

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

1. Denominazione del medicinale veterinario

Advantage 40 mg soluzione spot-on per gatti e conigli (<4 kg)

Advantage 80 mg soluzione spot-on per gatti e conigli (≥4 kg)

2. Composizione

Ogni dose unitaria (pipetta) contiene:

	Dose Unitaria	Imidacloprid
Advantage 40 mg per gatti e conigli (<4 kg)	0,4 ml	40 mg
Advantage 80 mg per gatti e conigli (≥4 kg)	0,8 ml	80 mg

Eccipienti:

832,0 mg/ml di alcool benzilico (E1519), 1,0 mg/ml di butilidrossitoluene (E321).

Soluzione limpida da giallo a leggermente bruno.

3. Specie di destinazione

Gatto



e coniglio.



4. Indicazioni per l'uso

Per la prevenzione e il trattamento delle infestazioni da pulci (*Ctenocephalides felis*) nei gatti e per il trattamento delle infestazioni da pulci nei conigli.

Le pulci vengono uccise entro un giorno dal trattamento. Un trattamento previene un'ulteriore infestazione da pulci per tre-quattro settimane nei gatti e fino ad una settimana nei conigli.

Nei gatti, il medicinale veterinario può essere utilizzato come parte di una strategia di trattamento per il controllo della Dermatite Allergica da Pulci (DAP), qualora questa sia stata precedentemente diagnosticata da un medico veterinario.

5. Controindicazioni

Non trattare gattini non svezzati di età inferiore a 8 settimane.

Non trattare conigli di età inferiore a 10 settimane.

Non usare in casi di ipersensibilità alla sostanza attiva o a uno degli eccipienti

6. Avvertenze speciali

Avvertenze speciali:

L'uso non necessario di antiparassitari o l'uso difforme dalle istruzioni fornite nel Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto può aumentare la pressione selettiva di resistenza e ridurre l'efficacia. La decisione di utilizzare il medicinale veterinario deve basarsi sulla conferma della specie e della carica parassitaria, o del rischio di infestazione in base alle sue caratteristiche epidemiologiche, per ogni singolo animale.

Deve essere presa in considerazione la possibilità che altri animali nello stesso ambiente possano essere una fonte di reinfestazione da pulci, e, se necessario, trattarli con un prodotto appropriato.

La reinfestazione dovuta alla comparsa di nuove pulci nell'ambiente può continuare a verificarsi per sei settimane o più dopo l'inizio del trattamento. Potrebbe pertanto essere necessario più di un trattamento, a seconda della concentrazione di pulci nell'ambiente. Per favorire la riduzione della contaminazione ambientale, si raccomanda l'uso aggiuntivo di un trattamento ambientale idoneo contro le pulci adulte e i loro stadi di sviluppo, in particolare per la cuccia dell'animale, la cesta e le aree di riposo abituali dell'animale, come tappeti e tessuti d'arredo. Per ridurre ulteriormente l'infestazione ambientale, si raccomanda di trattare tutti i gatti presenti in casa. Il trattamento delle gatte in allattamento controlla le infestazioni da pulci sia nella madre che nella prole.

Il medicinale veterinario rimane efficace anche se l'animale si bagna, ad esempio dopo essere esposto a forti piogge. Tuttavia, potrebbe essere necessario ripetere il trattamento, a seconda della presenza di pulci nell'ambiente. In questi casi non trattare più di una volta la settimana.

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

Questo medicinale veterinario è per uso topico e non deve essere somministrato oralmente.

Prestare attenzione a evitare che il contenuto della pipetta entri in contatto con gli occhi o la bocca dell'animale trattato.

Non permettere agli animali trattati recentemente di pulirsi a vicenda.

Qualsiasi collare deve essere rimosso prima dell'applicazione del medicinale veterinario.

Prima di applicare nuovamente il collare, l'area trattata deve essere valutata visivamente per assicurarsi che sia asciutta.

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

Questo medicinale veterinario contiene alcool benzilico e in rari casi può causare sensibilizzazione cutanea o reazioni cutanee transitorie (ad es. irritazione, formicolio).

Le persone con nota ipersensibilità all'imidacloprid e all'alcool benzilico devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

Evitare il contatto tra il medicinale veterinario e la pelle, gli occhi o la bocca.

Non massaggiare il sito di applicazione.

Non mangiare, bere o fumare durante l'applicazione.

