

## SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

### 1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Flevox 268 mg spot-on roztok pre veľké psy

### 2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

1 pipeta 2,68 ml obsahuje:

#### Účinná látka:

Fipronilum 268 mg

#### Pomocné látky:

Butylhydroxyanisol (E320) 1,072 mg

Butylhydroxytoluén (E321) 0,536 mg

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

### 3. LIEKOVÁ FORMA

Roztok na nakvapkanie na kožu.

Číry, žltý roztok.

### 4. KLINICKÉ ÚDAJE

#### 4.1 Cieľové druhy zvierat

Pes.

#### 4.2 Indikácie pre použitie so špecifikovaním cieľového druhu

U psov:

Liečba psov pri napadnutí blchami (*Ctenocephalides spp.*) a srstiarkou psou (*Trichodectes canis*)

Insekticídny účinok proti novému napadnutiu dospelými blchami pretrváva počas 8 týždňov. Nové blchy uhybnú v priebehu 48 hodín po napadnutí zvierat. Liek môže byť použitý ako súčasť liečebnej stratégie proti alergii na uhryznutie blchou (FAD - Flea Allergy Dermatitis), pokial' toto ochorenie bolo predtým diagnostikované veterinárnym lekárom.

Liek neprekázal okamžitý akaricídny účinok proti kliešťom, ale preukázal pretrvávajúci akaricídny účinok počas 4 týždňov proti kliešťom *Rhipicephalus sanguineus* a *Dermacentor reticulatus* a až 3 týždne proti kliešťom *Ixodes ricinus*. V prípade, že sú klieše týchto druhov na zvierati prítomné v dobe, keď je liek aplikovaný, nemusia byť všetky klieše zabité počas prvých 48 hodín, ale v priebehu prvého týždňa po aplikácii.

#### 4.3 Kontraindikácie

Nepoužívať u šteniat mladších ako 8 týždňov a/alebo vážiacich menej ako 2 kg, pokial' nie je známy ich vek.

Nepoužívať u chorých zvierat (systémové ochorenia, horúčka...) alebo u zvierat v rekonvalescencii.

Nepoužívať u králikov, môžu sa u nich prejavíť vedľajšie účinky alebo dokonca aj smrť.

Nepoužívať v prípadoch precitlivenosti na účinnú látku alebo na niektorú z pomocných látok.

Nepodávať perorálne.

Tento liek bol vyvinutý výhradne pre psy. Nepoužívať u mačiek, keďže môže dôjsť k predávkovaniu.

#### **4.4 Osobitné upozornenia pre každý cielový druh**

Blchy zo zvierat väčšinou zamorujú zvieracie pelechy, lôžka a miesta pravidelného odpočinku ako sú koberce a čalúnený nábytok. Ako súčasť komplexnej liečby v prípade masívneho napadnutia blchami musia byť tieto miesta pravidelne vysávané vysávačom a ošetrené vhodnými insekticídmi.

Kliešte prítomné na zvierati ešte pred ošetrením nemusia byť usmrtené počas prvých 48 hodín po aplikácii lieku, ale môžu uhynúť v priebehu týždňa. Odporúča sa odstrániť kliešte, ktoré sú prítomné na zvierati v čase aplikácie. Liek nezabráňuje prichyteniu kliešťov na zviera. Pokiaľ bolo zviera ošetrené pred vystavením kliešťom, väčšina kliešťov uhynie počas 48 hodín po napadnutí. K uhynutiu väčšinou dochádza pred satím kliešťov a prenos ochorenia z kliešťov je preto minimalizovaný, ale nie je vylúčený. Uhynuté kliešte väčšinou zo zvieratá samy odpadnú, zostávajúce kliešte je možné odstrániť ľahkým ťahom.

Informácie ohľadom vplyvu kúpania či šampónovania na účinnosť lieku nie sú dostupné. Z tohto dôvodu by sa nemali zvieratá kúpať, prípadne namáčať vo vode počas 2 dní po aplikácii lieku a malo by sa zabrániť kúpaniu častejšemu ako raz týždenne.

Pri chove viac zvierat v spoločnej domácnosti, musia byť z dôvodu optimálnej kontroly bích všetky psy a všetky mačky v domácnosti ošetrené vhodným insekticídom.

Pokiaľ je liek používaný ako súčasť liečebnej stratégie alergie na blsie pohryznutie, odporúča sa 1 krát mesačne aplikácia pacientovi s alergiou a všetkým ostatným mačkám a psom v domácnosti.

