kereskedelmi csomagolású állatgyógyászati készítmény felhasználható: 5 évig.

A közvetlen csomagolás első felbontása után azonnal felhasználandó.

6.4 Különleges tárolási előírások

Ez az állatgyógyászati készítmény különleges tárolást nem igényel.

6.5 A közvetlen csomagolás jellege és elemei

1 nyakörv poliészter/polietilén fóliatasakban és papírdobozban.

6.6 A fel nem használt állatgyógyászati készítmény vagy a készítmény felhasználásából származó hulladékok megsemmisítésére vonatkozó különleges utasítások

A termék nem kerülhet természetes vizekbe, mert veszélyes lehet a halakra és más vízi élőlényekre. A termék méhekre toxikus! A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint a keletkező hulladékokat a helyi követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

7. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJA

Bayer Animal Health GmbH
51368 Leverkusen
Németország

8. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY SZÁMA(I)

2934/1/11 MgSzH ÁTI (38 cm)

9. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY ELSŐ KIADÁSÁNAK/MEGÚJÍTÁSÁNAK DÁTUMA

A forgalomba hozatali engedély első kiadásának dátuma: 1999.08.16
A forgalomba hozatali engedély megújításának dátuma: 2011. november 30.

10. A SZÖVEG FELÜLVIZSGÁLATÁNAK DÁTUMA

2020. április 28.

A FORGALMAZÁSRA, KIADÁSRA ÉS/VAGY FELHASZNÁLÁSRA VONATKOZÓ TILALMAK

Nem értelmezhető.

A KÜLSŐ CSOMAGOLÁSON FELTÜNTETENDŐ ADATOKKiltix[®] nyakörv kistestű kutyáknak**Doboz 1 nyakörvnek****1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE**Kiltix[®] nyakörv kistestű kutyáknak**2. HATÓ- ÉS SEGÉDANYAGOK MEGNEVEZÉSE**

100 mg/g propoxur

22,5 mg/g flumetrin.

3. GYÓGYSZERFORMA

Gyógyszeres nyakörv

4. KISZERELÉSI EGYSÉG

1 nyakörv 38,0 cm (12,5 g)

5. CÉLÁLLAT FAJ

Kutya

6. JAVALLAT(OK)

A készítmény kutyák kullancs- (*Ixodes ricinus*, *Rhipicephalus sanguineus*), valamint bolhafertőzésének (*Ctenocephalides canis*, *C. felis*) megelőzésére és megszüntetésére alkalmas.

7. ADAGOLÁS ÉS AZ ALKALMAZÁS MÓDJA

Alkalmazás előtt olvassa el a használati utasítást!

8. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐK

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő: Nem értelmezhető.

9. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK), HA SZÜKSÉGESEK

Alkalmazás előtt olvassa el a használati utasítást!

10. LEJÁRATI IDŐ

EXP. {hónap/év}

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Ez az állatgyógyászati készítmény különleges tárolást nem igényel.

12. KÜLÖNLEGES ÓVINTÉZKEDÉSEK A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNYEK VAGY HULLADÉKAIK MEGSEMISÍTÉSÉRE, HA SZÜKSÉGES

Ártalmatlanná tétel: olvassa el a használati utasítást.

13. „KIZÁRÓLAG ÁLLATGYÓGYÁSZATI ALKALMAZÁSRA” SZAVAK ÉS A KIADHATÓSÁGRA ÉS FELHASZNÁLÁSRA VONATKOZÓ FELTÉTELEK ÉS KORLÁTOZÁSOK, amennyiben alkalmazható

Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra. Szabadon forgalmazható.

14. „GYERMEKEK ELŐL GONDOSAN EL KELL ZÁRNI!” SZAVAK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

15. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK NEVE ÉS CÍME

Engedélyes: Bayer Animal Health GmbH 51368 Leverkusen, Németország

16. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY SZÁMA

2934/1/11 MgSzH ATI (38 cm)

17. A GYÁRTÁSI TÉTEL SZÁMA

Lot: {szám}

A BUBORÉKSOMAGOLÁSON VAGY A FÓLIACSÍKON MINIMÁLISAN FELTŰNTETENDŐ ADATOKKiltix[®] nyakörv kistestű kutyáknak**Tasak 1 nyakörvnek****1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE**Kiltix[®] nyakörv kistestű kutyáknak

Propoxur 1,25 g

Flumethrin 0,28 g

2. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK NEVE**3. LEJÁRATI IDŐ***EXP:* {hónap/év}>**4. A GYÁRTÁSI TÉTEL SZÁMA***Lot:* {szám}**5. „KIZÁRÓLAG ÁLLATGYÓGYÁSZATI ALKALMAZÁSRA” SZAVAK**

Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra.

