

## SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

### 1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

EFFIPRO DUO 402 mg/120 mg spot-on roztok pre veľmi veľké psy

### 2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každá 4,02 ml pipeta obsahuje:

Účinné látky:	4,02 ml pipeta
Fipronilum	402,00 mg
Pyriproxyfenum	120,60 mg
<b>Excipients</b>	
Butylhydroxyanizol	0,804 mg
Butylhydroxytoluén	0,402 mg

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

### 3. LIEKOVÁ FORMA

Roztok na nakvapkanie na kožu – spot-on.

Číry, bezfarebný až nažltý roztok.

### 4. KLINICKÉ ÚDAJE

#### 4.1 Cieľový druh

Psy (40-60 kg).

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

Liečba infestácie blchami alebo kliešťami u psov.

##### Proti blchám:

Liečba a prevencia infestácie blchami (*Ctenocephalides felis*). Jedno ošetrenie zabráni ďalšej infestácii po dobu 7 týždňov.

Pôsobí preventívne proti množeniu bŕlch tým, že po aplikácii bráni vývoju vajíčok na dospelé blchy po dobu 12 týždňov.

Liek môže byť použitý ako súčasť stratégie liečby alergickej dermatitídy vyvolanej blchami (FAD), ktorá bola diagnostikovaná veterinárnym lekárom.

##### Proti kliešťom:

Liečba infestácie kliešťami (*Ixodes ricinus*).

Jedno ošetrenie poskytuje trvalý akaricídny účinok po dobu 2 týždňov v prípade infestácie druhom *Ixodes ricinus* a po dobu 4 týždňov v prípade druhov *Dermacentor reticulatus* a *Rhipicephalus sanguineus*.

Pokiaľ sú v dobe aplikácie prítomné klieše určitých druhov (*Dermacentor reticulatus*, *Rhipicephalus sanguineus*), je možné, že v priebehu prvých 48 hodín nebudú všetky usmrtené.

#### 4.3 Kontraindikácie

Nepoužívať u králikov pre nebezpečenstvo nežiaducich reakcií až úhynu.

Nepoužívať v prípade známej precitlivenosti na účinnú látka alebo na niektorú z pomocných látok.

#### 4.4 Osobitné upozornenia

Šampónovanie alebo namáčanie zvierat do vody bezprostredne po ošetrení môže skrátiť účinnosť lieku. Liek zostáva účinný proti blchám po dobu 5 týždňov, ak je pes po ošetrení šampónovaný raz za mesiac. Ak je potrebné psa šampónovať, je lepšie tak urobiť ešte pred ošetrením týmto liekom. Ponorenie zvierat do vody dvakrát po ošetrení neovplyvnilo adulticídnu účinnosť lieku proti blchám ani účinnosť v prevencii vývoja vajíčok na dospelé blchy.

Vplyv ponorenia psa do vody alebo jeho šampónovanie na účinnosť lieku proti kliešťom neboli hodnotený.

Na začiatku liečebných opatrení, najmä v prípade masívnej infestácie, by mali byť prepravky zvierat a miesta, kde zvieratá spia a odpočívajú, ako sú koberce a bytové zariadenia, pravidelne ošetrované vhodným insekticídom a vysávané.

Aby sa znížilo množstvo blív v prostredí, je treba ošetriť vhodným liekom proti blchám všetky zvieratá žijúce v tej istej domácnosti.

Liek nebráni prichyteniu kliešťov na zviera. V prípade nepriaznivých podmienok nemožno celkom vylúčiť prenos infekčných chorôb kliešťami. Bola preukázaná okamžitá účinnosť proti kliešťom *Ixodes ricinus*, čo naznačuje, že klieše tohto druhu budú pravdepodobne usmrtené do 48 hodín po aplikácii lieku. Pokial sú v čase aplikácie lieku prítomné klieše *Dermacentor reticulatus* alebo *Rhipicephalus sanguineus*, nemusia byť usmrtené v priebehu prvých 48 hodín.

Uhytnuté klieše väčšinou odpadávajú zo zvierat samé. Zostávajúce klieše možno odstrániť jemným vytiahnutím, zároveň sa treba presvedčiť, že ich ústna časť nezostala v pokožke.

#### 4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

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

Len na vonkajšie použitie.

Pred ošetrením by mali byť zvieratá presne odvážené.

Nepoužívať u šteniat mladších ako 10 týždňov a/alebo vážiacich menej ako 2 kg vzhľadom na absenciu údajov o bezpečnosti.

