

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Scalibor protectorband 4% 65 cm-es gyógyszeres nyakörv 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:

Intervet International B.V. Wim de Körverstraat 35. 5831 AN Boxmeer, Hollandia.

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

Intervet International B.V. Wim de Körverstraat 35. 5831 AN Boxmeer, Hollandia.

vagy

Intervet Productions S.A. Rue de Lyons 27460 Igoville Franciaország

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Scalibor protectorband 4% 65 cm-es gyógyszeres nyakörv A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

Egy 65 cm nyakörv (nagytestű kutyáknak) tartalmaz

Hatóanyag

Deltametrin 4 %

Minden egyes 65 cm-es nyakörv deltametrin tartalma 1,00g

Segédanyagok:

Titánium-dioxid (E171) 0,375g

4. JAVALLAT(OK)

Kullancsok, dalos szúnyog alfajok és lepkeszúnyogok elpusztítására. A kutyákat 5-6 hónapig védi kullancsoktól (*Ixodes ricinus*, *Rhipicephalus sanguineus*), a csípőszúnyogok közül a dalos szúnyog (*Culex pipens pipens*) alfajaitól, pl. házi szúnyog (*Culex pipens molestus*). A vérszívó lepkeszúnyogok (*Phlebotomus perniciosus*) elleni repellens (táplálkozás ellenes) hatás 12 hónapig, az inszekticid (szúnyogölő) hatás 5-6 hónapig tart.

5. ELLENJAVALLATOK

Hét hetesnél fiatalabb kutyakölykökön nem alkalmazható.

Ha a kutyán látható bőrsérülés van, nem alkalmazható.

Nem alkalmazható a hatóanyaggal, vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

Nem alkalmazható macskákon.

6. MELLÉKHATÁSOK

Ritkán a nyakra lokalizált vagy az egész testre kiterjedő bőrelváltozások, bőrgyulladás, eritéma, viszketés és szőrhullás kialakulhat, amely helyi vagy általános túlérzékenységi reakciót jelezhet.

A bőrelváltozásokhoz gyakran társuló megváltozott viselkedési formákról (pl. bágyadság vagy fokozott aktivitás) szintén nagyon ritkán számoltak be.

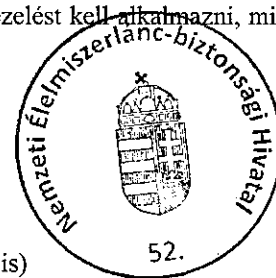
Nagyon ritka esetekben emésztőszervi tüneteket, mint például hányást, hasmenést és nyálzást figyeltek meg.

Nagyon ritkán idegrendszeri tüneteket, mint például ataxiát és izomremegést tapasztáltak.

A tünetek a gyógyszeres nyakörv eltávolítása után rendszerint 48 órán belül elmúlnak. Tüneti kezelést kell alkalmazni, mivel specifikus antidotum nem ismert.

A mellékhatások gyakoriságát az alábbi útmutatás szerint kell meghatározni:

- nagyon gyakori (10 kezelt állatból több mint 1-nél jelentkeznek)
- gyakori (100 kezelt állatból több mint 1-nél, de kevesebb mint 10-nél jelentkeznek)
- nem gyakori (1000 kezelt állatból több mint 1-nél, de kevesebb mint 10-nél jelentkeznek)
- ritka (10000 kezelt állatból több mint 1-nél, de kevesebb mint 10-nél jelentkeznek)
- nagyon ritka (10000 kezelt állatból kevesebb mint 1-nél jelentkeznek, beleértve az izolált eseteket is)



Ha bármilyen mellékhatást észlel, még ha az nem is szerepel ebben a használati utasításban, vagy úgy gondolja, hogy a készítmény nem hatott, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJOK

Kutya

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

A 65 cm hosszú nyakörv nagytestű kutyákra javasolt.

A nyakörvet lazán kell helyezni az állat nyakára.

Egy kutyára egy nyakörvet szükséges tenni.

Kizárólag külsőleg alkalmazásra.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

Vegyük ki a nyakörvet a lezárt védőcsomagolásból. Igazítsuk a nyakörvet az állat nyakára, húzzuk meg, de ne túl szorosra. Két ujjunk férjen el a nyakörv és a nyak között. Csúsztassuk át a nyakörvet a csaton keresztül és az 5 cm-nél hosszabb szabadon álló részt vágjuk le.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Nem értelmezhető.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

25°C alatt tárolandó.

Az eredeti csomagolásban tárolandó.

Csak a csomagoláson feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni!

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

A nyakörv viselése idején egyes ritka esetekben kullancsok megtapadása lehetséges. Emiatt a kullancsok és lepkeszúnyogok által közvetített fertőző betegségek átadását kedvezőtlen körülmények között nem lehet teljes mértékben kizárni.

Bőrsérülések esetén a nyakörvet el kell távolítani, amíg a tünetek el nem múlnak.

A nyakörv teljes hatékonyságát a felhelyezés után egy héttel éri el, ezért, ha az állatok fertőzött helyre kerülnek, akkor a nyakörvet ezt megelőzően egy héttel fel kell tenni rájuk.

A nyakörv felhelyezése után szappannal és hideg vízzel kezet kell mosni.

Trifenil-foszfát iránti ismert túlérzékenység esetén kerülni kell az állatgyógyászati készítménnyel való érintkezést.

Különösen két év alatti gyermekeknek tilos a nyakörvet megérinteni, szájba venni illetve a nyakörvvel játszani.

El kell kerülni, hogy kisgyermekek hosszasan érintkezzenek a nyakörvvel, pl. együttalvás a nyakörvet viselő kedvenc kutyával.

A felhasználásig a nyakörvet az eredeti csomagolásban kell tartani.

Bár a vízzel való esetenkénti érintkezés nem csökkenti a nyakörv hatékonyságát, de úszás és fürdetés előtt le kell venni, mivel a hatóanyag ártalmas a halakra és más vízi élőlényekre. A nyakörv viselésének első öt napján meg kell akadályozni, hogy a kutyák vízben ússzanak.

Vemhesség és a szoptatás ideje alatt alkalmazható.

Más szerves foszforsav-észter tartalmú ektoparazitikummal egyidejűleg nem alkalmazható.

Ha a kutya véletlenül megenné a nyakörvet, a következő tünetekre lehet számítani: inkordinált mozgás, remegés, nyálzás, hányás, a hátsó rész merevsége. Ezek a tünetek rendszerint 48 órán belül elmúlnak. Túladagoláskor a diazepam tüneti kezelésre használható, ha szükséges.

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

Az állatgyógyászati készítmény nem kerülhet sem a szennyvízbe-, sem a háztartási hulladékba. Kérdezze meg a kezelő állatorvost, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket! Ezek az intézkedések a környezetet védik.

Ez az állatgyógyászati készítmény nem kerülhet természetes vizekbe, mert veszélyes a halakra és más vízi élőlényekre. Ártalmas a méhekre.

14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA

2018. szeptember 26.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezés kerül kereskedelmi forgalomba.

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez: Intervet Hungária Kft.

Rendelhetőség: Állatorvosi vény nélkül kiadható. Állatgyógyászati célra!

Forgalmazhatóság: Szabadon forgalmazható.