#### **4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie**

##### Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Zabráňte kontaktu lieku s očami zvieratá. V prípade náhodného kontaktu, okamžite oči vypláchnite dostatočným množstvom vody.

Je dôležité sa uistíť, že liek je aplikovaný na oblasti, kde sa zviera nemôže olízať a zabrániť ošetreným zvieratám olizovať sa navzájom.

Liek neaplikujte na rany alebo na poškodenú kožu.

Vzhľadom na známy bezpečnostný profil účinnej látky a pomocných látok, neboli uskutočnené špecifické štúdie zamerané na bezpečnosť lieku pri opakovanej aplikácii.

##### Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Liek môže spôsobiť podráždenie oka a slizníc. Zabráňte preto kontaktu lieku s ústami a očami.

V prípade náhodného kontaktu, okamžite oči vypláchnite dostatočným množstvom vody. Pokiaľ podráždenie pretrváva, vyhľadať ihneď lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi. Zabráňte kontaktu obsahu lieku s prstami. Pokiaľ dôjde ku kontaktu, umyte si ruky vodou a mydlom. Po použití lieku si umyte ruky.

Počas aplikácie nefajčite, nepite a nejedzte.

Ludia so známu precitlivenosťou na fipronil alebo niektorú z pomocných látok by sa mali vynhnúť kontaktu s veterinárnym liekom.

Na ošetrené zviera by sa nemalo siaháť a deti by sa nemali so zvieratom hrať, pokiaľ miesto aplikácie lieku nezaschne. Z tohto dôvodu sa odporúča neošetrovať zvieratá liekom počas dňa, ale až večer a nedovoliť po aplikácii zvierati spať s majiteľom a obzvlášť s deťmi.

Uchovávajte pipety v pôvodnom obale a použité pipety ihneď zlikvidujte.

##### Iné upozornenia

Fipronil môže mať nepriaznivé účinky na vodné organizmy. Psom by nemalo byť dovolené plávať vo vodných tokoch počas 2 dní po aplikácii.

#### **4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)**

Pokiaľ dôjde k oliznutiu lieku, je možné krátkodobo pozorovať zvýšené slinenie ako následok prirodzenej reakcie na pomocné látky (nosič).

Medzi nežiaduce reakcie, ktoré sa vyskytujú extrémne zriedka po aplikácii, patrí prechodná reakcia kože v mieste aplikácie (šupinatenie, lokálne vypadávanie srsti - alopecia, svrbenie, sčervenanie kože) a celkový pruritus alebo alopecia. Vo výnimcočných prípadoch je možné po aplikácii pozorovať zvýšené slinenie, reverzibilné neurologické príznaky (precitlivenosť, depresia, nervové príznaky), zvracanie alebo poruchy dýchania.

Frekvencia výskytu nežiaducich účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 zvierat počas jednej liečby)
- časté (viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 zvierat)
- menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1000 zvierat)
- zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 zvierat)
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 zvierat, vrátane ojedinelých hlásení).

#### **4.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky**

Laboratórne štúdie zamerané na fipronil neprekázali žiadne teratogénne alebo embryotoxické účinky. Liek neboli testovaný u gravidných a laktujúcich súk. Použiť len po zhodnotení prínosu/rizika zodpovedným veterinárnym lekárom.

#### **4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia**

Nie sú známe.

#### **4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku**

Na vonkajšie použitie.

Nakvapkaním na kožu (spot-on).

Zvieratá by mali byť pred liečbou presne odvážené.

Liek sa aplikuje na kožu, 1 pipeta s objemom 2,68 ml na psa s hmotnosťou medzi 20 kg až 40 kg živej hmotnosti.

Pre psy s hmotnosťou vyššou ako 60 kg použite dve pipety s objemom 2,68 ml.

Minimálny interval medzi aplikáciami je 4 týždne.

##### Spôsob aplikácie:

Rozhrňte srst' medzi lopatkami tak, že uvidíte kožu. Umiestnite koniec pipety na odhalenú kožu, pipetu mierne stlačte a vyprázdnite obsah na kožu.

Je dôležité sa uistíť, že liek je aplikovaný na oblasti, kde sa zviera nemôže lízať a zabrániť ošetreným zvieratám olizovať sa navzájom.

