



nazwa: [Advantix Spot-On dla psa 4-10kg - roztwór przeciwko pchłom i kleszczom - 1 pipeta w opakowaniu](#)

marka: Bayer

cena: **39.00 zł**

Advantix Spot-on 1 ml 1.000000 NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO  
Advantix Spot-on (100 mg + 500 mg)/1 ml; roztwór do nakrapiania 2.000000 SKŁAD JAKOŚCIOWY I  
ILOŚCIOWY SUBSTANCJI CZYNNEJ(-YCH) 1 pipeta 1 ml zawiera: Imidakloprid 100 mg Permetryna 500  
mg Wykaz wszystkich substancji pomocniczych patrz punkt 6.1. 3.000000 POSTAĆ FARMACEUTYCZNA  
Roztwór do nakrapiania. 4.000000 SZCZEGÓŁOWE DANE KLINICZNE 4.1 Docelowe gatunki  
zwierząt Pies. 4.2 Wskazania lecznicze dla poszczególnych docelowych gatunków zwierząt Zapobieganie i  
zwalczanie infestacji kleszczy (*Ixodes ricinus*, *Rhipicephalus sanguineus*, *Dermacentor* spp.) oraz pcheł  
(*Ctenocephalides* spp.) u psów, a także odstraszenie komarów i muchówek (*Phlebotomus* sp.). Jednorazowe  
zastosowanie zapobiega dalszej infestacji kleszczy przez cztery tygodnie. Kleszcze są odstraszone oraz/lub  
zabijane, przez co ogranicza się ryzyko wystąpienia chorób przez nie przenoszonych (np. boreliozy, riketsjozy,  
ehrlichiozy). Kleszcze umiejscowione na psie w momencie zastosowania preparatu zostaną zabite, ale pomimo to  
pozostaną wczepione i będą widoczne. Pchły na psie giną w ciągu jednego dnia od rozpoczęcia leczenia.  
Jednorazowe zastosowanie zapobiega dalszej infestacji pcheł przez cztery tygodnie. Produkt może być stosowany  
jako element złożonego leczenia alergicznego pchlego zapalenia skóry (APZS). Jednorazowe leczenie zapewnia  
widoczne działanie odstrasżające wobec meszek i komarów w ciągu czterech tygodni, zmniejszając przez to  
ryzyko wystąpienia chorób przez nie przenoszonych (np. leiszmaniozy). 4.3 Przeciwwskazania Nie stosować  
u szceniąt poniżej 7 tygodnia życia. Nie stosować u kotów. 4.4 Specjalne ostrzeżenia dotyczące stosowania u  
każdego z docelowych gatunków zwierząt Nie są konieczne żadne specjalne ostrzeżenia dla gatunków  
docelowych. Nie stosować u kotów. 4.5 Specjalne środki ostrożności przy stosowaniu, w tym specjalne środki  
ostrożności dla osób podających produkt leczniczy weterynaryjny zwierzętom Należy zachować ostrożność, aby  
nie dopuścić do kontaktu zawartości pipety z oczami lub pyskiem psa, u którego stosuje się preparat. Należy  
dopilnować, aby produkt został podany we właściwy sposób, zgodnie z opisem w części 4.9 (dawkowanie). W  
szczególności należy nie dopuszczać do wylizywania miejsca podania preparatu przez zwierzę leczone, lub przez  
inne zwierzęta, z którymi przebywa. Nie stosować u kotów. Z uwagi na specyficzne uwarunkowania  
fizjologiczne oraz brak zdolności do metabolizowania niektórych związków, produktu tego nie wolno stosować u  
kotów. Produkt ten może wywierać poważne i szkodliwe działanie w przypadku jego użycia u kota, lub  
połknięcia go przez kota wylizującego psa, u którego dopiero co zastosowano preparat. Jeśli miały miejsce takie  
okoliczności, należy niezwłocznie skontaktować się z lekarzem weterynarii. Przed zastosowaniem preparatu u  
psów chorych lub osłabionych należy skonsultować się z lekarzem weterynarii. Psom nie należy pozwalać na  
wchodzenie do wody przez około 2 dni po zastosowaniu preparatu, z uwagi na niebezpieczeństwo, jakie może on  
stanowić dla organizmów wodnych. Należy unikać kontaktu produktu ze skórą, oczami i ustami. W trakcie  
nakładania preparatu nie należy jeść, pić, ani palić. Po podaniu należy dokładnie umyć ręce. W sytuacji  
przypadkowego rozlania na skórze, należy natychmiast zmyć preparat wodą i mydłem. Osoby, o których  
wiadomo, że posiadają wrażliwą skórę, mogą być szczególnie wrażliwe na ten produkt. W sytuacji