Zabráňte kontaktu obsahu pipety s očami alebo tlamou ošetrených psov. Predovšetkým zabráňte olizovaniu miesta aplikácie ošetreným zvieratom alebo zvieratom, ktoré je s ním v kontakte.

Neaplikujte liek na rany alebo poranenú kožu.

Pre chýbajúce dodatočné štúdie o bezpečnosti neopakujte ošetrenie v intervale kratšom než 4 týždne.

Nebolo skúmané použitie u chorých alebo oslabených psov.

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

Liek môže pôsobiť neurotoxicicky.

Liek môže byť škodlivý v prípade prehltnutia.

Zabráňte kontaktu s pokožkou a ústami.

Vyvarujte sa požitию, vrátane kontaktu rúk s ústami.

Nefajčiť, nepiť ani nejeť počas aplikácie lieku.

Po použití si umyť ruky.

Nemanipulujte s ošetrenými zvieratami a zamedzte deťom hrať sa s nimi, pokial nezaschne miesto aplikácie. Odporuča sa preto neošetrovať zvieratá počas dňa, ale v podvečer, a nedovoliť čerstvo ošetreným zvieratám spáť s ich majiteľmi, najmä s deťmi.

Pipety uchovávajte v originálnom balení až do ich použitia a potom ich ihned zlikvidujte.

V prípade náhodného kontaktu s pokožkou opláchnite postihnuté miesto vodou.

V prípade náhodného požitia lieku ihned vyhľadať lekársku pomoc a ukážte písomnú informáciu alebo etiketu praktickému lekárovi.

#### Ďalšie opatrenia

Fipronil a pyriproxyfén môžu nepriaznivo pôsobiť na vodné živočichy. Psom by nemalo byť dovolené plávať vo vodných tokoch po dobu 48 hodín po ošetrení (viď aj bod 6.6.).

Liek môže mať nepriaznivý vplyv na natreté, lakované alebo iné plochy v domácnosti alebo vybavenie bytu. Pred kontaktom psa s takýmito materiálmi nechajte miesto aplikácie uschnúť.

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

Na mieste aplikácie sa môžu objaviť prechodné kozmetické zmeny, ako napríklad mokrý vzhľad alebo mierne šupinatenie.

Údaje zhromaždené o týchto účinných látkach vo forme spot-on lieku ukazujú, že sa po použití môžu v mieste aplikácie objaviť prechodné kožné reakcie (šupinatenie, lokálna alopécia, pruritus, erytém, zmeny farby srsti) a celkový pruritus alebo alopécia. Výnimcočne boli pozorované hypersalivácia, reverzibilné neurologické symptómy (hyperestézia, depresia, nervozita), zvracanie alebo dýchacie príznaky.

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

Laboratórne štúdie s fipronilom a pyriproxyfénom nedokázali žiadne teratogénne alebo fetotoxické účinky.

U gravidných a laktujúcich súk neboli s týmto liekom vykonané štúdie. Počas gravidity a laktácie pužívať len podľa hodnotenia prínosu/rizika lieku zodpovedným veterinárnym lekárom.

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

Nie sú známe.

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

Použitie nakvapkaním na kožu – spot-on.

##### Dávkovanie:

Aplikujte jednu pipetu s objemom 4,02 ml pre psa s hmotnosťou od 40 do 60 kg, čo zodpovedá minimálnej odporučenej dávke 6,7 mg fipronilu / kg živej hmotnosti a 2 mg pyriproxyfénu / kg ž. hm.

Objem	Hmotnosť psa	Fipronil (mg)	Pyriproxyfén (mg)
0,67 ml	2 – 10 kg	67	20,1
1,34 ml	10 – 20 kg	134	40,2
2,68 ml	20 – 40 kg	268	80,4
4,02 ml	40 – 60 kg	402	120,6

Pre psy s hmotnosťou viac ako 60 kg použite príslušnú kombináciu pipiet.

##### Spôsob podania:

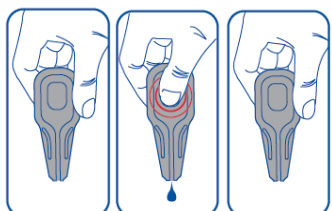
Vyberte pipetu z blistra. Pipetu držte zvisle. Poklopte na jej zúženú časť, aby ste sa uistili, že obsah je vo vnútri hlavnej časti pipety. Odlomte hrot pipety vo vyznačenej línií.

Rozhrňte srst' zvierat'a na báze krku pred lopatkami tak, aby bola viditeľná koža. Priložte hrot pipety priamo na kožu a niekoľkokrát jemne stlačte tak, aby sa obsah vyprázdnil. V prípade nutnosti môže

byť obsah pipety podaný na jedno až dve ďalšie miesta pozdĺž chrbtice psa, aby ste predišli odtoku lieku alebo povrchovej aplikácií na srst', predovšetkým u veľkých psov.