Vyhnite sa prílišnému namáčaniu srsti liekom, keďže srst' v mieste aplikácie pôsobí ulepene. Tento stav vo väčšine prípadov vymizne do 24 hodín po aplikácii, niekedy ale môže pretrvávať až 2 týždne.

#### **4.10 Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá), ak sú potrebné**

Štúdie bezpečnosti zamerané na cieľové zvieratá neodhalili vedľajšie účinky pri aplikácii päťnásobku odporúčanej dávky u psov a šteniat starších ako 8 týždňov a vážiacich približne 2 kg. Vzhľadom na fakt, že sa riziko vzniku vedľajších účinkov môže zvyšovať pri predávkovaní, mali by byť zvieratá ošetrené pipetou určenou na ich živú hmotnosť.

#### **4.11 Ochranná lehota**

Bez ochranných lehôt.

## **5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI**

Farmakoterapeutická skupina: Ektoparazitikum na lokálne použitie vrátane insekticídov  
ATCvet kód: QP53AX15

### **5.1 Farmakodynamické vlastnosti**

Fipronil je insekticíd a akaricíd patriaci do skupiny phenylpyrazolov. Spôsobuje inhibíciu GABA komplexu, väzbou na chloridové kanály blokuje pre- a post-synaptický prenos chloridových iónov cez bunkové membrány. Výsledkom je nekontrolovaná aktivita centrálneho nervového systému hmyzu a roztočov a ich smrť.

Fipronil taktiež inhibuje glutamátom aktivované chloridové kanály (GloCls), ktoré sa nachádzajú len u bezstavovcov.

### **5.2 Farmakokinetické údaje**

Po lokálnej aplikácii dochádza u psov k miernej absorpcii fipronilu cez kožu. Nízke koncentrácie fipronilu je možné detektovať v plazme psov, koncentrácie sa ale medzi psami veľmi líšia. Po aplikácii dochádza k distribúcii lieku v srsti na základe koncentračného gradientu medzi miestom aplikácie a periférnymi oblasťami.

Hlavným metabolitom je sulfonový derivát fipronilu, ktorý taktiež vykazuje insekticídne a akaricídne vlastnosti. Koncentrácia fipronilu v srsti sa s časom znižuje.

## **6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE**

### **6.1 Zoznam pomocných látok**

Butylhydroxyanisol (E320)

Butylhydroxytoluén (E321)

Povidón (K17)

Dietylénglykol monoetyléter

### **6.2 Závažné inkompatibility**

Nie sú známe.

### **6.3 Čas použiteľnosti**

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 3 roky

### **6.4 Osobitné bezpečnostné podmienky na uchovávanie**

Tento veterinárny liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

### **6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu**

Primárne balenie sa skladá z pipiet vyrobených z polyakrylonitriliu/ polypropylénu - cyklický olefin kopolymér - polypropylénu / polypropylén termoformickej fólie uzavorennej polyakrylonitril/aluminium/polyetylén tereftalát fóliovým viečkom.

Každá pipeta je zabalená v samostatnom blistri.

Kartónová škatuľka obsahuje 1 blister s 2,68 ml pipetou

Kartónová škatuľka obsahuje 3 blistre s 2,68 ml pipetou

Kartónová škatuľka obsahuje 6 blistrov s 2,68 ml pipetou

Kartónová škatuľka obsahuje 30 blistrov s 2,68 ml pipetou

Kartónová škatuľka obsahuje 36 blistrov s 2,68 ml pipetou

Kartónová škatuľka obsahuje 50 blistrov s 2,68 ml pipetou

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

**6.6 Osobitné bezpečnostné opatrenia pre zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov.**

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

Fipronil môže nepriaznivo ovplyvniť vodné organizmy. Vodné toky nesmú byť kontaminované liekom alebo prázdnym obalom.

**7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Vetoquinol s.r.o.

Walterovo náměstí 329/3

158 00 Praha 5

Česká republika

**8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(A)**

96/019/DC/11-S

**9. DÁTUM REGISTRÁCIE/ PREDLÍŽENIA REGISTRÁCIE**

**10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU**

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**  
**Škatuľka**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Flevox 268 mg spot-on roztok pre veľké psy  
Fipronilum

**2. ZLOŽENIE: ÚČINNÉ LÁTKY A POMOCNÉ LÁTKY**

Jedna pipeta 2,68 ml obsahuje:

Fipronilum	268 mg
Butylhydroxyanisol (E320)	1,072 mg
Butylhydroxytoluén (E321)	0,536 mg

**3. LIEKOVÁ FORMA**

Spot on roztok.

