



RESUMEN DE LAS CARACTERISTICAS DEL PRODUCTO

1. DENOMINACION DEL PRODUCTO:

- a. Nombre de fantasía : Advantix®
- b. Nombre genérico : Imidacloprida 10% - Permetrina 50%
- c. Forma farmacéutica : Solución tópica

2. COMPOSICION

Cada 100 mL contiene:

Imidacloprida	10 g
Permetrina	50 g
Excipientes c.s.p.	100 mL

3. PARTICULARIDADES CLINICAS

a. Especies de destino

Perros

b. Indicaciones de uso, dosis, frecuencia, duración del tratamiento, vía de administración y modo de empleo.

Indicaciones: Para el control y tratamiento de infestaciones por garrapatas (*Rhipicephalus sanguineus*, *Ixodes ricinus**, *Dermacentor spp**) y pulgas (*Ctenocephalides spp*), actuando también como repelente de moscas y mosquitos (*Stomoxys calcitrans****, *Culex spp*, *Aedes spp***, *Anopheles spp**, *Lutzomia spp**, *Phlebotomus perniciosus**)

*No existe en Chile

**No autorizado en Chile

Las pulgas son eliminadas 1 día después del tratamiento. Un tratamiento previene nuevas infestaciones por 4 semanas. El producto puede ser utilizado como parte del tratamiento estratégico para la dermatitis por alergia a las pulgas.

El producto tiene eficacia acaricida y repelente contra la infestación de garrapatas por 4 semanas. Las garrapatas que ya están en el perro pueden no ser eliminadas dentro de los primeros 2 días luego del tratamiento y pueden permanecer adheridas y visibles, por lo que se recomienda remover las garrapatas al momento del tratamiento.

Dosis:

Para perros hasta 4 kg de peso: 1 pipeta de 0,4 mL

Para perros desde 4 kg a 10 kg de peso: 1 pipeta de 1 mL

Para perros desde 10 kg a 25 kg de peso: 1 pipeta de 2,5 mL

Para perros desde 25 kg-40 kg de peso: 1 pipeta de 4,0 mL

Para perros de > 40 kg debe utilizarse una combinación adecuada de pipetas.

Dosis equivalente a un mínimo de 10 mg/kg de peso corporal de Imidacloprida y 50 mg/kg de peso corporal de Permetrina.



Vía de administración:
Solución tópica de uso externo

Modo de empleo:

1. Quitar la tapa
2. Volver a colocar la tapa en sentido contrario
3. Girar la tapa para perforar la pipeta y retirar la tapa de nuevo
4. Separe el pelo entre los hombros y aplique todo el contenido de la pipeta individual directamente sobre la piel del animal.

Para perros de 10 kg o de peso inferior:

Con el perro en posición de pie, separar el pelaje entre los hombros hasta que la piel sea visible. Colocar la punta de la pipeta sobre la piel y apretar firmemente la pipeta varias veces para depositar todo su contenido directamente sobre la piel.

Para perros de más de 10 kg de peso:

Con el perro en posición de pie, aplicar todo el contenido de la pipeta repartido uniformemente entre cuatro puntos sobre la línea dorsal del animal desde la zona de los hombros hasta la base de la cola. Separar el pelo de cada punto de aplicación hasta que la piel sea visible. Colocar la punta de la pipeta sobre la piel y apretar suavemente para depositar una parte de su contenido. No aplicar una cantidad excesiva de la solución en un mismo punto ya que podría deslizarse por el costado del perro.

c. Contraindicaciones

No utilizar en perros menores de 7 semanas de edad.
No utilizar en gatos.

d. Efectos no deseados

En raras ocasiones se puede presentar reacciones en los perros como sensibilidad cutánea (incluyendo prurito y/o eritema en el sitio de aplicación) o letargia.

e. Advertencias y precauciones especiales de uso

No comer, beber y fumar durante la aplicación del producto.
Lávese las manos después de utilizar el producto.
Evite el contacto directo con el producto.
En caso de contacto con la piel o mucosas lave la parte afectada con abundante agua durante 15 minutos y consulte con un especialista.

f. Uso durante preñez y lactancia

Puede utilizarse durante la gestación y la lactancia.

g. Interacciones con otros medicamentos

Ninguna conocida



h. Sobredosis

En caso de intoxicación en humanos llame al Médico inmediatamente o lleve el paciente al médico y muéstrole una copia de la etiqueta.

En caso de intoxicación animal llame al Médico Veterinario.

No tiene antídoto específico, el tratamiento es sintomático.

i. Periodo de resguardo

No aplica

j. Precauciones especiales para el operador

Evitar el contacto del medicamento con la piel, ojos o boca.

No comer, beber o fumar durante la aplicación.

Lavarse bien las manos después del uso del medicamento.

