

## SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

### 1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Strectis 68 mg/34 mg spot-on oplossing voor katten 0,5-5 kg

### 2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Elke pipet van 0,4 ml bevat:

#### Werkzame bestanddelen:

Fipronil	68 mg
(S)-methopreen	34 mg

#### Hulpstoffen:

Butylhydroxyanisol (E320)	0,08 mg
Butylhydroxytolueen (E321)	0,08 mg

Zie rubriek 6.1. voor de volledige lijst van hulpstoffen.

### 3. FARMACEUTISCHE VORM

Spot-on oplossing  
Heldere gele oplossing

### 4. KLINISCHE GEGEVENS

#### 4.1 Doeldiersoort(en)

Kat

#### 4.2 Indicatie(s) voor gebruik met specificatie van de doeldiersoort(en)

Behandeling en preventie van vlooien- en/of tekeninfestaties.

Behandeling en preventie van besmetting met vlooien (*Ctenocephalides spp*). De onmiddellijke insecticide werking tegen nieuwe besmetting met volwassen vlooien houdt gedurende 8 weken aan. Preventie van de vermenigvuldiging van vlooien door remming van het uitkomen van vlooieneitjes (ovicide activiteit) en door remming van de ontwikkeling van vlooieneitjes naar volwassen vlooien, gedurende 6 weken na toediening. Behandeling en preventie van besmetting met teken (*Rhipicephalus turanicus*). Het product heeft een onmiddellijke en persisterende acaricide werkzaamheid gedurende 5 weken na toediening.

Het product kan worden gebruikt als onderdeel van een behandelingsstrategie tegen door vlooien veroorzaakte allergische dermatitis (FAD).

#### 4.3 Contra-indicaties

Niet gebruiken bij konijnen, aangezien bijwerkingen en zelfs sterfte het gevolg kunnen zijn.  
Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor de werkzame bestanddelen of voor één van de hulpstoffen.  
Niet gebruiken bij zieke (bijv. systemische ziektes, koorts) of herstellende dieren.

#### 4.4 Speciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is

Alle stadia van vlooiën infesteren vaak ook de mand van het dier, inclusief eventuele inhoud, en de gebruikelijke rustplaatsen zoals tapijten en gestoffeerd meubilair. In geval van een massale vlooiëninfestatie en bij de aanvang van de bestrijdingsmaatregelen dienen deze gebieden behandeld te worden met een geschikt insecticide. Om vlooiënplagen te verminderen, dienen alle dieren in hetzelfde huishouden behandeld te worden met een goedgekeurd insecticide.

Voor de behandeling en controle van door vlooiën veroorzaakte allergische dermatitis wordt aanbevolen om allergische patiënten en al de andere dieren in huis regelmatig te behandelen.

Er zijn geen gegevens beschikbaar m.b.t. het effect van baden/wassen met shampoo op de werkzaamheid van het product bij katten.

#### **4.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik**

##### Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

Er kan een aanhechting voorkomen van een enkele teek na de behandeling. Om deze reden kan de overdracht van infectieuze ziektes onder ongunstige omstandigheden niet volledig worden uitgesloten.

Uitsluitend voor uitwendig gebruik. Niet oraal toedienen.

Vermijd contact met de ogen van het dier. Indien het product in contact komt met de ogen, spoel deze dan onmiddellijk grondig met water.

Breng het diergeneesmiddel niet aan op wonden of huidlaesies.

Wacht totdat de toedieningsplaats droog is voordat u het behandelde dier in contact laat komen met waardevolle spullen of meubels.

Het is belangrijk ervoor te zorgen dat het diergeneesmiddel toegediend wordt op een droog stukje huid en op een plaats waar het dier dit niet kan aflikken en eveneens om ervoor te zorgen dat dieren elkaar niet likken na de behandeling.

In de afwezigheid van bijkomende studies m.b.t. de veiligheid, de behandeling niet herhalen met een interval van minder dan 2 weken.

De veiligheid van het product werd niet aangetoond bij kittens jonger dan 8 weken en/of bij kittens met een lichaamsgewicht van minder dan 0,5 kg. Uitsluitend gebruiken overeenkomstig de baten/risicobeoordeling door de behandelende dierenarts.

##### Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient

Dit diergeneesmiddel kan irritatie van de slijmvliezen, de huid en de ogen veroorzaken. Vermijd contact van het product met de huid, ogen of mond.

Personen met een gekende hypersensitiviteit voor een van de ingrediënten moeten hun dier niet met dit product behandelen.

Behandelde dieren mogen niet worden aangeraakt en er mag niet mee worden gespeeld voor ten minste 12 uur na de behandeling. De dieren moeten 's avonds behandeld worden om het contact met het behandelde dier zoveel mogelijk te minimaliseren

Op de dag van de behandeling is het niet toegestaan de behandelde dieren bij de eigenaren te laten slapen, en in het bijzonder niet bij kinderen.

Tijdens het aanbrengen niet eten, drinken of roken.

Was uw handen grondig na gebruik.

In geval van accidenteel morsen op de huid, onmiddellijk afspoelen met water en zeep.

Als het diergeneesmiddel accidenteel in contact komt met de ogen, spoel deze dan onmiddellijk grondig met water.

Als het product accidenteel wordt ingeslikt, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Bewaar opgeslagen pipetten in de originele verpakking totdat u ze gaat gebruiken. Om te voorkomen dat kinderen toegang krijgen tot gebruikte pipetten, dient u de gebruikte pipetten op de juiste manier te verwijderen.

#### **4.6 Bijwerkingen (frequentie en ernst)**

Voorbijgaande cosmetische effecten zoals een stekelige vacht, vochtverschijnselen, schilfering of lichte oxidatie op de toedieningsplaats kunnen voorkomen.

Deze veranderingen beïnvloeden de veiligheid of de werkzaamheid van het product niet.

Indien dieren het product oplikken, kan een korte periode van verhoogde speekselproductie optreden, voornamelijk veroorzaakt door de hulpstoffen van het product. Alopecia en jeuk op de toedieningsplaats zijn zeer zelden gemeld op basis van post-marketing veiligheidservaring.

De frequentie van bijwerkingen wordt als volgt gedefinieerd:

- Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 behandelde dieren vertonen bijwerking(en))
- Vaak (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 100 behandelde dieren)
- Soms (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 1.000 behandelde dieren)
- Zelden (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10.000 behandelde dieren)
- Zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde rapporten)

#### **4.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg**

Studies uitgevoerd met fipronil bij laboratoriumdieren hebben geen teratogene of foetotoxische effecten aangetoond, hoewel één studie effect op de ontwikkeling aantoonde (o.a. neurotoxiciteit) bij ratten.

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen bij kattinnen tijdens dracht en lactatie. Uitsluitend gebruiken overeenkomstig de baten/risicobeoordeling door de behandelend dierenarts.

#### **4.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie**

Geen bekend

#### **4.9 Dosering en toedieningsweg**

Toediening als spot-on.

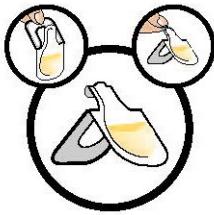
Eén pipet per dier komt overeen met de minimaal aanbevolen dosis van 12 mg/kg/lg fipronil en 6 mg/kg/lg (S)-methopreen.

#### Methode van toediening:

Maak een van de blisters los van de doordrukstrip. Dit voorkomt dat de naastgelegen doordrukverpakking per ongeluk open gaat en beschermt de ongeopende pipetten tegen vocht. Open de blister met een schaar. Om beschadiging van de pipet te voorkomen knipt u langs de knipmarkering. Trek de folie voorzichtig los en neem de pipet uit de verpakking.



Houd de pipet rechtop. Tik zachtjes om alle vloeistof in het dikste gedeelte van de pipet te laten vloeien. Buig de bovenste randstrip naar achteren. De pipet kan vervolgens weggezet worden, indien dat nodig is. Om de pipet te openen breekt u de punt van de pipet langs de stippellijn af.



Duw de vacht tussen de schouderbladen opzij totdat de huid zichtbaar wordt. Plaats de punt van de pipet op de huid en knijp een aantal keer in de pipet om hem helemaal te legen op één plaats op de huid.