**4. VEĽKOSŤ BALENIA**

1 pipeta	2,68 ml
3 pipety	2,68 ml
6 pipiet	2,68 ml
30 pipiet	2,68 ml
36 pipiet	2,68 ml
50 pipiet	2,68 ml

**5. CIEĽOVÝ DRUH ZVIERAT**

Pes

**6. INDIKÁCIE**

Liečba napadnutia blchami, srstiarkou psou, kontrola alergie na blšie uhryznutie.  
Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**8. OCHRANNÁ LEHOTA**

**9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE TO POTREBNÉ**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**10. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP {mesiac/rok}

**11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Tento veterinárny liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

**12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU (-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY**

Likvidácia: prečítajte si písomnú informáciu pre používateľov.

**13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú**

Len pre zvieratá.

**14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ“**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

**15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Vetoquinol s.r.o.  
Walterovo náměstí 329/3  
158 00 Praha 5  
Česká republika

**16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(A)**

96/019/DC/11-S

**17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot:

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**  
**Blister – Flevox spot-on – Pes 20-40 kg**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Flevox 268 mg spot-on roztok pre veľké psy  
Fipronilum

**2. MNOŽSTVO ÚČINNEJ LÁTKY**

Fipronilum 268 mg

**3. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH ALEBO KUSOVÝCH JEDNOTKÁCH**

2,68 ml

**4. SPÔSOB PODANIA LIEKU**



Piktogram spôsobu aplikácie

**5. OCHRANNÁ LEHOTA**

**6. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot:

**7. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP: {mesiac/rok}

**8. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

Len pre zvieratá.

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA BLISTROCH ALEBO  
STRIPOCH**  
**Pipeta– Flevox spot-on– pes 20-40 kg**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Flevox 268 mg spot on roztok pre veľké psy  
Fipronil

**2. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Vetoquinol

**3. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP: {mesiac/rok}

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot:

**5. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

Len pre zvieratá.



Piktogram cieľového druhu zvieraťa, len pre zvieratá a lieková forma.

## PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

Flevox 67 mg spot-on roztok pre malé psy  
Flevox 134 mg spot-on roztok pre stredne veľké psy  
Flevox 268 mg spot-on roztok pre veľké psy  
Flevox 402 mg spot-on roztok pre veľmi veľké psy

### 1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOLNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ

#### Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetoquinol s.r.o.  
Walterovo náměstí 329/3  
158 00 Praha 5  
Česká republika

#### Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

VETOQUINOL BIOWET Sp. Z.o.o.	alebo	VETOQUINOL SA
UL. KOSYNIERÓW GDYŃSKICH 13/14		MAGNY VERNOIS
66-400 GORZÓW WLKP		F-70200 LURE
POŁSKO		FRANCÚZSKO

### 2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Flevox 67 mg spot-on roztok pre malé psy  
Flevox 134 mg spot-on roztok pre stredne veľké psy  
Flevox 268 mg spot-on roztok pre veľké psy  
Flevox 402 mg spot-on roztok pre veľmi veľké psy  
Fipronilum

### 3. ZLOŽENIE: ÚČINNÁ LÁTKA (-Y) A INÉ ZLOŽKY

1 pipeta obsahuje:

	Flevox malý pes	Flevox stredne veľký pes	Flevox veľký pes	Flevox veľmi veľký pes
<b>Účinná látka</b> Fipronilum	67 mg	134 mg	268 mg	402 mg
<b>Pomocné látky:</b>				
Butylhydroxyanisol (E320)	0,268 mg	0,536 mg	1,072 mg	1,608 mg
Butylhydroxytoluén (E321)	0,134 mg	0,268 mg	0,536 mg	0,804 mg

### 4. INDIKÁCIE

U psov:

Liečba psov pri napadnutí blchami (*Ctenocephalides spp.*) a srstiarkou psou (*Trichodectes canis*). Insekticídny účinok proti novému napadnutiu dospelými blchami pretrváva počas 8 týždňov. Nové blchy uhynú v priebehu 48 hodín po napadnutí zvieraťa. Liek môže byť použitý ako súčasť liečebnej stratégie proti alergii na uhryzutie blchou (FAD - Flea Allergy Dermatitis), pokiaľ toto ochorenie bolo predtým diagnostikované veterinárnym lekárom.

Liek neprekázal okamžitý akaricídny účinok proti kliešťom, ale preukázal pretrvávajúci akaricídny účinok počas 4 týždňov proti kliešťom *Rhipicephalus sanguineus* a *Dermacentor reticulatus* a až 3 týždne proti kliešťom *Ixodes ricinus*. V prípade, že sú klieše týchto druhov na zvierati prítomné

v dobe, keď je liek aplikovaný, nemusia byť všetky kliešte usmrtené počas prvých 48 hodín, ale v priebehu prvého týždňa po aplikácii.

## **5. KONTRAINDIKÁCIE**

Nepoužívať u šteniat mladších ako 8 týždňov a/alebo vážiacich menej ako 2 kg, pokiaľ nie je známy ich vek.

Nepoužívať u chorých zvierat (systémové ochorenia, horúčka...) alebo u zvierat v rekonvalescencii.

Nepoužívať u králikov, môžu sa u nich prejavíť vedľajšie účinky alebo dokonca aj smrť.

Nepoužívať v prípadoch precitlivenosti na účinnú látku alebo na niektorú z pomocných látok.

Nepodávať perorálne.

Tento liek bol vyvinutý výhradne pre psy. Nepoužívať u mačiek, keďže môže dôjsť k predávkovaniu.

## **6. NEŽIADUCE ÚČINKY**

Pokiaľ dôjde k oliznutiu lieku, je možné krátkodobo pozorovať zvýšené slinenie ako následok prirodzenej reakcie na pomocné látky (nosič).

Medzi nežiaduce reakcie, ktoré sa vyskytujú extrémne zriedka po aplikácii, patrí prechodná reakcia kože v mieste aplikácie (šupinatenie, lokálne vypadávanie srsti, pruritus - svrbenie, sčervenanie kože) a celkový pruritus alebo alopecia. Vo výnimcočných prípadoch je možné po aplikácii pozorovať zvýšené slinenie, dočasné neurologické príznaky (precitlivenosť, depresia, nervové príznaky), zvracanie alebo poruchy dýchania.

Frekvencia výskytu nežiaducích účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 zvierat počas jednej liečby)
- časté (viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 zvierat)
- menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1000 zvierat)
- zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 zvierat)
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 zvierat, vrátane ojedinelých hlásení).

Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré nie už nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, informujte vášho veterinárneho lekára.

## **7. CIEĽOVÝ DRUH**

Pes.

## **8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA (Y) A SPÔSOB PODANIA LIEKU**

Len na vonkajšie použitie.

Nakvapkaním na kožu (spot-on).

Zvieratá by mali byť pred liečbou presne odvážené.

Applikovať lokálne:

\*1 pipeta 0,67ml pre psy so živou hmotnosťou od 2kg do 10kg

\*1 pipeta 1,34ml pre psy so živou hmotnosťou od 10kg do 20kg

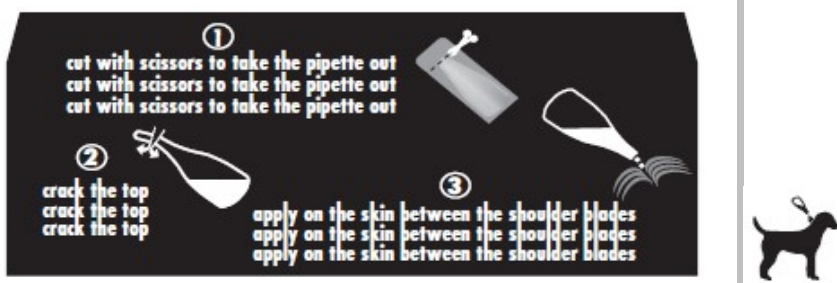
\*1 pipeta 2,68ml pre psy so živou hmotnosťou od 20kg do 40kg

\*1 pipeta 4,02ml pre psy so živou hmotnosťou od 40kg do 60kg

Pre psov nad 60kg použiť dve pipety 2,68ml

Minimálny interval medzi aplikáciami je 4 týždne.

Rozhrňte srst' medzi lopatkami tak, že uvidíte kožu. Umiestnite koniec pipety na odhalenú kožu, pipetu mierne stlačte a vyprázdnite obsah na kožu.



Je dôležité sa uistíť, že liek je aplikovaný na oblasti, kde sa zviera nemôže lízať a zabrániť ošetreným zvieratám olizovať sa navzájom.