Systém „drop stop“ (obsah vytečie len po stlačení tela pipety).



Jedna pipeta postačuje na ošetrenie jedného zvierat'a. Aplikáciu je možné opakovať každý mesiac. Program ošetrení by mal byť založený na miestnej epidemiologickej situácii z dôvodu najvhodnejšieho tlmenia infestácií blchami a/alebo kliešťami a množenia bŕch.

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

Neboli pozorované žiadne závažné nežiaduce účinky v štúdiach bezpečnosti s 10-týždňovými šteňatami liečenými až 5x vyššími než maximálne odporučenými dávkami 3x v intervaloch 4 týždňov a maximálnou odporučenou dávkou 6x v intervaloch 4 týždňov.

Nebezpečenstvo vzniku nežiaducich reakcií (viď bod 4.6) sa môže zvýšiť v prípade predávkovania, teda zvieratá by mali byť vždy ošetrené správne zvolenou veľkosťou pipety v závislosti na ich živej hmotnosti.

#### 4.11 Ochranná lehota

Neuplatňuje sa.

### 5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Farmakoterapeutická skupina: Ektoparazitiká na lokálnu aplikáciu, fipronil, kombinácie.

Kód ATCvet: QP53AX65

#### 5.1 Farmakodynamické vlastnosti

**Fipronil** je insekticíd a akaricíd patriaci do skupiny fenylpyrazolov. Fipronil a jeho metabolit fipronil sulfón pôsobí na ligandom riadených chloridových kanáloch, najmä tých riadených neurotransmitterom kyselinou gamaaminomaslovou (GABA), rovnako ako desenzitizuje (D) a nedesenzitizuje (N) kanály riadené glutamátom (Glu, jedinečné ligandom riadené chloridové kanály bezstavovcov), čím blokuje pre- a postsynaptický prenos chloridových ionov cez bunkové membrány. Dôsledkom toho je nekoordinovaná činnosť centrálneho nervového systému a smrť hmyzu a roztočov.

**Pyriproxyfén** je regulátor rastu hmyzu (IGR) zo skupiny látok známych ako analógy juvenilných hormónov. Pyriproxyfén sterilizuje dospelé blchy a bráni vývoju nedospelých štadií. Kontakt s molekulou bráni vzniku dospelcov tým, že blokuje vývoj vajíčok (ovocídny účinok), lariev a kukiel (larvocídny účinok), ktoré sú následne odstránené. Po kontakte s molekulou a/alebo prehltnutí

dospelou blchou tiež dochádza ku sterilizácii vajíčok v priebehu zrenia ešte pred ich nakladením. Molekula zabraňuje kontaminácii prostredia liečených zvierat nezrelými vývojovými štádiami blch.

Kombinácia fipronilu a pyriproxyfénu zaistuje insekticídny a akaricídny účinok proti blchám (*Ctenocephalides felis*) a kliešťom (*Rhipicephalus sanguineus*, *Dermacentor reticulatus*, *Ixodes ricinus*) a naviac zabraňuje vývoju vajíčok na dospelé blchy.

## 5.2 Farmakokinetické údaje

Po topickej aplikácii lieku sa za normálnych okolností fipronil a pyriproxyfén v srsti psa dobre distribuujú do 24 hodín.

Fipronil je metabolizovaný predovšetkým na sulfónový derivát, ktorý má tiež insekticídne a akaricídne vlastnosti. Koncentrácie fipronilu, fipronil sulfónu a pyriproxyfénu na srsti sa znižujú v čase, ale sú stále detekovatelné po dobu najmenej 84 dní po aplikácii.

Maximálna plazmatická koncentrácia fipronilu sa dosahuje za 3 až 7 dní po podaní lieku a fipronil sulfónu za 7 až 14 dní. Maximálna plazmatická koncentrácia pyriproxyfénu sa dosahuje za 1 až 3 dni po podaní.

Plazmatické koncentrácie fipronilu a pyriproxyfénu v čase klesajú a sú detekovatelné až 50 dní po podaní lieku.

## 6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

### 6.1 Zoznam pomocných látok

Butylhydroxyanizol E320

Butylhydroxytoluén E321

Dietylénglykol-monoetyléter

### 6.1 Závažné inkompatibility

Nie sú známe

### 6.3 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v pôvodnom obale: 3 roky.

### 6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia na uchovávanie

Uchovávať pri teplote do 30°C.

