

B. ULOTKA INFORMACYJNA

ULOTKA INFORMACYJNA

Midaspot 80 mg roztwór do nakrapiania dla dużych kotów

1. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO ORAZ WYTWÓRCY ODPOWIEDZIALNEGO ZA ZWOLNIENIE SERII, JEŚLI JEST INNY

Podmiot odpowiedzialny i wytwórca odpowiedzialny za zwolnienie serii:

Norbrook Laboratories Limited,
Station Works,
Newry,
Co. Down,
BT35 6JP,
Irlandia Północna

Wytwórca odpowiedzialny za zwolnienie serii:

Norbrook Laboratories Limited
105 Armagh Road
Newry
Co. Down, BT35 6PU
Irlandia Północna

2. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO

Midaspot 80 mg roztwór do nakrapiania dla dużych kotów
Imidaklopid

3. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ I INNYCH SUBSTANCJI

Jedna pipeta 0,8 ml zawiera:

Substancja czynna:	
Imidaklopid	80 mg
Substancje pomocnicze:	
Butylohydroksytoluen (E321)	0,8 mg

Roztwór do nakrapiania
Przezroczysty roztwór o kolorze bladożółtym do żółtego.

4. WSKAZANIA LECZNICZE

Dla kotów o masie ciała 4 kg i więcej:

Profilaktyka i leczenie infestacji pchłami (*Ctenocephalides felis*).

Produkt wykazuje u kotów natychmiastowe działanie insektobójcze i aktywność insektobójczą utrzymującą się do 4 tygodni.

5. PRZECIWWSKAZANIA

Nie stosować u nieodstawionych kociąt w wieku poniżej 8 tygodni.

Nie stosować u zwierząt z rozpoznaną nadwrażliwością na substancję czynną lub na dowolną substancję pomocniczą.

6. DZIAŁANIA NIEPOŻĄDANE

Produkt ma gorzki smak i niekiedy może dojść do ślinienia się, jeżeli zwierzę polizze miejsce zastosowania bezpośrednio po nakropieniu. Nie jest to objaw zatrucia i ustępuje w ciągu kilku minut bez leczenia.

W bardzo rzadkich przypadkach mogą wystąpić reakcje skórne, takie jak utrata włosów, zaczerwienienie, swędzenie i zmiany skórne. W wyjątkowych przypadkach obserwowano także pobudzenie, nadmierne ślinienie się i objawy nerwowe, takie jak zaburzenia koordynacji, drżenie mięśni i depresja.

W przypadku zaobserwowania jakichkolwiek poważnych objawów lub innych objawów niewymienionych w ulotce informacyjnej, poinformuj o nich lekarza weterynarii.

7. DOCELOWE GATUNKI ZWIERZĄT

Koty

8. DAWKOWANIE DLA KAŻDEGO GATUNKU, DROGA I SPOSÓB PODANIA

Przez nakrapianie.

Dawkowanie i schemat leczenia

Kot	Produkt	Liczba pipet	Imidaklopid (mg/kg m.c.)
≥ 4 kg masy ciała	Midaspot 80 mg roztwór do nakrapiania dla dużych kotów.	1 x 0,8 ml	Co najmniej 10
Koty o masie ciała < 4 kg powinny otrzymać 1 pipetę produktu Midaspot 40 mg roztwór do nakrapiania dla małych kotów i małych psów.			

Leczenie należy powtórzyć po 4 tygodniach.

Produkt wykazuje u kotów natychmiastowe działanie insektobójcze i aktywność insektobójczą utrzymującą się do 4 tygodni. Jeżeli konieczne będzie ponowne leczenie przed upływem 4 tygodni, nie stosować produktu częściej niż raz na tydzień.

Sposób podawania

Trzymać pionowo. Postukać delikatnie w wąską część (szyjkę) pipety, aby mieć pewność, że cała zawartość znajduje się w korpusie pipety. Odłamać odrywaną część od pipety z roztworem wzdłuż karbu.



Aby wyjąć pipetę z saszetki proszę użyć nożyczek lub

1. Złożyć wzdłuż skośnej linii, aby odsłonić nacięcie
2. Rozerwać wzdłuż nacięcia

3. Przekręcić, aby otworzyć

Stosowanie u kota

Rozsunąć sierść na karku kota przy nasadzie czaszki tak, by widoczna była skóra.



Rozsunąć sierść / Nałożyć na skórę

Przytknąć końcówkę pipety do skóry i ścisnąć ją dokładnie kilka razy, aby opróżnić całą zawartość bezpośrednio na skórę.

