

## FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

### 1. Denominazione del medicinale veterinario

Advantix 40 mg + 200 mg soluzione spot-on per cani ( $\leq 4$  kg)  
Advantix 100 mg + 500 mg soluzione spot-on per cani ( $> 4$  kg  $\leq 10$  kg)  
Advantix 250 mg + 1250 mg soluzione spot-on per cani ( $> 10$  kg  $\leq 25$  kg)  
Advantix 400 mg + 2000 mg soluzione spot-on per cani ( $> 25$  kg  $\leq 40$  kg)  
Advantix 600 mg + 3000 mg soluzione spot-on per cani ( $> 40$  kg  $\leq 60$  kg)

Advantix 40 mg + 200 mg spot-on solution for dogs ( $\leq 4$  kg)  
Advantix 100 mg + 500 mg spot-on solution for dogs ( $> 4$  kg  $\leq 10$  kg)  
Advantix 250 mg + 1250 mg spot-on solution for dogs ( $> 10$  kg  $\leq 25$  kg)  
Advantix 400 mg + 2000 mg spot-on solution for dogs ( $> 25$  kg  $\leq 40$  kg)  
Advantix 600 mg + 3000 mg spot-on solution for dogs ( $> 40$  kg  $\leq 60$  kg) [AT, CZ, DE, EL, ES, HU, IE, IT, NL, PT, SK, ES, UK(NI)]

Bayvantic vet 40 mg + 200 mg spot-on solution for dogs ( $\leq 4$  kg)  
Bayvantic vet 100 mg + 500 mg spot-on solution for dogs ( $> 4$  kg  $\leq 10$  kg)  
Bayvantic vet 250 mg + 1250 mg spot-on solution for dogs ( $> 10$  kg  $\leq 25$  kg)  
Bayvantic vet 400 mg + 2000 mg spot-on solution for dogs ( $> 25$  kg  $\leq 40$  kg)  
Bayvantic vet 600 mg + 3000 mg spot-on solution for dogs ( $> 40$  kg  $\leq 60$  kg) [DK, FI, NO]

Advantix very small dog ( $\leq 4$  kg)  
Advantix small dog ( $> 4$  kg  $\leq 10$  kg)  
Advantix medium dog ( $> 10$  kg  $\leq 25$  kg)  
Advantix large dog ( $> 25$  kg  $\leq 40$  kg)  
Advantix very large dog ( $> 40$  kg  $\leq 60$  kg) [FR]

### 2. Composizione

Ogni pipetta contiene:

	Pipetta	Imidacloprid	Permetrina	N-Metilpirroli done	Butilidrossi toluene (E321)
Advantix 40 mg + 200 mg per cani ( $\leq 4$ kg)	0,4 ml	40 mg	200 mg	194 mg	0,4 mg
Advantix 100 mg + 500 mg per cani ( $> 4$ kg $\leq 10$ kg)	1,0 ml	100 mg	500 mg	484 mg	1,0 mg
Advantix 250 mg + 1250 mg per cani ( $> 10$ kg $\leq 25$ kg)	2,5 ml	250 mg	1250 mg	1210 mg	2,5 mg
Advantix 400 mg + 2000 mg per cani ( $> 25$ kg $\leq 40$ kg)	4,0 ml	400 mg	2000 mg	1936 mg	4,0 mg
Advantix 600 mg + 3000 mg per cani ( $> 40$ kg $\leq 60$ kg)	6,0 ml	600 mg	3000 mg	2904 mg	6,0 mg

Per cani  $> 60$  kg deve essere utilizzata la combinazione appropriata con le pipette delle altre taglie.

Soluzione limpida da giallastra a brunastra.

### 3. Specie di destinazione

Cane.



#### 4. Indicazioni per l'uso

Per cani con, o a rischio di infestazioni miste da pulci, pidocchi, zecche, flebotomi, zanzare e mosche cavalline. Il medicinale veterinario è indicato solo se utilizzato contemporaneamente contro tutte le seguenti specie di parassiti.

Per il trattamento e la prevenzione delle infestazioni da pulci (*Ctenocephalides canis*, *Ctenocephalides felis*).

Le pulci sui cani vengono uccise entro un giorno dal trattamento. Un trattamento previene l'ulteriore infestazione da pulci per quattro settimane. Il medicinale veterinario può essere utilizzato come parte di una strategia di trattamento per la dermatite allergica da pulci (DAP).