Uchovávať na suchom mieste.

Blister uchovávať v škatuli aby bol chránený pred svetlom.

### 6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Priehľadné plastové viacvrstvové jednodávkové pipety s obsahom 4,02 ml získané termoformovaním priehľadného komplexu dna (polyakrylonitril metakrylát, polypropylén alebo polyetylén-etylén vinyl alkohol-polyetylén, cyklický olefinový kopolymér, polypropylén) a uzavorené zatavením komplexu viečka (polyakrylonitril metakrylát alebo polyetylén-etylén vinyl alkohol-polyetylén, hliník, polyetylén tereftalát).

Škatuľky obsahujú jednotlivé pipety umiestnené v odlamovacích blistroch vyrobených z polypropylénu, cyklického olefinového kopolyméru, polypropylénu a uzavorených viečkom vyrobeným z polyetylén tereftalátu, hliníku a polypropylénu.

Škatuľky po 1, 4, 24 alebo 60 pipiet (väčšie škatule s obálkami určenými pre rozdelenie daného počtu pipiet).

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzat na trh.

**6.6 Osobitné bezpečnostné opatrenia na znieskodňovanie 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.

Liek sa nesmie vypustiť do vodných zdrojov, pretože to môže byť nebezpečné pre ryby a ďalšie vodné organizmy.

Nekontaminujte rybníky, vodné toky alebo stoky liekom alebo prázdnymi obalmi.

**7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

VIRBAC

1ère avenue – 2065m – L.I.D.

06516 Carros

FRANCÚZSKO

**8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(-A)**

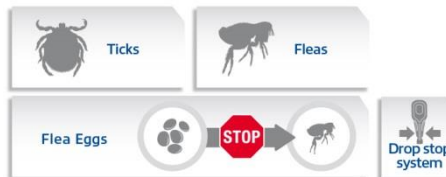
96/061/DC/15-S

**9. DÁTUM PRVÉHO ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII ALEBO DÁTUM PREDLŽENIA PLATNOSTI ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

**10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU**

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE  
PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDZANÉ NA VONKAJŠOM OBALE  
EFFIPRO DUO 402 mg/120 mg spot-on roztok pre veľmi veľké psy**

Škatuľa obsahujúca 1 jednotlivú pipetu umiestnenú v blistri  
Škatuľa obsahujúca 4 jednotlivé pipety umiestnené v 2 blistroch  
Škatuľa obsahujúca 24 jednotlivých pipiet umiestnených v 12 blistroch  
Škatuľa obsahujúca 60 jednotlivých pipiet umiestnených v 30 blistroch

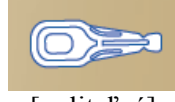


**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

EFFIPRO DUO 402 mg/120 mg spot-on roztok pre psy  
Fipronilum/Pyriproxyfenum

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

Každá pipeta obsahuje:

 [voliteľné]	Fipronil	Pyriproxyfén
4,02 ml	402 mg	120,6 mg

**3. LIEKOVÁ FORMA**

Roztok na nakvapkanie na kožu - spot-on

**4. VEĽKOSŤ BALENIA**



1

4,02 ml



4  
4,02 ml



24  
4,02 ml



60  
4,02 ml

## 5. CIEĽOVÝ DRUH

Psy 40-60 kg.

## 6. INDIKÁCIA (INDIKÁCIE)

Pre psy proti infestácií blchami a/alebo kliešťami.

Blchy, blšie vajíčka a klieše.

## 7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

Roztok na nakvapkanie na kožu – spot-on.

[volteľnél]	Pes	Fipronil	Pyriproxyfen
0,67 ml	2-10 kg	67 mg	20,1 mg
1,34 ml	10-20 kg	134 mg	40,2 mg
2,68 ml	20-40 kg	268 mg	80,4 mg
4,02 ml	40-60 kg	402 mg	120,6 mg

Pre psy nad 60 kg použite vhodnú kombináciu pipiet

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.



[voliteľné]

## 8. OCHRANNÁ LEHOTA

Ochranná lehota: neupatňuje sa.

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

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.



[voliteľné]

#### **10. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

<EXP {mesiac/rok}>

#### **11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať pri teplote do 30°C.

Uchovávať na suchom mieste.

Blister uchovávať v škatuli aby bol chránený pred svetlom.



30°C

[voliteľné]

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

Prečítajte si písomnú informáciu pre používateľov.



[voliteľné]

#### **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.



[voliteľné]

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

VIRBAC

1ère avenue – 2065m – L.I.D.

06516 Carros

FRANCÚZSKO

#### **16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

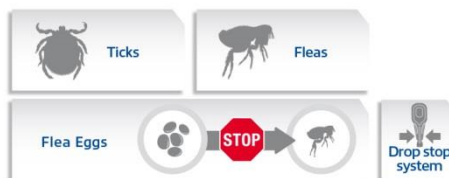
96/061/DC/15-S

#### **17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

č. šarže (číslo)

**PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDZANÉ NA VONKAJŠOM OBALE  
EFFIPRO DUO spot-on roztok pre psy**

**Obálka bud' s jedným, alebo dvomi dvojpipetovými blistrami (uloženými vo väčšej škatuľke)**



Obálka pre jeden až dva blistre po 2 pipetách

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

EFFIPRO DUO spot-on roztok pre psy  
Fipronilum/Pyriproxyfenum

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

Každá pipeta obsahuje:

[voliteľné]	Pes	Fipronil	Pyriproxyfén
0,67 ml	2-10 kg	67 mg	20,1 mg
1,34 ml	10-20 kg	134 mg	40,2 mg
2,68 ml	20-40 kg	268 mg	80,4 mg
4,02 ml	40-60 kg	402 mg	120,6 mg

**3. LIEKOVÁ FORMA**

Roztok na nakvapkanie na kožu - spot-on

**4. VEEKOSŤ BALENIA**

Obal určený na jeden až dva blistre po 2 pipetách.

**5. CIEĽOVÝ DRUH**

Psy.

## **6. INDIKÁCIA (INDIKÁCIE)**

Použitie u psov proti infestácii blchami alebo kliešťami.  
Blchy, blšie vajíčka a klieše.

## **7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU**

Použitie nakvapkaním na kožu – spot-on.  
Pre psy nad 60 kg použite vhodnú kombináciu pipiet.

Pred použitím čítajte písomnú informáciu pre používateľov.



[voliteľné]

## **8. OCHRANNÁ LEHOTA**

Ochranná lehota: neuplatňuje sa.

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

Pred použitím čítajte písomnú informáciu pre používateľov.



[voliteľné]

## **10. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

Číslo šarže a dátum exspirácie viď vonkajší blister alebo pipeta.

## **11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať pri teplote do 30°C.

Uchovávať na suchom mieste.

Blister uchovávať v škatuli aby bol chránený pred svetlom.



30°C

[voliteľné]

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

Precítajte si písomnú informáciu pre používateľov.



[voliteľné]

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

Len pre zvieratá.

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

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.



[voliteľne]

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

VIRBAC  
1ère avenue – 2065m – L.I.D.  
06516 Carros  
FRANCÚZSKO

**16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(A)**

96/061/DC/15-S

**17. ČÍSLO ŠARŽE**

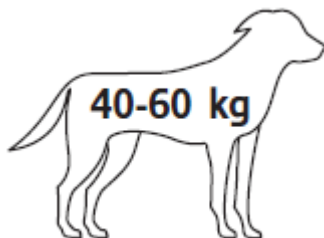
Číslo šarže a dátum exspirácie viď vonkajší blister alebo pipeta.

**MINIMÁLNE ÚDAJE UVÁDZANÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**  
**EFFIPRO DUO 402 mg/120 mg spot-on roztok pre veľmi veľké psy**

Vonkajší blister s blistrami po 1 alebo 2 pipetách, rozlomiteľnými na jednotlivé pipety

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

EFFIPRO DUO 402 mg/120 mg spot-on  
Fipronilum/Pyriproxyfenum



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

Fipronil 402 mg  
Pyriproxyfén 120 mg

**3. OBSAH VYJADRENÝ HMOTNOSŤOU, OBJEMOM ALEBO POČTOM DÁVOK**

1 dávka

**4. CESTA(Y) PODANIA**

Nakvapkaním na kožu - spot-on.

**5. OCHRANNÁ LEHOTA**

Neuplatňuje sa.

**6. ČÍSLO ŠARŽE**

č. šarže (číslo)

**7. DATUM EXSPIRÁCIE**

EXP {mesiac/rok}

**8. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

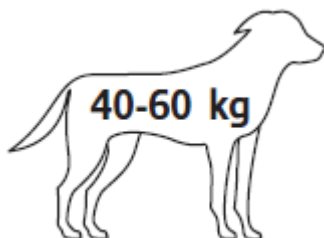
Len pre zvieratá.

**MINIMÁLNE ÚDAJE UVÁDZANÉ NA VNÚTORNOM OBALE MAĽEJ VEĽKOSTI  
EFFIPRO DUO 402 mg/120 mg spot-on roztok pre veľmi veľké psy**

**Jednotlivé pipety**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

EFFIPRO DUO 402 mg/120 mg spot-on  
Fipronilum/Pyriproxyfenum



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

Fipronil 402 mg  
Pyriproxyfén 120 mg

**3. OBSAH VYJADRENÝ HMOTNOSŤOU, OBJEMOM ALEBO POČTOM DÁVOK**

1 dávka

**4. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU**

Roztok na nakvapkanie na kožu – spot-on.

**5. OCHRANNÁ LEHOTA**

Neuplatňuje sa.

**6. ČÍSLO ŠARŽE**

č. šarže (číslo)

**7. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP {mesiac/rok}

**8. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

Len pre zvieratá.

## PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

**EFFIPRO DUO 67 mg/20 mg spot-on roztok pre malé psy**  
**EFFIPRO DUO 134 mg/40 mg spot-on roztok pre stredne veľké psy**  
**EFFIPRO DUO 268 mg/80 mg spot-on roztok pre veľké psy**  
**EFFIPRO DUO 402 mg/120 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 a výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

VIRBAC

1ère avenue – 2065m – L.I.D.  
06516 Carros  
Francúzsko

### 2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

EFFIPRO DUO 67 mg/20 mg spot-on roztok pre malé psy  
EFFIPRO DUO 134 mg/40 mg spot-on roztok pre stredne veľké psy  
EFFIPRO DUO 268 mg/80 mg spot-on roztok pre veľké psy  
EFFIPRO DUO 402 mg/120 mg spot-on roztok pre veľmi veľké psy

### 3. ZLOŽENIE: ÚČINNÉ LÁTKY A INÉ ZLOŽKY

Každá pipeta obsahuje:	Účinné látky		Pomocné látky	
Objem pipety (jednotlivá dávka)	Fipronilum	Pyriproxyfenum	BHA	BHT
0,67 ml	67 mg	20,1 mg	0,134 mg	0,067 mg
1,34 ml	134 mg	40,2 mg	0,268 mg	0,134 mg
2,68 ml	268 mg	80,4 mg	0,536 mg	0,268 mg
4,02 ml	402 mg	120,6 mg	0,804 mg	0,402 mg

Číry, bezfarebný až nažltlý roztok.

### 4. INDIKÁCIA(-E)

Liečba infestácie blchami alebo kliešťami u psov.

#### Proti blchám:

Liečba a prevencia infestácie blchami (*Ctenocephalides felis*). Jedno ošetrenie zabráni ďalšej infestácii po dobu 7 týždňov.

Pôsobí preventívne proti množeniu bŕcich tým, že po aplikácii bráni vývoju vajíčok na dospelé blchy po dobu 12 týždňov.

Liek môže byť použitý ako súčasť stratégie liečby alergickej dermatítidy vyvolanej blchami (FAD), ktorá bola diagnostikovaná veterinárnym lekárom.

#### Proti kliešťom:

Liečba infestácie kliešťami (*Ixodes ricinus*).

Jedno ošetrenie poskytuje trvalý akaricídny účinok po dobu 2 týždňov v prípade infestácie druhom *Ixodes ricinus* a po dobu 4 týždňov v prípade druhov *Dermacentor reticulatus* a *Rhipicephalus sanguineus*.

Pokiaľ sú v čase aplikácie prítomné kliešte určitých druhov (*Dermacentor reticulatus*, *Rhipicephalus sanguineus*), je možné, že v priebehu prvých 48 hodín nebudú všetky usmrtené.

## 5. KONTRAINDIKÁCIE

Nepoužívať u králikov pre nebezpečenstvá nežiaducich reakcií až úhynu.

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

## 6. NEŽIADUCE ÚČINKY

Na mieste aplikácie sa môžu objaviť prechodné kozmetické zmeny, ako napríklad mokrý vzhľad alebo mierne šupinatenie.

Údaje zhromaždené o týchto účinných látkach vo forme spot-on lieku ukazujú, že sa po použití môžu v mieste aplikácie objaviť prechodné kožné reakcie (šupinatenie, lokálna alopécia, pruritus, erytém, zmeny farby srsti) a celkový pruritus alebo alopécia. Výnimočne boli pozorované hypersalivácia, reverzibilné neurologické symptómy (hyperestézia, depresia, nervozita), zvracanie alebo dýchacie príznaky.

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 (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 zvierat)
- menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1 000 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 akokoľvek vážne účinky alebo iné vedľajšie účinky, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, informujte vášho veterinárneho lekára.