Lavare con acqua e sapone qualsiasi contaminazione cutanea.

In caso di contatto accidentale con gli occhi, sciacquare abbondantemente con acqua. Se l'irritazione cutanea o oculare persiste, o in caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente a un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Dopo l'applicazione non accarezzare o spazzolare gli animali finché il punto di applicazione sia asciutto. Lavarsi accuratamente le mani dopo l'uso.

Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente:

Imidacloprid è tossico per gli organismi acquatici. Vedere anche paragrafo “Precauzioni speciali per lo smaltimento”.

Altre precauzioni:

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

Gravidanza e allattamento:

Nei ratti non sono stati osservati effetti tossici sulla riproduzione e durante gli studi su ratti e conigli non sono stati osservati effetti primari embriotossici o effetti tossici teratogeni. Gli studi su gatte gravide e in lattazione, e sulla loro prole, sono limitati.

Le evidenze finora suggeriscono che in questi animali non siano attesi effetti avversi.

Interazione con altri medicinali veterinari e altre forme di interazione:

Non è stata osservata alcuna incompatibilità tra questo medicinale veterinario, somministrato a una dose doppia rispetto a quella raccomandata, e i seguenti medicinali veterinari di uso comune: lufenuron, pirantel e praziquantel (gatti). La compatibilità del medicinale veterinario è stata dimostrata anche con un'ampia gamma di trattamenti di routine in condizioni di campo compresa la vaccinazione.

Sovradosaggio:

Nei gatti, non sono stati osservati segni clinici avversi con dosi pari a cinque volte il livello terapeutico somministrate settimanalmente per otto settimane consecutive

Nei conigli, non sono stati osservati segni clinici avversi con dosi fino a 45 mg/kg di peso corporeo (quattro volte il livello terapeutico) somministrate settimanalmente per quattro settimane consecutive.

In rari casi di sovradosaggio o leccamento del pelo trattato, nei gatti possono verificarsi disturbi del sistema nervoso (ad esempio spasmi muscolari, tremori, atassia, midriasi, miosi, letargia).

Negli animali è improbabile che si verifichi avvelenamento a seguito di assunzione orale accidentale. In tal caso, il trattamento deve essere sintomatico sotto controllo medico veterinario. Non esiste un antidoto specifico, ma la somministrazione di carbone attivo può essere utile.

7. Eventi avversi

Gatto:

Molto rari (< 1 animale / 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate):
--

Agitazione (iperattività)

Diarrea ¹ , Ipersalivazione (sbavare) ² , Vomito ¹

Sintomi neurologici (ad es. Depressione (letargia), Incoordinazione, Tremori)

Reazione al sito di applicazione (ad es. Perdita di pelo, Prurito, Arrossamento della pelle, Lesione cutanea)

¹Può verificarsi dopo ingestione orale.

²Può verificarsi se il gatto lecca il sito di applicazione immediatamente dopo il trattamento a causa del sapore amaro. Questo non è un segno di intossicazione e scompare entro pochi minuti senza trattamento.

Coniglio:

Molto rari (< 1 animale / 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate):
--

Agitazione (iperattività)
Diarrea¹, Ipersalivazione (sbavare)²
Reazione al sito di applicazione (ad es. Perdita di pelo, Prurito, Arrossamento della pelle, Lesione cutanea)

¹Può verificarsi dopo ingestione orale.

²Può verificarsi se il gatto lecca il sito di applicazione immediatamente dopo il trattamento a causa del sapore amaro. Questo non è un segno di intossicazione e scompare entro pochi minuti senza trattamento.

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

Spot-on. Solo per uso esterno.

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.

È necessario seguire tutte le istruzioni fornite dal medico veterinario per l'uso di questo medicinale veterinario.

Dosaggio e schema di trattamento:

La dose minima raccomandata è di 10 mg di imidacloprid per kg di peso corporeo (p.c.), equivalente a 0,1 ml/kg p.c. di medicinale veterinario.

Peso del Gatto/Coniglio (kg)	Formato pipetta da usare	Volume pipetta (ml)	Imidacloprid (mg/kg pc)
<4 kg	Advantage 40 mg per gatti e conigli	0,4	minimo 10
≥4 kg	Advantage 80 mg per gatti e conigli	0,8	minimo 10

Selezionare il formato della pipetta appropriato al peso dell'animale da trattare.

Per il trattamento o la prevenzione delle infestazioni da pulci, la necessità e la frequenza del(dei) nuovo(i) trattamento(i), devono basarsi sul parere del medico veterinario e devono tenere conto della situazione epidemiologica locale e dello stile di vita dell'animale.

9. Raccomandazioni per una corretta somministrazione

Estrarre una pipetta dalla confezione. Tenendo la pipetta in posizione verticale, ruotare e togliere il cappuccio. Utilizzare il cappuccio capovolto per ruotare e rimuovere il sigillo dalla pipetta, come mostrato nella figura 1.

Somministrazione nel gatto

Separare il pelo del gatto sul collo alla base del cranio, fino a rendere visibile la cute. Appoggiare l'estremità della pipetta sulla cute e spremere più volte in modo deciso fino a vuotarne tutto il contenuto direttamente sulla cute come mostrato nella figura 2. L'applicazione alla base del cranio minimizzerà la possibilità che il gatto lecchi il medicinale veterinario. Applicare solo su cute integra.

Somministrazione nel coniglio

Separare il pelo del coniglio sul collo alla base del cranio, fino a rendere visibile la cute. Appoggiare l'estremità della pipetta sulla cute e spremere più volte in modo deciso fino a vuotarne tutto il contenuto direttamente sulla cute come mostrato nella figura 3. L'applicazione alla base del cranio minimizzerà la possibilità che il coniglio lecchi il medicinale veterinario. Applicare solo su cute integra.

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.

Per facilitare la redazione di foglietti illustrativi multilingue, le figure sono state numerate e questo testo è stato aggiunto in modo che la grafica possa essere stampata una sola volta alla fine del foglietto illustrativo multilingue.

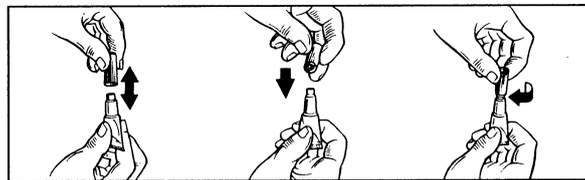


Figura 1

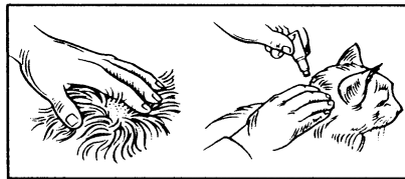


Figura 2

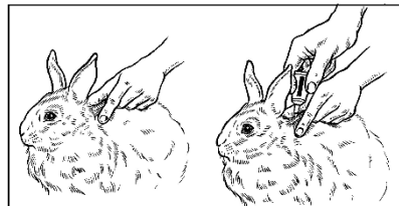


Figura 3

10. Tempi di attesa

Non utilizzare su conigli destinati al consumo umano.

11. Precauzioni speciali per la conservazione

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna condizione particolare di conservazione.

Tenere il blister nell'imballaggio esterno.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sulla scatola e sulla pipetta dopo Exp. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del 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 potrebbe essere pericoloso 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 2, 3, 4 o 6 pipette monodose in un blister.
Ogni pipetta monodose contiene 0,4, o 0,8 ml di soluzione.

Advantage 40 mg soluzione spot-on per gatti e conigli (<4 kg)

Scatola di cartone contenente 2 pipette da 0,4 ml	A.I.C. n. 104373067
Scatola di cartone contenente 3 pipette da 0,4 ml	A.I.C. n. 104373079
Scatola di cartone contenente 4 pipette da 0,4 ml	A.I.C. n. 104373081
Scatola di cartone contenente 6 pipette da 0,4 ml	A.I.C. n. 104373093

Advantage 80 mg soluzione spot-on per gatti e conigli (>4 kg)

Scatola di cartone contenente 2 pipette da 0,8 ml	A.I.C. n. 104373016
Scatola di cartone contenente 3 pipette da 0,8 ml	A.I.C. n. 104373028
Scatola di cartone contenente 4 pipette da 0,8 ml	A.I.C. n. 104373030
Scatola di cartone contenente 6 pipette da 0,8 ml	A.I.C. n. 104373055

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

15. Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo

08/2025

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
Tel. +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

Ulteriori studi, oltre all'efficacia adulticida dell'imidacloprid nei confronti delle pulci, hanno dimostrato un'efficacia larvicida contro le pulci negli ambienti frequentati dagli animali trattati. Gli stadi larvali in tali aree vengono uccisi in seguito al contatto con l'animale trattato.