Vyhnite sa prílišnému namočeniu srsti liekom, keďže srst v mieste aplikácie pôsobí ulepene. Tento stav vo väčšine prípadov vymizne do 24 hodín po aplikácii, niekedy ale môže pretrvávať až 2 týždne.

## **9. POKYNY O SPRÁVNOM PODANÍ**

Žiadne.

## **10. OCHRANNÁ LEHOTA**

Bez ochrannej lehoty.

## **11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE**

Tento veterinárny liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume exspirácie uvedenom na obale po skratke EXP. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v uvedenom mesiaci.

## **12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA**

Blchy zo zvierat väčšinou zamorujú zvieracie pelechy, lôžka a miesta pravidelného odpočinku ako sú koberce a čalúnenský nábytok. Ako súčasť komplexnej liečby v prípade masívneho napadnutia blchami musia byť tieto miesta pravidelne vysávané vysávačom a ošetrené vhodnými insekticídmi.

Kliešte prítomné na zvierati ešte pred ošetrením nemusia byť usmrtené počas prvých 48 hodín po aplikácii lieku, ale môžu uhynúť v priebehu týždňa. Odporúča sa odstrániť kliešte, ktoré sú prítomné na zvierati v čase aplikácie. Liek nezabráňuje prichyteniu kliešťov na zviera. Pokial' bolo zviera ošetrené pred vystavením kliešťom, väčšina kliešťov uhynie počas 48 hodín po napadnutí. K uhynutiu väčšinou dochádza pred satím kliešťov a prenos ochorenia z kliešťov je preto minimalizovaný, ale nie je vylúčený. Uhynuté kliešte väčšinou zo zvieratá samy odpadnú, zostávajúce kliešte je možné odstrániť ľahkým ťahom.

Informácie ohľadom vplyvu kúpania či šampónovania na účinnosť lieku nie sú dostupné. Z tohto dôvodu by sa nemali zvieratá kúpať, prípadne namáčať vo vode počas 2 dní po aplikácii lieku a malo by sa zabrániť kúpaniu častejšiemu ako raz týždenne.

Pri chove viac zvierat v spoločnej domácnosti, musia byť z dôvodu optimálnej kontroly bôl všetky psy a všetky mačky v domácnosti ošetrené vhodným insekticídom.

Pokial' je liek používaný ako súčasť liečebnej stratégie proti alergii na bôl pohryznutie, odporúča sa 1 krát mesačne aplikácia pacientovi s alergiou a všetkým ostatným mačkám a psom v domácnosti.

#### Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat:

Je dôležité sa uistíť, že liek je aplikovaný na oblasti, kde sa zviera nemôže olízať a zabrániť ošetreným zvieratám olizovať sa navzájom.

Zabráňte kontaktu lieku s očami zvieratá. V prípade náhodného kontaktu, okamžite oči vypláchnite dostatočným množstvom vody.

Liek neaplikujte na rany alebo na poškodenú kožu.

Vzhľadom na známy bezpečnostný profil účinnej látky a pomocných látok, neboli uskutočnené špecifické štúdie zamerané na bezpečnosť lieku pri opakovanej aplikácii.

#### Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Liek môže spôsobiť podráždenie oka a slizníc. Zabráňte preto kontaktu lieku s ústami a očami.

V prípade náhodného kontaktu, okamžite oči vypláchnite dostatočným množstvom vody. Pokiaľ podráždenie pretrváva, vyhľadajte ihned lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi. Zabráňte kontaktu obsahu lieku s prstami. Pokiaľ dôjde ku kontaktu, umyte si ruky vodou a mydlom. Po použíti lieku si umyte ruky.

Počas aplikácie nefajčite, nepite a nejedzite.

Ľudia so známu precitlivenosťou na fipronil alebo niektorú z pomocných látok by sa mali vynhnúť kontaktu s veterinárny liekom.

Na ošetrené zviera by sa nemalo siahať a deti by sa nemali so zvieratom hrať, pokiaľ miesto aplikácie lieku nezaschne. Z tohto dôvodu sa odporúča neošetrovať zvieratá liekom počas dňa, ale až večer a nedovolíť po aplikácii zvierati späť s majiteľom a obzvlášť s deťmi.

Uchovávajte pipety v pôvodnom obale a použité pipety ihned zlikvidujte.