HASZNÁLATI UTASÍTÁS
Kiltix® nyakörv kutyáknak A.U.V.

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS-GYÁRTÓNAK A NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja:

Bayer Animal Health GmbH

51368 Leverkusen

Németország

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó: KVP, Pharma- und Veterinär-Produkte GmbH, Kiel, (Németország)

vagy

European Pharma Hub Kft. (2360 Gyál, 7000/9 hrsz.)

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Kiltix® nyakörv kistestű kutyáknak A.U.V.

Kiltix® nyakörv közepes testű kutyáknak A.U.V.

Kiltix® nyakörv nagytestű kutyáknak A.U.V.

Flumetrin, propoxur

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

A KILTIX nyakörv 100 mg/g propoxurt és 22,5 mg/g flumetrint tartalmaz.

	Egység ,adag
Kiltix® nyakörv kistestű kutyáknak	38,0 cm (12,5 g)
Kiltix® nyakörv közepes testű kutyáknak	53,0 cm (30,2 g)
Kiltix® nyakörv nagytestű kutyáknak	70,0 cm (45,0 g)

4. JAVALLAT(OK)

A készítmény kutyák kullancs- (*Ixodes ricinus*, *Rhipicephalus sanguineus*), valamint bolhafertőzésének (*Ctenocephalides canis*, *C. felis*) megelőzésére és megszüntetésére alkalmas.

5. ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható bőrsérülés esetén.

Nem alkalmazható az emésztő-, ill. a vizeletkiválasztó rendszer mechanikus elzáródása esetén, asztma vagy más légzőszervi vagy keringési probléma esetén.

Nem alkalmazható 3 hónapnál fiatalabb kölykön.

Nem alkalmazható a hatóanyagokkal vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

6. MELLÉKHATÁSOK

A mellékhatások gyakoriságát az alábbi útmutatás szerint kell meghatározni:

- nagyon ritka (10000 állatból kevesebb, mint 1-nél jelentkezik, beleértve az izolált eseteket is).

Nagyon ritkán a viselkedés megváltozása (izgatottság vagy levertség) tapasztalható.

Nagyon ritkán enyhe bőrtünetek (pl.: az alkalmazás helyén viszketés, szőrhiány, helyi gyulladás) előfordulhatnak.

A nyakörv felhelyezését követő első napokban enyhe viszketés és/vagy a bőr kipirosodása léphet fel.

Nagyon ritka esetekben a termék lenyelése után hányás, hasmenés vagy nyálzás jelentkezhet.

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, ebben a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJOK

Kutya

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Alkalmazás módja: külsőleges alkalmazás

Kistestű kutyákra egy darab 38cm hosszú, (12,5 g) nyakörv helyezendő.

Közepes testméretű kutyákra egy darab 53cm hosszú, (30,2 g) nyakörv helyezendő.

Nagytestű kutyákra egy darab 70 cm hosszú, (45 g) nyakörv helyezendő.

A nyakörv a feltétel után 24 órával fejt ki hatását.

Folyamatos viselés során optimális körülmények között 7 hónapon keresztül hatásos. A hatékonyság szintjét és időtartamát befolyásolja a kutya szőrzetének állapota és hosszúsága, a kutya aktivitása, a fertőzőttség mértéke.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

Válasszuk ki a kutya nyakméretének megfelelő hosszúságú nyakörvet, majd vegyük ki a védőcsomagolásból.

Tekerjük ki a nyakörvet és ellenőrizzük, hogy nem maradt-e műanyag összekötő elem a nyakörv belsején.

Lazán helyezzük fel az állat nyaka köré a nyakörvet (jó felhelyezésnél a nyak bőre és a nyakörv közé két ujjunk becsúszthatató). A nyakörv végét dugjuk át a bújtatón és vágjuk le a 2 cm-nél hosszabb túllógó részt!

A felhelyezett nyakörvet időközönként célszerű ellenőrizni, és ha szükséges, utána kell állítani, különös tekintettel a gyorsan növekvő kölykökre.

Fürdetés vagy úsztatás előtt távolítsuk el a nyakörvet, és csak a szőrzet száradása után helyezzük vissza. Az ismételt nedvesség hatására a nyakörv hatékonysága csökkenhet.