Trattamento dei pidocchi (*Trichodectes canis*).

Il medicinale veterinario ha persistente efficacia acaricida e repellente nei confronti delle infestazioni da zecche (*Rhipicephalus sanguineus* e *Ixodes ricinus* per quattro settimane, e *Dermacentor reticulatus* per tre settimane).

Riduzione del rischio di trasmissione del patogeno trasmesso da vettore *Ehrlichia canis*, riducendo così il rischio di ehrlichiosi canina grazie all'attività acaricida e repellente sulla zecca vettore *Rhipicephalus sanguineus*. È stato dimostrato che la riduzione del rischio inizia a manifestarsi a partire da tre giorni dopo la somministrazione del medicinale veterinario e persiste per quattro settimane.

È possibile che le zecche già presenti sul cane non vengano uccise entro due giorni dopo il trattamento e che restino attaccate e visibili. Si raccomanda pertanto la rimozione delle zecche già presenti sul cane al momento del trattamento, al fine di impedire loro di attaccarsi e consumare un pasto di sangue.

Un trattamento fornisce un'attività repellente (*anti-feeding*) contro i flebotomi (*Phlebotomus papatasi* per due settimane e *Phlebotomus perniciosus* per tre settimane), contro le zanzare (*Aedes aegypti* per due settimane e *Culex pipiens* per quattro settimane) e contro le mosche cavalline (*Stomoxys calcitrans*) per quattro settimane.

Riduzione del rischio di trasmissione dell'infezione da parte del patogeno vettore *Leishmania infantum* riducendo così il rischio di leishmaniosi canina grazie all'attività repellente (*anti-feeding*) sui flebotomi (vettore *Phlebotomus papatasi* per due settimane e vettore *Phlebotomus perniciosus* fino a tre settimane). L'effetto è indiretto dovuto all'attività del medicinale veterinario contro il vettore.

Flebotomi	<i>P. perniciosus</i>	3 settimane
	<i>P. papatasi</i>	2 settimane
Zanzare	<i>A. aegypti</i>	2 settimane
	<i>C. pipiens</i>	4 settimane
Mosca cavallina	<i>S. calcitrans</i>	4 settimane

#### 5. Controindicazioni

In assenza di dati disponibili, il medicinale veterinario non deve essere utilizzato sui cuccioli di età inferiore alle 7 settimane o 1,5 kg di peso. In funzione del peso corporeo del cane deve essere utilizzato il corrispondente medicinale veterinario, vedere lo schema posologico.

Non usare in casi di ipersensibilità alle sostanze attive o a uno degli eccipienti.

Non usare sui gatti.

## **6. Avvertenze speciali**

### Avvertenze speciali:

Si raccomanda di applicare il trattamento almeno tre giorni prima dell'esposizione prevista a *Ehrlichia canis*. Per quanto riguarda *E. canis*, gli studi hanno dimostrato un rischio ridotto di ehrlichiosi canina nei cani esposti a zecche *Rhipicephalus sanguineus* infettate da *E. canis* dai tre giorni seguenti l'applicazione del medicinale veterinario e persistente per quattro settimane.

La protezione immediata contro i morsi dei flebotomi non è documentata. I cani trattati per la riduzione del rischio di infezione da *Leishmania infantum* tramite trasmissione da flebotomi *Phlebotomus perniciosus* devono essere tenuti in un ambiente protetto durante le prime 24 ore dopo l'applicazione del trattamento iniziale.

Per ridurre la reinfestazione dovuta alla comparsa di nuove pulci, si raccomanda di trattare tutti i cani presenti nell'ambiente domestico. Gli altri animali conviventi nello stesso ambiente domestico devono essere trattati con un prodotto idoneo. Per contribuire ulteriormente a ridurre l'infestazione ambientale, si raccomanda l'uso aggiuntivo di un idoneo trattamento ambientale contro le pulci adulte ed i loro stadi in via di sviluppo.

Il medicinale veterinario rimane efficace se l'animale si bagna. Si deve tuttavia evitare l'esposizione intensa e prolungata all'acqua. In caso di esposizione frequente all'acqua la persistenza dell'efficacia può essere ridotta. In questi casi non ripetere il trattamento più frequentemente di una volta alla settimana. Se per il cane è richiesto uno shampoo, è meglio farlo prima dell'applicazione del medicinale veterinario o almeno 2 settimane dopo l'applicazione, per ottimizzare l'efficacia del medicinale veterinario.

Bisogna tenere in considerazione la possibilità che altri animali domestici possano essere fonte di reinfestazione da pulci, pidocchi, zecche, zanzare e mosche e, se necessario, trattarli con un prodotto appropriato.

In assenza di rischio di co-infezione, dovrebbe essere usato un medicinale veterinario a spettro ristretto. L'impiego di questo medicinale veterinario deve tenere conto delle informazioni locali sulla sensibilità dei parassiti bersaglio, ove disponibili.

L'uso non necessario di antiparassitari o l'uso difforme dalle istruzioni fornite nel foglietto illustrativo può aumentare la pressione di selezione della resistenza e portare a una riduzione dell'efficacia. La decisione di utilizzare il medicinale veterinario deve basarsi sulla conferma delle specie parassitarie e della carica, o del rischio di infestazione in base alle sue caratteristiche epidemiologiche, per ogni singolo animale.

In Europa, la resistenza ai piretroidi è stata riportata in casi isolati di *Rhipicephalus sanguineus* e *Stomoxys calcitrans*. Le conoscenze attuali suggeriscono che la resistenza in entrambi i parassiti sia conferita da mutazioni genetiche nel sito bersaglio, mentre altri fattori come la detossificazione metabolica potrebbero svolgere un ruolo.

### Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

Si deve fare attenzione ad evitare che il contenuto della pipetta venga in contatto con gli occhi o la bocca dei cani trattati.

Si deve fare attenzione a somministrare il medicinale veterinario correttamente come descritto in *Metodo di somministrazione*. In particolare si deve impedire l'assunzione orale dovuta al leccamento del sito di applicazione da parte degli animali trattati o da parte di animali in contatto con essi.

Non usare sui gatti.



Questo medicinale veterinario è estremamente tossico per i gatti e potrebbe essere fatale, a causa della peculiare fisiologia del gatto che è incapace di metabolizzare certi composti, tra cui la permetrina. Per impedire che i gatti vengano accidentalmente esposti al medicinale veterinario, mantenere i cani trattati lontano dai gatti, dopo il trattamento e fino a che il sito di applicazione si è asciugato. È importante assicurarsi che i gatti non leccino il sito di applicazione di un cane trattato con questo medicinale veterinario. Se ciò avviene rivolgetevi immediatamente a un veterinario.

Consultate il vostro veterinario prima di utilizzare il medicinale veterinario su cani malati o debilitati.

Di norma, le zecche verranno uccise e cadranno dall'ospite entro 24-48 ore dall'infestazione, senza consumare un pasto di sangue. Non si può escludere l'attaccamento di singole zecche dopo il trattamento. Per questo motivo, la trasmissione di malattie infettive da parte delle zecche non può essere completamente esclusa in condizioni sfavorevoli. La protezione potrebbe essere insufficiente durante le prime ore/giorni successivi alla somministrazione del medicinale veterinario. Tuttavia, il medicinale veterinario fornisce un'azione repellente (*anti-feeding*) contro zecche, flebotomi e zanzare, impedendo così ai parassiti repulsi di assumere un pasto di sangue e riducendo così il rischio di trasmissione di malattie del cane trasmesse da vettori (Canine Vector-Borne Disease - CVBD) (malattie quali borreliosi, rickettsiosi, ehrlichiosi, leishmaniosi).

Precauzioni speciali che devono essere prese dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

Evitare il contatto del medicinale veterinario con la cute, gli occhi o la bocca.

Non mangiare, bere o fumare durante l'applicazione.

Lavarsi a fondo le mani dopo l'uso.

In caso di fuoriuscita accidentale sulla cute, lavare immediatamente con acqua e sapone.

Le persone con nota sensibilità cutanea, possono essere particolarmente sensibili a questo medicinale veterinario.

Le persone con nota ipersensibilità all'imidacloprid e alla permetrina devono somministrare il medicinale veterinario con cautela.

I sintomi clinici predominanti che in casi estremamente rari possono manifestarsi, sono irritazioni sensoriali transitorie della pelle come formicolio, sensazione di bruciore o intorpidimento.

Se il medicinale veterinario finisce accidentalmente negli occhi, gli occhi devono essere sciacquati a fondo con acqua.

Se l'irritazione cutanea o oculare persiste, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Non ingerire. In caso di ingestione accidentale rivolgersi immediatamente a un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

I cani trattati non devono essere maneggiati, in particolare dai bambini, fino a che il sito di applicazione non si è asciugato. Ciò può essere ad esempio garantito trattando i cani la sera. Ai cani recentemente trattati non deve essere consentito di dormire con i proprietari, specialmente con i bambini.

Allo scopo di prevenire l'accesso alle pipette da parte dei bambini, mantenere le pipette nella confezione originale fino all'utilizzo e smaltire immediatamente le pipette usate.

La seguente avvertenza si applica solo a cani di oltre 10 kg di peso:

Studi di laboratorio su conigli e ratti con l'eccipiente N-metilpirrolidone hanno evidenziato effetti fetotossici. Il medicinale veterinario non deve essere somministrato da donne in gravidanza e da donne che sospettano di essere in gravidanza. Le donne in età fertile devono indossare dispositivi di protezione individuale, come guanti, durante la manipolazione del medicinale veterinario.

### Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente:

Poiché il medicinale veterinario è pericoloso per gli organismi acquatici, in nessun caso si deve permettere ai cani trattati di entrare in qualsiasi tipo di acqua di superficie per almeno 48 ore dopo il trattamento.

I medicinali veterinari contenenti permetrina sono tossici per le api mellifere.

### Altre precauzioni:

Il solvente contenuto in questo medicinale veterinario può macchiare alcuni materiali compresi pelle, tessuti, plastiche e superfici rifinite. Lasciare asciugare il sito di applicazione prima di permettere il contatto con tali materiali.

### Gravidanza e allattamento:

Il medicinale veterinario può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento.

### Interazione con altri medicinali veterinari e altre forme di interazione:

Nessuna nota.

### Sovradosaggio:

Non è stato notato alcun segno clinico avverso nei cuccioli o nei cani adulti sani, esposti a un sovradosaggio di 5×, o nei cuccioli le cui madri erano state trattate con un sovradosaggio del medicinale veterinario pari a 3×.

### Incompatibilità principali:

Nessuna nota.

## **7. Eventi avversi**

Cane:

Non comuni (da 1 a 10 animali su 1 000 animali trattati):
Cambiamento del pelo nel sito di applicazione (es. pelo unto), Prurito nel sito di applicazione Vomito
Rari (da 1 a 10 animali su 10 000 animali trattati):
Eritema nel sito di applicazione, Perdita di pelo nel sito di applicazione, Infiammazione nel sito di applicazione Diarrea
Molto rari (< 1 animale / 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate): Agitazione <sup>1,2,4</sup> , Irrequietezza <sup>1,2,4</sup> , Rotolamento <sup>1,2,4</sup> , Lamento <sup>1,2,4</sup> Ipersalivazione <sup>1,2,4</sup> Diminuzione dell'appetito <sup>1,2,4</sup> , Letargia <sup>1,3</sup> Segni neurologici (Movimenti anomali e contrazioni) <sup>1,2,4</sup> , Tremore <sup>3</sup> Sfregamento <sup>1,4</sup> , Grattamento <sup>1,4</sup>

<sup>1</sup> Generalmente auto-risolvibile.

<sup>2</sup> Nei cani sensibili alla permetrina.

<sup>3</sup> A seguito di assunzione orale accidentale nel cane. Non esiste un antidoto specifico noto; si raccomanda un trattamento sintomatico.

<sup>4</sup> Transitorio.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un prodotto. Se dovessero manifestarsi effetti indesiderati, compresi quelli non menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne in primo luogo il medico veterinario. È inoltre possibile segnalare eventuali eventi avversi al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio utilizzando i recapiti riportati alla fine di questo foglietto o tramite il sistema nazionale di segnalazione:

<https://www.salute.gov.it/farmacovigilanzaveterinaria>

## **8. Posologia per ciascuna specie, via(e) e modalità di somministrazione**

Per uso spot-on.

La dose minima raccomandata è di:

10 mg/kg di peso corporeo (p.c.) di imidacloprid e 50 mg/kg di peso corporeo (p.c.) di permetrina.

### *Schema Posologico*

<b>Cani (kg p.c.)</b>	<b>Nome commerciale</b>	<b>Volume (ml)</b>	<b>Imidacloprid (mg/kg p.c.)</b>	<b>Permetrina (mg/kg p.c.)</b>
≤4 kg	Advantix40 mg + 200 mg	0,4 ml	Minimo 10	Minimo 50
>4 kg ≤10 kg	Advantix100 mg + 500 mg	1,0 ml	10 - 25	50 - 125
>10 kg ≤25 kg	Advantix250 mg + 1250 mg	2,5 ml	10 - 25	50 - 125
>25 kg ≤40 kg	Advantix400 mg + 2000 mg	4,0 ml	10 - 16	50 - 80
>40 kg ≤60 kg	Advantix600 mg + 3000 mg	6,0 ml	10 - 15	50 - 75

Per cani > 60 kg deve essere utilizzata la combinazione appropriata con le pipette delle altre taglie.

Un sottodosaggio potrebbe causare un uso inefficace e favorire lo sviluppo di resistenza. Per assicurare un corretto dosaggio, determinare il peso corporeo con la massima accuratezza possibile.

### *Zecche, pulci:*

La necessità e la frequenza del/dei ritrattamento/i devono essere basate sulla situazione epidemiologica locale e sullo stile di vita dell'animale.

### *Pidocchi:*

In caso di infestazione da pidocchi, è consigliata un'ulteriore visita veterinaria 30 giorni dopo il trattamento, perché alcuni animali possono necessitare di un secondo trattamento.

### *Flebotomi:*

Per proteggere un cane per tutta la stagione dei flebotomi, il trattamento deve essere continuato in modo conforme per tutto il tempo.

## **9. Raccomandazioni per una corretta somministrazione**

Solo per uso esterno.

Applicare solo su cute integra.

Non applicare in nessuno dei punti una quantità eccessiva di soluzione che possa far sì che una parte di quest'ultima coli lungo i fianchi del cane.

### Metodo di Somministrazione

Togliere una pipetta dalla confezione. Tenendo la pipetta in posizione verticale, ruotare e togliere il cappuccio. Rigitare il cappuccio e rimettere l'estremità opposta sulla pipetta. Ruotare il cappuccio per rompere il sigillo e quindi rimuovere il cappuccio dalla pipetta come mostrato nella figura 1

#### Per cani fino a 10 kg di peso corporeo:

Con il cane fermo sulle quattro zampe, ripartire il mantello tra le scapole fino a rendere visibile la cute. Appoggiare l'estremità della pipetta sulla cute e spremere più volte in modo deciso fino a vuotare il contenuto direttamente sulla cute, come mostrato nella figura 2

#### Per cani oltre 10 kg di peso corporeo:

Con il cane fermo sulle quattro zampe, tutto il contenuto della pipetta<sup>®</sup> deve essere applicato equamente in quattro punti sulla sommità del dorso a partire dalle spalle fino alla base della coda. In ciascun punto, ripartire il mantello fino a rendere visibile la cute. Appoggiare l'estremità della pipetta sulla cute e spremere delicatamente per vuotare una parte della soluzione sulla cute come mostrato nella figura 3.

#### Solo per la confezione monolingue:

Le figure sono mostrate di seguito.

#### Solo per la confezione multilingua:

Le figure sono mostrate alla fine del foglietto illustrativo.

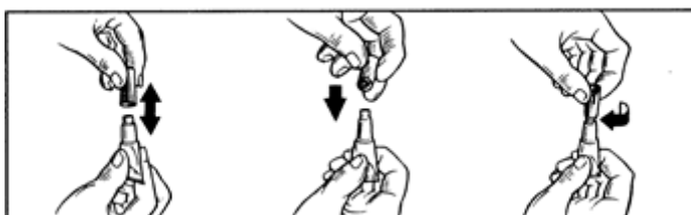


Figura 1



Figura 2



Figura 3

## **10. Tempi di attesa**

Non applicabile.

### **11. Precauzioni speciali per la conservazione**

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non congelare.

Dopo l'apertura della busta di alluminio, conservare in un luogo asciutto a temperatura non superiore a 30 °C.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sulla pipetta, sulla busta di alluminio o sulla scatola, dopo Exp. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno di quel mese.

### **12. Precauzioni speciali per lo smaltimento**

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Questo medicinale veterinario non deve essere disperso nei corsi d'acqua poiché l'imidacloprid e la permetrina potrebbero essere pericolosi per i pesci o per altri organismi acquatici.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta, pertinenti per il medicinale veterinario interessato. Queste misure servono a salvaguardare l'ambiente.

Chiedere al proprio medico veterinario o al proprio farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno.