Oprócz skuteczności w zwalczaniu osobników dorosłych, wykazano także skuteczność imidaklopridu w zwalczaniu larw pcheł w otoczeniu leczonego zwierzęcia, które giną na skutek kontaktu z tą substancją. Imidaklopid posiada duże powinowactwo do nikotynergicznych receptorów acetylocholinowych ośrodkowego układu nerwowego owadów. Związane z tym zahamowanie przewodnictwa cholinergicznego u owada skutkuje porażeniem i śmiercią pasożyta. Permetryna należy do I typu pyretroidów owadobójczych. Pyretroidy zaburzają działanie kanałów sodowych u kręgowców i u bezkręgowców. Pyretroidy nazywane bywają także "blokerami otwartych kanałów" spowalniają zarówno aktywację, jak i dezaktywację kanału sodowego. Prowadzi to do stanu stałego pobudzenia, w wyniku czego stopniowo dochodzi do drgawek całego ciała, przesadnie silnych reakcji na bodźce, nieskoordynowanych skurczów mięśni grzbietowych, nadpobudliwości oraz śmierci pasożyta. Synergizm połączonych obydwu substancji aktywnych został wykazany w badaniach laboratoryjnych potwierdzających spotęgowanie skuteczności permetryny przy jednoczesnej aktywacji neuronów innym bodźcem. Stąd działanie imidaklopridu jako aktywatora splotów nerwowych stawonogów zwiększa skuteczność permetryny.

**5.2 Właściwości farmakokinetyczne** Produkt jest przeznaczony do stosowania na skórę. Po zaaplikowaniu miejscowym u psa, roztwór bardzo szybko rozprzestrzenia się po całym ciele zwierzęcia. Obydwie substancje aktywne wykazują skuteczność na skórze i okrywie włosowej leczonego zwierzęcia przez 4 tygodnie. Dokładne testy skórne na szczurach i gatunku docelowym, badania nad przedawkowaniem i kinetyką osocza wykazały, że wchłanianie systemowe obydwu substancji aktywnych jest słabe, niestałe i nie ma wpływu na skuteczność kliniczną.

**6. SZCZEGÓŁOWE DANE FARMACEUTYCZNE**

**6.1 Skład jakościowy substancji pomocniczych** N-metylopyrolidon Miglyol 812 Butylohydroksytoluen Kwas cytrynowy bezwodny

**6.2 Główne niezgodności farmaceutyczne** Nieznane.

**6.3 Okres ważności (w tym jeżeli jest to konieczne okres przydatności produktu leczniczego weterynaryjnego po pierwszym otwarciu opakowania bezpośredniego/rozcieńczeniu lub rekonstytucji/dodaniu do pokarmu lub paszy granulowanej)** W torebce foliowej - 5 lat. Po otwarciu torebki - 2 lata.

**6.4 Specjalne środki ostrożności przy przechowywaniu i transporcie** Nie zamrażać. Przechowywać z daleka od żywności, napojów i środków żywienia zwierząt.

**7. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO** Bayer Animal Health GmbH D-51368 Leverkusen, Niemcy

**8. NUMER(-Y) POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU** 1412/04

**9. DATA WYDANIA PIERWSZEGO POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU/DATA PRZEDŁUŻENIA TERMINU WAŻNOŚCI POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU** 25.02.2004

**10. DATA OSTATNIEJ AKTUALIZACJI TEKSTU CHARAKTERYSTYKI PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO** 24.03.2009 □