En caso de salpicadura en la piel, lavar inmediatamente con agua y jabón.

Las personas con hipersensibilidad cutánea conocida pueden ser especialmente sensibles a este medicamento.

En casos extremadamente raros, pueden observarse irritaciones sensoriales pasajeras de la piel, tales como hormigueo, escozor o adormecimiento.

En caso de contacto ocular accidental, deben lavarse los ojos con agua abundante. Si persiste la irritación en los ojos o en la piel, o si de modo accidental se ingiere el medicamento, acuda inmediatamente al médico y enséñele el estuche del medicamento.

Los niños no deben entrar en contacto con los perros tratados hasta que el punto de aplicación del medicamento esté seco. Esto puede evitarse tratando, por ejemplo, a los animales por la noche. No debe permitirse que los perros recién tratados duerman junto con sus dueños, especialmente con niños.

4. PARTICULARIDADES FARMACEUTICAS

a. Principales incompatibilidades

Ninguna conocida

b. Periodo de eficacia

36 meses

c. Condiciones de almacenamiento

Conservar entre 15 a 30°C. No congelar ni refrigera r.

d. Descripción de los envases

Pipeta de polipropileno blanco con tapa de polipropileno blanco de 0,4 mL, 1 mL, 2,5 mL y 4 mL, cada una contenida en un blíster termosellado de policlorotrifluoroetileno PCTFE/PVC, en el interior de una bolsa de aluminio y todo ello en una caja de cartón.



e. Precauciones especiales para la disposición del producto sin utilizar o el material de desecho

Deshacerse de los envases vacíos y sus residuos acorde a la normatividad ambiental vigente de gestión integral de residuos peligrosos.

5. PROPIEDADES FARMACOLOGICAS

Grupo farmacoterapéutico: Antiparasitario
Código ATCvet: QP53AC54

Imidacloprida es un ectoparasiticida que pertenece al grupo de compuestos cloronicotinílicos. Químicamente, puede clasificarse como una cloronicotinil-nitroguanidina. Imidacloprida actúa contra las pulgas adultas y los estadios larvales. Además del efecto adulticida frente a pulgas de imidacloprida, se ha demostrado su eficacia como larvicida en el entorno de los animales de compañía tratados. Las fases larvarias del entorno inmediato del perro mueren en cuanto entran en contacto con un animal tratado. Imidacloprida posee una elevada afinidad por los receptores nicotinérgicos de la acetilcolina en la región postsináptica del sistema nervioso central (SNC) de los insectos. La inhibición de la transmisión colinérgica en los insectos da lugar a la parálisis y muerte del parásito. Permetrina pertenece a la clase de los insecticidas y acaricidas piretroides tipo I, y actúa también como repelente. Los piretroides afectan a los canales de sodio de vertebrados e invertebrados. Los piretroides se denominan “bloqueadores de canal abierto” afectando al canal del sodio ya que ralentizan tanto las propiedades de activación como de inactivación, dando lugar a un estado de hiperexcitación y muerte del parásito.

En la asociación de ambas sustancias activas, se ha demostrado que imidacloprida funciona como un activador de los ganglios de los artrópodos y por tanto, aumenta la eficacia de la permetrina.

El medicamento tiene un efecto repelente (antialimentación) contra las garrapatas, flebotomos y mosquitos, por lo que previene que los parásitos repelidos ingieran sangre del hospedador.

6. PROPIEDADES FARMACOCINETICAS

El medicamento está indicado para uso cutáneo. Después de la aplicación tópica en perros, la solución se distribuye rápidamente sobre la superficie corporal del animal.

Ambas sustancias activas se detectan durante 4 semanas sobre la piel y el pelo del animal tratado. Tras estudios dérmicos agudos en ratas y en el animal de destino, estudios de sobredosis y estudios de cinética sérica, se ha demostrado que la absorción sistémica de ambas sustancias activas tras su aplicación sobre piel intacta es baja, transitoria y no relevante para la eficacia clínica.

7. EFECTOS AMBIENTALES

No permitir que el medicamento entre en contacto con aguas superficiales ya que el medicamento es dañino para los peces y organismos acuáticos.

Los medicamentos que contienen permetrina son tóxicos para las abejas.



8. CONDICIÓN DE VENTA

Venta libre

9. NOMBRE Y DIRECCION DEL FABRICANTE Y DEL IMPORTADOR

Fabricado por:

KVP Pharma und Veterinär Produkte GmbH
Projensdorfer Straße 324, D-24106 Kiel, Alemania

Importado y distribuido por:

Bayer S.A., Chile
Av. Andrés Bello N°2457, Piso 21 Of 2101, Providencia, Santiago
Bajo licencia de Bayer Animal Health GmbH, Alemania

Registro SAG N°1642

USO VETERINARIO