### **13. Classificazione dei medicinali veterinari**

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione.

### **14. Numeri dell'autorizzazione all'immissione in commercio e confezioni**

Scatola di cartone contenente un totale di 1, 2, 3, 4, 6 o 24 pipette monodose in blister e busta di alluminio.

Ogni pipetta monodose contiene 0,4 ml, 1,0 ml, 2,5 ml, 4,0 ml o 6,0 ml di soluzione.

A.I.C n. 103629010	Scatola di cartone contenente 1 pipetta da 0,4 ml
A.I.C n. 103629022	Scatola di cartone contenente 2 pipette da 0,4 ml
A.I.C n. 103629034	Scatola di cartone contenente 3 pipette da 0,4 ml
A.I.C n. 103629046	Scatola di cartone contenente 4 pipette da 0,4 ml
A.I.C n. 103629059	Scatola di cartone contenente 6 pipette da 0,4 ml
A.I.C n. 103629061	Scatola di cartone contenente 24 pipette da 0,4 ml

A.I.C n. 103626014	Scatola di cartone contenente 1 pipetta da 1,0 ml
A.I.C n. 103626026	Scatola di cartone contenente 2 pipette da 1,0 ml
A.I.C n. 103626038	Scatola di cartone contenente 3 pipette da 1,0 ml
A.I.C n. 103626040	Scatola di cartone contenente 4 pipette da 1,0 ml
A.I.C n. 103626053	Scatola di cartone contenente 6 pipette da 1,0 ml
A.I.C n. 103626065	Scatola di cartone contenente 24 pipette da 1,0 ml

A.I.C n. 103628018	Scatola di cartone contenente 1 pipetta da 2,5 ml
A.I.C n. 103628020	Scatola di cartone contenente 2 pipette da 2,5 ml

A.I.C n. 103628032	Scatola di cartone contenente 3 pipette da 2,5 ml
A.I.C n. 103628044	Scatola di cartone contenente 4 pipette da 2,5 ml
A.I.C n. 103628057	Scatola di cartone contenente 6 pipette da 2,5 ml
A.I.C n. 103628069	Scatola di cartone contenente 24 pipette da 2,5 ml
A.I.C n. 103627016	Scatola di cartone contenente 1 pipetta da 4,0 ml
A.I.C n. 103627028	Scatola di cartone contenente 2 pipette da 4,0 ml
A.I.C n. 103627030	Scatola di cartone contenente 3 pipette da 4,0 ml
A.I.C n. 103627055	Scatola di cartone contenente 4 pipette da 4,0 ml
A.I.C n. 103627042	Scatola di cartone contenente 6 pipette da 4,0 ml
A.I.C n. 103627067	Scatola di cartone contenente 24 pipette da 4,0 ml
A.I.C n. 103629073	Scatola di cartone contenente 1 pipetta da 6,0 ml
A.I.C n. 103629085	Scatola di cartone contenente 2 pipette da 6,0 ml
A.I.C n. 103629097	Scatola di cartone contenente 3 pipette da 6,0 ml
A.I.C n. 103629109	Scatola di cartone contenente 4 pipette da 6,0 ml
A.I.C n. 103629111	Scatola di cartone contenente 6 pipette da 6,0 ml
A.I.C n. 103629123	Scatola di cartone contenente 24 pipette da 6,0 ml

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

#### **15. Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo**

06/2025

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali veterinari dell'Unione (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it>).

#### **16. Recapiti**

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e recapiti per la segnalazione di sospetti eventi avversi:

Elanco Italia S.p.A.  
Via dei Colatori, 12  
50019 Sesto Fiorentino (FI)  
Italia+39 02 82944231  
PV.ITA@elancoah.com

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH  
Projensdorfer Str. 324, 24106 Kiel  
Germania

#### **17. Altre informazioni**

Questo medicinale veterinario è un ectoparassitico per uso topico contenente imidacloprid e permetrina. Questa associazione agisce come insetticida, acaricida e repellente.

L'imidacloprid è efficace nei confronti delle pulci adulte e degli stadi larvali delle pulci. Oltre all'efficacia adulticida contro le pulci dell'imidacloprid, è stata dimostrata un'efficacia larvicida nell'ambiente circostante l'animale da compagnia trattato. Gli stadi larvali presenti nell'ambiente circostante il cane vengono uccisi in seguito a contatto con un animale trattato.