Produkt ma gorzki smak i niekiedy może dojść do ślinienia się, jeżeli zwierzę polizze miejsce zastosowania bezpośrednio po nakropieniu. Nie jest to objaw zatrucia i ustępuje w ciągu kilku minut bez leczenia. Prawidłowe podanie minimalizuje ryzyko zlizania produktu przez zwierzę.

9. ZALECENIA DLA PRAWIDŁOWEGO PODANIA

Rozsunąć sierść/futro na karku zwierzęcia przy nasadzie czaszki tak, by widoczna była skóra. Przytknąć końcówkę pipety do skóry i ścisnąć ją dokładnie kilka razy, aby opróżnić całą zawartość bezpośrednio na skórę.

Podanie produktu przy podstawie czaszki minimalizuje ryzyko zlizania produktu przez zwierzę.

Zachować ostrożność, aby nie dopuścić do nadmiernego zmoczenia sierści produktem, bowiem powoduje to widoczne zlepianie sierści w miejscu nakropienia produktu. Jednakże w takiej sytuacji zlepianie sierści powinno zniknąć w ciągu 24 godzin.

Przed zastosowaniem produktu należy dokładnie zważyć zwierzę.

10. OKRES KARENCJI

Nie dotyczy.

11. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI PODCZAS PRZECHOWYWANIA

Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Ten produkt leczniczy weterynaryjny nie wymaga specjalnych warunków przechowywania. Nie używać tego produktu leczniczego weterynaryjnego po upływie terminu ważności podanego na pudełku.

12. SPECJALNE OSTRZEŻENIA

Specjalne środki ostrożności dotyczące stosowania u zwierząt

Produkt ten przeznaczony jest wyłącznie do stosowania miejscowego i nie wolno go podawać doustnie.

Stosować tylko na nieuszkodzoną skórę.

Zachować ostrożność, aby uniknąć kontaktu zawartości pipety z oczami lub pyskiem leczonego zwierzęcia.

Nie dopuścić, aby niedawno leczone zwierzęta lizały się nawzajem.

Specjalne środki ostrożności dla osób podających produkt leczniczy weterynaryjny zwierzętom

Nie masować miejsca podania produktu.

Ten produkt zawiera alkohol benzylowy i może spowodować uczulenie skóry lub przejściowe reakcje skórne (na przykład podrażnienie lub pieczenie).

Unikać kontaktu produktu ze skórą, oczami i ustami.

Nie jeść, nie pić i nie palić podczas stosowania produktu.

Zmyć skórę zanieczyszczoną produktem wodą z mydłem.

Jeżeli produkt dostanie się przypadkowo do oczu, przepłukać oczy obficie wodą.

W razie utrzymywania się podrażnienia skóry lub oczu należy zwrócić się o pomoc lekarską.

W razie przypadkowego połknięcia produktu, zwrócić się natychmiast o pomoc lekarską.

Po użyciu umyć starannie ręce.

Po zastosowaniu produktu nie głaskać ani nie czesać zwierzęcia do czasu wyschnięcia miejsca nakropienia produktu.

Ludzie ze znaną nadwrażliwością skóry mogą być szczególnie wrażliwi na ten produkt.

Przedawkowanie (objawy, postępowanie w nagłych przypadkach, odtrutki):

U kotów nie zaobserwowano żadnych niepożądanych objawów klinicznych przy stosowaniu dawek do pięciu razy większych od dawki leczniczej przy stosowaniu miejscowym u kociąt trzy do pięciu razy w siedmiodniowych odstępach.

W rzadkich przypadkach przedawkowania lub lizania leczonego futra/sierści mogą wystąpić zaburzenia ze strony układu nerwowego (takie jak drżenie lub skurcze mięśni, ataksja, rozszerzenie lub zwężenie źrenic lub ospałość).

Zatrucie człowieka lub zwierzęcia w następstwie przypadkowego przyjęcia doustnego jest bardzo mało prawdopodobne. W takim przypadku należy stosować leczenie objawowe. Nie ma znanej swoistej odtrutki, ale korzystne może być podanie węgla aktywowanego.

Interakcje z innymi produktami leczniczymi i inne rodzaje interakcji

Biorąc pod uwagę dane dotyczące podobnych produktów, nie zaobserwowano żadnych niezgodności pomiędzy imidaklopridem podawanym w dawce dwa razy większej od zalecanej a lufenuronem, pyrantelem i prazykwantelem. Wykazano także zgodność imidaklopridu z szeroką gamą produktów stosowanych w warunkach rzeczywistych, włącznie ze szczepionkami.