A Kiltix nyakörvet folyamatosan kell hordani. Egyedi esetekben előfordulhat, hogy a nyakörv viselése alatt kullancsfertőződést tapasztalunk. A kullancs megtelepszik a kutyán, de legkésőbb 3 nap alatt elpusztul, általában anélkül, hogy vért szívott volna.

Egyéb információk:

Szükség szerint hamarabb cseréljük a nyakörvet, ha a hatékonyságát elvesztette. A nyakörv hatékonysága ellenőrizhető, ha a nyakörvet egy fémtárggyal megkaparjuk. Ha a kapart felület fehér, a nyakörv még hatékony. Ha nem fehér, új nyakörvet kell felhelyezni.

Szennyezett, koszos, zsíros szőrű kutyákat a tökéletesebb védelem érdekében javasolt samponos fürdetéssel előkezelni.

A bolhapete és lárvák a kutya alomanyagában és környezetében (szőnyegek, függönyök) található, így ezeket a helyeket megfelelő rovarölő szerrel rendszeresen kezelni és porszívózni kell.

Ezzel az óvintézkedésekkel csökkenthető a környezet bolhafertőzöttsége, és megnövelhető a nyakörv hatástartamát.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Nem értelmezhető.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Ez az állatgyógyászati készítmény különleges tárolást nem igényel.

Ezt az állatgyógyászati készítményt csak a dobozon feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni! A lejárati idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

Gyermekeket ne engedjük a nyakörvet viselő állattal érintkezni.

Élelmiszerektől, takarmánytól elzárva tárolandó.

Különösen gyermekeknek tilos a nyakörvvel játszani, illetve a nyakörvet nyalogatni és rágcsálni.

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések

A nyakörv külsőleg használandó, szájon át nem adható!

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

El kell kerülni a szem és bőr közvetlen érintkezését a nyakörvvel.

A nyakörv felhelyezése alatt enni, inni vagy dohányozni tilos.

A nyakörv felhelyezését követően bő szappanos vízzel alaposan kezdet kell mosni.

A propoxur ill. flumetrin iránti ismert túlérzékenység esetén kerülni kell az állatgyógyászati készítménnyel való érintkezést.

A termék karbamátot tartalmaz. Mérgezési tünetek (pupilla szűkület, hányás, nyálzás, hasmenés) jelentkezésekor haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét.

Vemhesség:

A klinikai vizsgálatok alapján – bár az információ korlátozott – az állatgyógyászati készítmény nem ártalmas vemhesség és laktáció idején.

Gyógyszerkölsönhatások és egyéb interakciók:

Más inszekticid vagy akaricid szerrel egyidejűleg nem alkalmazható.

Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidótumok):

A készítmény gyógyszerformája miatt túladagolás valószínűtlen.

Széleskörű kísérletek során egyidejűleg helyeztek fel két nyakörvet különböző fajtájú, korú és testtömegű kutyákra.

Semmiféle helyi és szisztémás kezeléssel kapcsolatos intoleranciára utaló tünetet nem tapasztaltak (biokémiai és hematológiai értékek, kolinészteráz aktivitás, vizeletkiválasztó rendszer, viselkedési jellemzők).

A nyakörv darabjának rágcsálása, véletlen lenyelése esetében a karbamát mérgezés klinikai tünetei, úgymint pupilla szűkület, hányás, nyálzás, hasmenés jelentkezhetnek, ez esetben azonnal állatorvoshoz kell fordulni. Tüneti kezelésként az atropin-szulfát a propoxur ellenszerként intravénásan alkalmazható. A flumetrinnek nincs ellenszere.

Inkombatibilitások:

Kompatibilitási vizsgálatok hiányában a nyakörv viselése alatt más inszekticid szerrel tilos kezelni a kutyát.

Környezeti tulajdonságok

A termék erősen mérgező a vízi élőlényekre, a madarakra és a méhekre.

A terméket viselő állatok nem úszhatnak felszíni vizekben.

A termék hosszan tartó káros hatásokat okozhat a vízi élőhelyekben.

A csomagolás nem használható újra – meg kell semmisíteni a helyi előírások szerint.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKÁNAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK, (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

Az állatgyógyászati készítmény nem kerülhet sem a szennyvízbe, sem a háztartási hulladékba!

A termék nem kerülhet természetes vizekbe, mert veszélyes lehet a halakra és más vízi élőlényekre. A termék méhekre toxikus! Kérdezze meg a kezelő állatorvost, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket! Ezek az intézkedések a környezetet védik.

14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2020. április 28.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez.