

INDLÆGSSEDDEL

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

1. Veterinærlægemidlets navn

Advantage vet. 40 mg kutanopløsning til katte (<4 kg)

Advantage vet. 80 mg kutanopløsning til katte (≥4 kg)

2. Sammensætning

Hver dosisenhed (pipette) indeholder:

Aktivt stoffer:

	Dosisenhed	Imidacloprid
Advantage vet. 40 mg til katte (< 4 kg)	0,4 ml	40 mg
Advantage vet. 80 mg til katte (≥ 4 kg)	0,8 ml	80 mg

Hjælpestoffer:

832,0 mg/ml benzylalkohol (E1519), 1,0 mg/ml butylhydroxytoluen (E321)

Klar gul til svagt brun opløsning.

3. Dyrearter

Til kat.



4. Indikation(er)

Til forebyggelse og bekæmpelse af loppeangreb på katte.

En behandling forebygger yderligere loppeangreb i 3-4 uger.

Veterinærlægemidlet kan anvendes som en del af behandlingsstrategien til kontrol af loppeallergi, hvor diagnosen er stillet af dyrlægen.

5. Kontraindikationer

Må ikke anvendes til behandling af diende killinger under 8 uger.

Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

6. Særlige advarsler

Særlige advarsler:

Unødvendig brug af midler mod parasitter eller brug, der afviger fra instruktionerne i indlægssedlen, kan øge risikoen for resistens og føre til nedsat effekt. Beslutningen om at bruge veterinærlægemidlet bør baseres på konstatering af den parasitære art og belastning eller af risikoen for infektion baseret på parasittens egenskaber, for hvert enkelt dyr.

Muligheden for, at andre dyr i samme husstand kan være en kilde til geninfektion med lopper og pelslus bør overvejes, og disse bør behandles efter behov med et passende produkt.

Nye loppeangreb fra omgivelserne kan forekomme i 6 uger eller længere efter start af behandlingen. Mere end én behandling kan derfor være nødvendig afhængig af antallet af lopper i omgivelserne. For at nedsætte gensmitte fra omgivelserne anbefales det i tillæg at bruge et egnet bekæmpelsesmiddel mod voksne lopper og deres udviklingsstadier i omgivelserne, især i dyrets kurv, sengetøj og hvileområder såsom tæpper og bløde møbler. For yderligere at reducere reinfestation fra miljøet, anbefales det, at alle katte i husstanden behandles. Behandling af diegivende hunkatte kontrollerer loppeangreb både på moderen og hendes unger.

Virksomheden af veterinærlægemidlet holder også selvom dyret bliver vådt f.eks. efter heftig regn. Genbehandling kan imidlertid blive nødvendig, afhængig af mængden af lopper i omgivelserne. Der må dog ikke genbehandles oftere end 1 gang om ugen.

Særlige forholdsregler vedrørende sikker anvendelse hos den dyreart, som lægemidlet er beregnet til:

Dette veterinærlægemiddel er kun til udvortes brug, og må ikke gives oralt.

Undgå at pipettens indhold kommer i kontakt med dyrets øjne eller mund.

Tillad ikke nyligt behandlede dyr at slikke på hinanden. Ethvert halsbånd skal fjernes inden påføring af veterinærlægemidlet. Inden halsbåndet sættes på igen, skal det behandlede område vurderes visuelt for at sikre, at det er tørt.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer lægemidlet til dyr:

Dette veterinærlægemiddel indeholder benzylalkohol og kan i sjældne tilfælde forårsage hudsensibilisering eller forbigående hudreaktioner (f.eks. irritation, prikken).

Personer med kendt overfølsomhed over for imidacloprid og benzylalkohol bør kontakte lægen ved kontakt med veterinærlægemidlet undgås.

Undgå kontakt med hud, øjne eller mund.

Der må ikke masseres på påføringsstedet.

Spis, drik og ryg ikke under påføringen.

Ved spild af veterinærlægemidlet på huden afvaskes med sæbe og vand.

Hvis veterinærlægemidlet kommer i øjnene, skal der skylles grundigt med vand.

Hvis hud- eller øjenirritation varer ved, eller hvis veterinærlægemidlet ved et uheld synkes, skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen.

Efter påføring, må dyrene ikke kæles eller børstes før påføringsstedet er tørt.

Vask hænderne grundigt efter behandling af dyret.

Særlige forholdsregler vedrørende beskyttelse af miljøet:

Imidacloprid er toksisk for vandlevende organismer. Se også afsnit 'Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse'.

Andre forsigtighedsregler:

Opløsningsmidlet i dette veterinærlægemiddel kan forårsage pletter på visse materialer såsom læder, tekstiler, plast og behandlede overflader. Lad behandlingsstedet tørre, inden der tillades kontakt med sådanne materialer.

Drægtighed og laktation:

Der er ikke observeret reproduktive toksiske virkninger hos rotter, og der er ikke observeret primære embryotoksiske eller teratogene toksiske virkninger under undersøgelser af rotter og kaniner. Undersøgelser på drægtige og diegivende hunkatte samt deres afkom er begrænsede. Indtil videre er der ikke tegn på bivirkninger hos disse dyr.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Der er ikke set interaktioner mellem dette veterinærlægemiddel i den dobbelt anbefalede dosis og følgende almindeligt anvendte veterinærlægemiddel: lufenuron, pyrantel og praziquantel. Der er heller ikke set interaktioner i forbindelse med en bred vifte af rutine behandlinger, herunder vaccinationer.

Overdosis:

Ingen uønskede kliniske virkninger blev bemærket efter brug af doser på 5 gange terapeutisk niveau, hver uge i 8 på hinanden følgende uger.

I sjældne tilfælde af overdosering, eller ved indtagelse ved at slikke på applikationsstedet, kan der opstå forstyrrelser af nervesystemet (så som kramper, rysten, usikre bevægelser, store pupiller, små pupiller, sløvhed).

Forgiftning efter utilsigtet oral optagelse hos dyr er usandsynlig. Skulle dette forekomme, bør behandlingen være symptomatisk under opsyn af en dyrlæge.

Ingen specifik antidot kendes, men brug af aktivt kul kan være gavnligt.

7. Bivirkninger

Katte:

Meget sjælden (< 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder enkeltstående indberetninger):

Agitation (hyperaktivitet)

Diarré ¹ , Hypersalivering (øget salivering) ² , Opkastning ¹
--

Neurologiske tegn (f.eks. depression (sløvhed), ataxi, tremor)
--

Reaktion på applikationsstedet (f.eks. hårtab, kløen, rødmen af huden, hudlæsioner)

¹Kan forekomme efter oral indtagelse.

²Kan forekomme på grund af den bitre smag, hvis katten en slikker på applikationsstedet umiddelbart efter behandling. Dette er ikke tegn på forgiftning og forsvinder indenfor nogle minutter uden behandling.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et produkt. Kontakt i første omgang din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel, eller hvis du mener, at medicinen ikke har virket. Du kan også indberette bivirkninger til indehaveren af markedsføringstilladelsen ved hjælp af kontaktoplysningerne sidst i denne indlægsseddel eller via det nationale bivirkningssystem:

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

DK-2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk

8. Dosering for hver dyreart, administrationsveje og administrationsmåde

Til anvendelse på huden. Kun til udvortes brug.

Underdosering kan resultere i ineffektiv brug og kan fremme resistensudvikling. For at sikre korrekt dosering bør legemsvægten bestemmes så nøjagtigt som muligt.

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

Dosering og behandlingsskema:

Den anbefalede minimumsdosis er 10 mg imidacloprid pr. kg legemsvægt (lgv), svarende til 0,1 ml/kg lgv af veterinærlægemidlet.

Kattens vægt (kg)	Anvendt pipetestørrelse	Pipettevolumen (ml)	Imidacloprid mg/kg lgm.
< 4 kg	Advantage vet. 40 mg til katte	0,4	Minimum 10
≥ 4 kg	Advantage vet. 80 mg til katte	0,8	Minimum 10

Vælg den korrekte pipetestørrelse i henhold til kattens vægt.

Til behandling eller forebyggelse af angreb med lopper, dette veterinærlægemiddel er beregnet til, bør behovet for og hyppigheden af genbehandling(er) være baseret på professionel rådgivning og tage hensyn til den lokale situation og dyrets levevis.

9. Oplysninger om korrekt administration

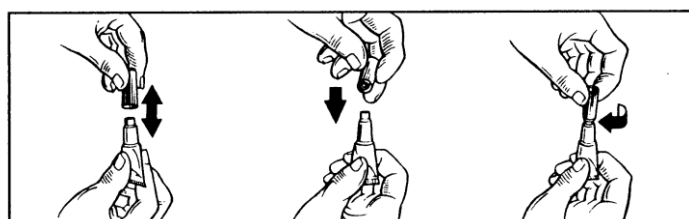
Tag en pipette ud af pakningen. Hold pipetten opret, drej og træk hættens af. Vend hættens og sæt den på pipetten. Drej rundt og træk hættens af igen for derved at bryde forseglingen som vist i figur 1.

Del pelsen i nakkeregionen ved kraniets start, så huden bliver synlig. Placer spidsen af pipetten på huden og tryk fast adskillige gange for at tømme indholdet ud direkte på huden som vist i figur 2.

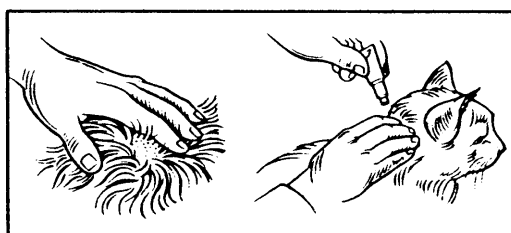
Korrekt applikation i nakkeregionen ved kraniets start minimerer kattens mulighed for at slikke veterinærlægemidlet i sig.

Kun til enkeltsprogede pakninger:

Figureerne er vist nedenfor.



Figur 1



Figur 2

10. Tilbageholdelsestid(er)

Ikke relevant.

11. Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Opbevares utilgængeligt for børn.

Der er ingen særlige krav vedrørende opbevaringsforhold for dette veterinærlægemiddel.

Opbevar blisterkortet i den ydre kartonæske.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på den ydre kartonæske, blister og pipette efter Exp. Udløbsdatoen refererer til den sidste dag i den pågældende måned.

12. Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Dette veterinærlægemiddel må ikke udledes i vandløb, da imidacloprid kan være farligt for fisk og andre vandorganismer.

Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller relateret affald i henhold til lokale retningslinjer samt eventuelle nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

Kontakt dyrlægen eller apotekspersonalet vedrørende bortskaffelse af overskydende lægemidler.

13. Klassificering af veterinærlægemidler

Veterinærlægemidlet er ikke receptpligtigt.

14. Markedsføringstilladelsesnumre og pakningsstørrelser

MTnr:

0,4 ml (katte under 4 kg): 18912

0,8 ml (katte 4 kg og derover): 38496

Pakningsstørrelser:

Kartonæske indeholdende i alt 1, 2, 3, 4, eller 6 enkeltdosispipetter i blisterkort. Hver enkeltdosispipette indeholder 0,4 ml eller 0,8 ml opløsning.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

15. Dato for seneste ændring af indlægssedlen

20. maj 2025

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktoplysninger

Indehaver af markedsføringstilladelse og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger:

Elanco Animal Health GmbH

Alfred-Nobel-Str. 50

40789 Monheim

Tyskland

Tlf: +45 78775477

PV.DNK@elancoah.com

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH

Projensdorfer Str.324

D-24106 Kiel

Tyskland

Lokal repræsentant

Elanco Denmark ApS

Lautrupvang 12, 1

2750 Ballerup

17. Andre oplysninger

I videregående undersøgelser har imidacloprid, udover effekt på voksne lopper, også vist effekt på loppelarver i omgivelserne af det behandlede dyr. Larvestadier i dyrets omgivelser dør efter kontakt med det behandlede dyr.