Inne środki ostrożności

Ponowna infestacja spowodowana pojawieniem się nowych pcheł w otoczeniu może występować przez sześć lub więcej tygodni od rozpoczęcia leczenia. W związku z tym konieczne może być zastosowanie leczenia więcej niż raz, w zależności od ilości pcheł w otoczeniu. Aby ułatwić ograniczenie obciążenia ze strony otoczenia, zaleca się zastosowanie odpowiedniej dezynsekcji otoczenia skierowanej przeciwko dorosłym pchłom i ich stadiom rozwojowym. Ponadto zaleca się, w celu dodatkowego zmniejszenia obciążenia ze strony

otoczenia, odpchnięcie wszystkich psów, kotów i królików w gospodarstwie domowym przy użyciu odpowiedniego produktu.

Leczenie karmiących suk i kotek prowadzi do opanowania infestacji pchłami zarówno u matek, jak i u potomstwa.

Po 48 godzinach produkt zachowuje skuteczność, nawet jeżeli zwierzę zostanie zamoczone. Jednakże w przypadku częstego pływania, kąpania lub mycia szamponem konieczne może być, w zależności od obecności pcheł w otoczeniu, powtórne zastosowanie produktu. W takich przypadkach nie stosować produktu częściej niż raz na tydzień.

Rozpuszczalnik zawarty w tym produkcie może spowodować powstanie plam na różnych materiałach, takich jak skóra, tkaniny, tworzywa sztuczne czy powierzchnie obrabiane. Przed kontaktem z takimi materiałami należy odczekać na wyschnięcie miejsca nakropienia. Imidaklopid jest toksyczny dla organizmów wodnych. Nie można pozwolić leczonym psom na wchodzenie do wód powierzchniowych przez 48 godzin po zastosowaniu produktu, aby zapobiec niekorzystnemu działaniu na organizmy wodne.

13. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI MA TO ZASTOSOWANIE

Imidaklopid może mieć niekorzystny wpływ na organizmy wodne. Nie usuwać produktu ani pustych pojemników do stawów, cieków wodnych ani rowów.

Niewykorzystany produkt leczniczy weterynaryjny lub jego odpady należy usunąć w sposób zgodny z obowiązującymi przepisami.

14. DATA ZATWIERDZENIA LUB OSTATNIEJ ZMIANY TEKSTU ULOTKI

DD/MM/RRRR

15. INNE INFORMACJE

Wyłącznie dla zwierząt. Wydawany bez przepisu lekarza – OTC.
Do podawania przez właściciela lub opiekuna zwierzęcia.

Imidaklopid, 1-((6-chloro-3-pirydynylo)metylo)-4,5-dihydro-N-nitro-1H-imidazol-2-amina jest środkiem do zwalczania pasożytów zewnętrznych należącym do klasy związków chloronikotynilowych. Pod względem chemicznym można go opisać dokładniej jako nitroguanidynę chlornikotynilu.

Mechanizm działania

Związek ten ma duże powinowactwo do nikotynergicznych receptorów acetylocholinowych w rejonie postsynaptycznym ośrodkowego układu nerwowego (OUN). Powstałe w ten sposób zahamowanie przewodzenia cholinergicznego u owadów prowadzi do porażenia i śmierci. Z uwagi na słaby charakter wiązania się z receptorami nikotynergicznymi u ssaków i deklarowaną słabą penetrację przez barierę krew-mózg u ssaków, związek ten nie ma praktycznie żadnego wpływu na OUN ssaków. Na minimalną aktywność farmakologiczną u ssaków wskazują też wyniki badań bezpieczeństwa obejmujących ogólnoustrojowe podawanie subletalnych dawek królikom, myszom i szczurom.

W dalszych badaniach wykazano też, poza skutecznością imidaklopidu w zabijaniu dorosłych pcheł, skuteczne działanie zabijające larwy pcheł w otoczeniu leczonego zwierzęcia. Pchły w stadium larw w otoczeniu zwierzęcia zabijane są w następstwie kontaktu z leczonym zwierzęciem.

Informacje na temat opakowania

Pipeta 0,8 ml wytłoczona z trójwarstwowej błony: polipropylen/COC/polipropylen, niezawierający rozpuszczalnika laminat lakierowany oraz kopolimer polietylen/EVOH/polietylen. Pipety są pakowane indywidualnie w zgrzewane saszetki z czterowarstwowej folii (LDPE/nylon/folia aluminiowa/poliester) zabezpieczone przed otwarciem przez dzieci, dostarczane w zewnętrznym pudełku.

Pudełka zawierające 1, 3, 4, 6 lub 24 pipety.

Niektóre wielkości opakowań mogą nie być dostępne w obrocie.

Lokalny Przedstawiciel:

Zolux Polska

Łężki 10a

99-200 Poddębice

Poland