

FRONTLINE®

SPOT ON

NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO Frontline Spot-on 50 mg/0,5 ml roztwór do nakrapiania dla kotów. Frontline Spot-on S 67 mg/0,67 ml roztwór do nakrapiania dla psów. Frontline Spot-on M 134 mg/1,34 ml roztwór do nakrapiania dla psów. Frontline Spot-on L 268 mg/2,68 ml roztwór do nakrapiania dla psów. Frontline Spot-on XL 402 mg/4,02 ml roztwór do nakrapiania dla psów. **POSTAĆ FARMACEUTYCZNA** Roztwór do nakrapiania. Przezroczysty roztwór. **SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY PRODUKTU LECZNICZEGO** Substancja czynna: 1 pipeta (0,5ml) zawiera: Fipronil 50mg; 1 pipeta (0,67ml) zawiera: Fipronil 67mg; 1 pipeta (1,34ml) zawiera: Fipronil 134mg; 1 pipeta (2,68 ml) zawiera: Fipronil 268mg; 1 pipeta (4,02 ml) zawiera: Fipronil 402mg. **WSKAZANIA** Leczenie i zapobieganie inwazji u kotów oraz psów: pcheł (*Ctenocephalides sp.*), kleszczy (*Rhipicephalus sanguineus*, *Dermacentor sp.*, *Amblyomma americanum*, *Haemaphysalis leachi*, *Ixodes sp.*), wszołków (*Felicola subrostratus* – u kotów, *Trichodectes canis* - u psów). Produkt może być wykorzystywany u kotów oraz psów do zapobiegania i leczenia alergicznego pchlego zapalenia skóry (APZS). W tym celu zaleca się comiesięczny zabieg na pacjencie z objawami alergii oraz na innym psie i kocie z nim przebywającym. Pojedyncza dawka preparatu zapewnia ochronę: przed inwazją pchłami przez okres: 3 miesiące u psów i 5 tygodni u kotów, przed inwazją kleszczami przez okres: 3-5 tygodni u psów i 3-4 tygodni u kotów, przed inwazją wszołków przez okres: do 63 dni u psów i 42 dni u kotów. **PRZECIWWSKAZANIA** Z powodu braku badań produktu leczniczego nie należy stosować u gatunków innych niż docelowy. Nie należy stosować produktu u szceniąt w wieku poniżej 8 tygodni i/lub o masie ciała poniżej 2 kg oraz u kociąt w wieku poniżej 8 tygodni i/lub masie ciała poniżej 1 kg. Nie stosować u kotów i psów chorych (choroby układowe, stany gorączkowe) lub w okresie rekonwalescencji. Nie stosować u królików, u których preparat może wywoływać objawy niepożądane, a nawet prowadzić do śmierci. Nie stosować w przypadku nadwrażliwości na substancję czynną lub na dowolną substancję pomocniczą. **NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO** Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, 29 avenue Tony Garnier, 69007 LYON, FRANCJA **ADRES PRZEDSTAWICIELA PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO** Boehringer Ingelheim Sp. z o.o., ul. Klimczaka 1, 02-797 Warszawa, tel. 22 699 06 99, fax 22 699 06 98 **NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU** 399/97, 5008/08, 5007/08, 5006/08, 5005/08 **PRODUKT LECZNICZY WYDAWANY BEZ PRZEPISU LEKARZA – OTC** **DATA AKTUALIZACJI SKRÓCONEJ INFORMACJI O LEKU** Czerwiec 2020 **DATA OPRACOWANIA MATERIAŁU REKLAMOWEGO** MAJ 2021

Przed użyciem zapoznaj się z treścią ulotki dołączonej do opakowania.