#### Iné upozornenia:

Fipronil môže mať nepriaznivé účinky na vodné organizmy. Psom by nemalo byť povolené plávať vo vodných tokoch počas 2 dní po aplikácii.

#### Gravidita a laktácia:

Laboratórne štúdie zamerané na fipronil nepreukázali žiadne teratogénne alebo embryotoxické účinky. Liek neboli testované u gravidných a laktujúcich súk. Použiť len po zhodnotení prínosu/rizika zodpovedným veterinárny lekárom.

#### Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia:

Nie sú známe.

#### Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá):

Štúdie bezpečnosti zamerané na cieľové zvieratá neodhalili vedľajšie účinky pri aplikácii päťnásobku odporúčanej dávky u psov a šteniat starších ako 8 týždňov a vážiacich približne 2 kg. Vzhľadom k faktu, že sa riziko vzniku vedľajších účinkov môže zvyšovať pri predávkovaní, mali by byť zvieratá ošetrené pipetou určenou na ich živú hmotnosť.

### **13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU (-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY**

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

Lieky sa nesmú likvidovať prostredníctvom odpadovej vody alebo odpadu v domácnostiach.

O spôsobe likvidácie liekov, ktoré už nepotrebujete sa poradte so svojím veterinárny lekárom alebo lekárnikom. Tieto opatrenia by mali byť v súlade s ochranou životného prostredia.

Fipronil môže nepriaznivo ovplyvniť vodné organizmy. Vodné toky nesmú byť kontaminované liekom alebo prázdnym obalom.

**14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍSOMNEJ INFORMÁCII PRE  
POUŽÍVATEĽOV**

**15. ĎALŠIE INFORMÁCIE**

Len pre zvieratá.

**Veľkosti balenia**

**Flevox 67 mg spot-on roztok pre malé psy**

Kartónová škatuľka obsahuje 1 blister s 0,67 ml pipetou  
Kartónová škatuľka obsahuje 3 blistre s 0,67 ml pipetou  
Kartónová škatuľka obsahuje 6 blistrov s 0,67 ml pipetou  
Kartónová škatuľka obsahuje 30 blistrov s 0,67 ml pipetou  
Kartónová škatuľka obsahuje 36 blistrov s 0,67 ml pipetou  
Kartónová škatuľka obsahuje 50 blistrov s 0,67 ml pipetou

**Flevox 134 mg spot-on roztok pre stredne veľkého psa**

Kartónová škatuľka obsahuje 1 blister s 1,34 ml pipetou  
Kartónová škatuľka obsahuje 3 blistre s 1,34 ml pipetou  
Kartónová škatuľka obsahuje 6 blistrov s 1,34 ml pipetou  
Kartónová škatuľka obsahuje 30 blistrov s 1,34 ml pipetou  
Kartónová škatuľka obsahuje 36 blistrov s 1,34 ml pipetou  
Kartónová škatuľka obsahuje 50 blistrov s 1,34 ml pipetou

**Flevox 268 mg spot-on roztok pre veľkého psa**

Kartónová škatuľka obsahuje 1 blister s 2,68 ml pipetou  
Kartónová škatuľka obsahuje 3 blistre s 2,68 ml pipetou  
Kartónová škatuľka obsahuje 6 blistrov s 2,68 ml pipetou  
Kartónová škatuľka obsahuje 30 blistrov s 2,68 ml pipetou  
Kartónová škatuľka obsahuje 36 blistrov s 2,68 ml pipetou  
Kartónová škatuľka obsahuje 50 blistrov s 2,68 ml pipetou

**Flevox 402 mg spot-on roztok pre veľmi veľkého psa**

Kartónová škatuľka obsahuje 1 blister s 4,02 ml pipetou  
Kartónová škatuľka obsahuje 3 blistre s 4,02 ml pipetou  
Kartónová škatuľka obsahuje 6 blistrov s 4,02 ml pipetou  
Kartónová škatuľka obsahuje 30 blistrov s 4,02 ml pipetou  
Kartónová škatuľka obsahuje 36 blistrov s 4,02 ml pipetou  
Kartónová škatuľka obsahuje 50 blistrov s 4,02 ml pipetou

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzat na trh.

Ak potrebujete akúkoľvek informáciu o tomto veterinárnom lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii.

Vetoquinol s.r.o., Walterovo náměstí 329/3, 158 00 Praha 5, Česká republika  
tel.: +420 736 622 334, info.cz@vetoquinol.com