## 7. CIELOVÝ DRUH

Psy.

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

Dávkovanie:

Hmotnosť psa	Objem pipety (jedna dávka)	Fipronil (mg)	Pyriproxyfén (mg)
2 – 10 kg	0,67 ml	67	20,1
10 – 20 kg	1,34 ml	134	40,2
20 – 40 kg	2,68 ml	268	80,4
40 – 60 kg	4,02 ml	402	120,6

Pre psy s hmotnosťou viac ako 60 kg použíte príslušnú kombináciu pipiet.

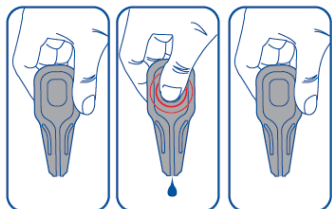
Spôsob podania:

Vyberte pipetu z blistra. Pipetu držte zvisle. Poklopte na jej zúženú časť, aby ste sa uistili, že obsah je vo vnútri hlavnej časti pipety. Odlomte hrot pipety vo vyznačenej línií.

Rozhrňte srst' zvieraťa na báze krku pred lopatkami tak, aby bola viditeľná koža. Priložte hrot pipety priamo na kožu a niekoľkokrát jemne stlačte tak, aby sa obsah vyprázdnil. V prípade nutnosti môže byť obsah pipety podaný na jedno až dve ďalšie miesta pozdĺž chrbtice psa, aby ste predišli odtoku lieku alebo povrchovej aplikácií na srst', predovšetkým u veľkých psov.



Systém „drop stop“ (obsah vytečie len po stlačení tela pipety).



## 9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

Jedna pipeta postačuje na ošetrenie jedného zvieraťa. Aplikáciu je možné opakovať každý mesiac. Program ošetrení by mal byť založený na miestnej epidemiologickej situácii z dôvodu najvhodnejšieho tlmenia infestácií blchami a/alebo kliešťami a množenia bŕch.

## 10. OCHRANNÁ LEHOTA

Neuplatňuje sa.

## 11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume exspirácie uvedenom na škatuli a etikete nasledujúcim za „EXP“. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v mesiaci.

Uchovávať pri teplote do 30°C.

Uchovávať na suchom mieste.

Blister uchovávať v škatuli aby bol chránený pred svetlom.

## 12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

### Osobitné bezpečnostné opatrenia pre každý cielový druh:

Šampónovanie alebo namáčanie zvieraťa do vody bezprostredne po ošetrení môže skrátiť účinnosť lieku. Liek zostáva účinný proti blchám po dobu 5 týždňov, ak je pes po ošetrení šampónovaný raz za mesiac. Ak je potrebné psa šampónovať, je lepšie tak urobiť ešte pred ošetrením týmto liekom.

Ponorenie zvieraťa do vody dvakrát po ošetrení neovplyvnilo adulticídnu účinnosť lieku proti blchám ani účinnosť v prevencii vývoja vajíčok na dospelé blchy.

Vplyv ponorenia psa do vody alebo jeho šampónovanie na účinnosť lieku proti kliešťom neboli hodnotený.

Na začiatku liečebných opatrení, najmä v prípade masívnej infestácie, by mali byť prepravky zvierat a miesta, kde zvieratá spia a odpočívajú, ako sú koberce a bytové zariadenia, pravidelne ošetrované vhodným insekticidom a vysávané.

Aby sa znížilo množstvo blív v prostredí, je treba ošetriť vhodným liekom proti blchám všetky zvieratá žijúce v tej istej domácnosti.

Liek nebráni prichyteniu kliešťov na zviera. V prípade nepriaznivých podmienok nemožno celkom vylúčiť prenos infekčných chorôb kliešťami. Bola preukázaná okamžitá účinnosť proti kliešťom *Ixodes ricinus*, čo naznačuje, že klieše tohto druhu budú pravdepodobne usmrtené do 48 hodín po aplikácii lieku. Pokiaľ sú v čase aplikácie lieku prítomné klieše *Dermacentor reticulatus* alebo *Rhipicephalus sanguineus*, nemusia byť usmrtené v priebehu prvých 48 hodín.

Uhynuté klieše väčšinou odpadávajú zo zvierat samé. Zostávajúce klieše možno odstrániť jemným vytiahnutím, zároveň sa treba presvedčiť, že ich ústna časť nezostala v pokožke.

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

Len na vonkajšie použitie.

Pred ošetrením by mali byť zvieratá presne odvážené.

Nepoužívať u šteniat mladších ako 10 týždňov a/alebo vážiacich menej ako 2 kg vzhľadom na absenciu údajov o bezpečnosti.

Zabráňte kontaktu obsahu pipety s očami alebo tlamou ošetrených psov. Predovšetkým zabráňte olizovaniu miesta aplikácie ošetreným zvieratom alebo zvieraťom, ktoré je s ním v kontakte.

Neaplikujte liek na rany alebo poranenú kožu.

Pre chýbajúce dodatočné štúdie o bezpečnosti neopakujte ošetrenie v intervale kratšom než 4 týždne.

Nebolo skúmané použitie u chorých alebo oslabených psov.

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

Liek môže pôsobiť neurotoxicicky.

Liek môže byť škodlivý v prípade prehlnutia.

Zabráňte kontaktu s pokožkou a ústami.

Vyvarujte sa pozitíu, vrátane kontaktu rúk s ústami.

Nefajčiť, nepít ani nejest počas aplikácie lieku.

Po použití si umyť ruky.

Nemanipulujte s ošetrenými zvieratami a zamedzte deťom hrať sa s nimi, pokiaľ nezaschne miesto aplikácie. Odporúča sa preto neošetrovať zvieratá počas dňa, ale v podvečer, a nedovoliť čerstvo ošetreným zvieratám spať s ich majiteľmi, najmä s deťmi.

Pipety uchovávajte v originálnom balení až do ich použitia a potom ich ihned zlikvidujte.

V prípade náhodného kontaktu s pokožkou opláchnite postihnuté miesto vodou.

V prípade náhodného pozitia lieku ihned vyhľadať lekársku pomoc a ukážte písomnú informáciu alebo etiketu praktickému lekárovi.

Len pre zvieratá.

#### Ďalšie opatrenia

Fipronil a pyriproxyfén môžu nepriaznivo pôsobiť na vodné živočíchy. Psom by nemalo byť dovolené plávať vo vodných tokoch po dobu 48 hodín po ošetrení (viď aj bod 6.6.).

Liek môže mať nepriaznivý vplyv na natreté, lakovane alebo iné plochy v domácnosti alebo vybavenie bytu. Pred kontaktom psa s takýmito materiálmi nechajte miesto aplikácie uschnúť.

#### Gravidita a laktácia:

Laboratórne štúdie s fipronilom a pyriproxyfénom nedokázali žiadne teratogénne alebo fetotoxické účinky.

U gravidných a laktujúcich súk neboli s týmto liekom vykonané štúdie. Počas gravidity a laktácie púžívať len podľa hodnotenia prínosu/rizika lieku zodpovedným veterinárnym lekárom.

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

Nie sú známe.

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

Neboli pozorované žiadne závažné nežiaduce účinky v štúdiach bezpečnosti s 10-týždňovými šteňatami liečenými až 5x vyššími než maximálne odporučenými dávkami 3x v intervaloch 4 týždňov a maximálnou odporučenou dávkou 6x v intervaloch 4 týždňov.

Nebezpečenstvo vzniku nežiaducich reakcií (viď bod 4.6) sa môže zvýšiť v prípade predávkovania, teda zvieratá by mali byť vždy ošetrené správne zvolenou veľkosťou pipety v závislosti na ich živej hmotnosti.

#### Inkompatibility:

Nie sú známe

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

Lieky sa nesmú likvidovať prostredníctvom odpadovej vody alebo odpadu v domácnostiach. O spôsobe likvidácie liekov, ktoré už nepotrebujete, sa poradte so svojím veterinárnym lekárom alebo lekárnikom. Tieto opatrenia by mali byť v súlade s ochranou životného prostredia. Nekontaminujte rybníky, vodné toky alebo stoky liekom alebo prázdnymi obalmi.

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

### **15. ĎALŠIE INFORMÁCIE**

**Pyriproxyfén** je regulátor rastu hmyzu (IGR) zo skupiny látok známych ako analógy juvenilných hormónov. Kontakt s molekulou bráni vzniku dospelcov tým, že blokuje vývoj vajíčok (ovocídny účinok), lariev a kukiel (larvocídny účinok), ktoré sú následne odstránené.

**Kombinácia fipronilu a pyriproxyfénu** zaistuje insekticídny a akaricídny účinok proti blchám (*Ctenocephalides felis*) a kliešťom (*Rhipicephalus sanguineus*, *Dermacentor reticulatus*, *Ixodes ricinus*) a naviac zabráňuje vývoju vajíčok na dospelé blchy.

Škatuľky po 1, 4, 24 alebo 60 pipiet (väčšie škatule s obálkami určenými pre rozdelenie daného počtu pipiet).

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.