Bij aanbrengen van de oplossing achter aan de nek is de kans dat het dier de oplossing oplikt zo klein mogelijk. Men moet er op letten dat dieren na de toediening de oplossing niet bij elkaar oplikken. Men dient ervoor zorg te dragen om zeer nat worden van het haar met het product te vermijden omdat dit ervoor zal zorgen dat de haren op de toedieningsplaats aan elkaar gaan plakken. De behandeling kan elke 5 weken worden herhaald of wanneer geschikt geacht naargelang de aard en omvang van de parasitaire blootstelling. Door de afwezigheid van geschikte studies, dient de behandeling niet te worden herhaald met intervallen van minder dan 2 weken.

#### **4.10 Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota), indien noodzakelijk**

Er werden geen ongewenste effecten waargenomen in de veiligheidsstudies bij doeldieren uitgevoerd bij 8 weken oude kittens (gemiddeld gewicht 0,5 kg op de eerste dag van de behandeling) met het 5-voudige van de aanbevolen dosering gedurende 7 opeenvolgende behandelingen met een interval van 2 weken.

#### **4.11 Wachtijd(en)**

Niet van toepassing.

### **5. <FARMACOLOGISCHE><IMMUNOLOGISCHE> EIGENSCHAPPEN**

Farmacotherapeutische groep: Ectoparasiticum voor topicaal gebruik, fipronil combinaties

ATCvet-code: AP53AX65

Het product is een insecticide en acaricide oplossing voor uitwendig gebruik. Het bevat een combinatie van een adulticide werkzame stof, fipronil, en een ovicide en larvicide werkzame stof, (S) - methopreen.

#### **5.1 Farmacodynamische eigenschappen**

**Fipronil** is een insecticide en acaricide dat behoort tot de familie van de fenylpyrazolen. Het werkt door interactie met ligand-gemedieerde chloride kanalen, in het bijzonder die, die worden gemedieerd door de neurotransmitter gamma-aminoboterzuur (GABA), waardoor de pre- en postsynaptische transfer van chloride ionen door de celmembranen wordt geblokkeerd. Dit leidt tot een ongecontroleerde activiteit van het centrale zenuwstelsel en de dood van arthropoden zoals vlooien en teken. Fipronil werkt via contact. Na topicale toediening, accumuleert fipronil zich in talgklieren en wordt het geleidelijk vrijgegeven op het haaroppervlak via folliculaire kanalen. Fipronil doodt vlooien gewoonlijk binnen 24 uur en teken binnen 48 uur.

**(S)-Methopreen** is een “insect growth regulator (IGR)” dat behoort tot de klasse van de juveniele hormoon analogen die de ontwikkeling van de onvolwassen stadia van insecten remmen. Deze substantie bootst de werking van het juveniel hormoon na en veroorzaakt verstoorde ontwikkeling en dood van de ontwikkelende stadia van vlooien.

(S)-methopreen werkt door contact.

De ovicide activiteit van (S)-methopreen, aangebracht op het dier, resulteert hetzij in de remming van leggen van eitjes door absorptie door de cuticula van volwassen vlooien heen hetzij in remming van het uitkomen van eitjes door directe penetratie van versgelegde eieren.

In de omgeving van het behandelde dier is (S)-methopreen ook effectief in de eliminatie van vlooienlarven en poppen en voorkomt dus dat deze stadia zich ontwikkelen tot volwassen vlooien. Dit voorkomt verdere besmetting met nieuw opgedoken volwassen vlooien.

## 5.2 Farmacokinetische eigenschappen

### Fipronil

Fipronil wordt slecht geabsorbeerd door de huid. Na topicale toediening onder klinische omstandigheden (niet verhinderd door likken):

Piekconcentraties van fipronil in plasma (gemiddelde C<sub>max</sub> 316 ng/ml) worden snel bereikt (gemiddelde t<sub>max</sub> van ongeveer 8 u). Fipronil wordt in geringe mate gemetaboliseerd tot fipronil sulfon.

Fipronil en zijn belangrijkste metaboliet worden goed verdeeld over de vacht na topicale toediening.

### (S)-methopreen

Plasmaconcentraties van S-methopreen na topicale toediening waren in het algemeen beneden de aantoonbaarheidsgrens (10 ng/ml).

## 5.3 Milieukenmerken

Het product dient niet in de waterloop terecht te komen, aangezien dit gevaar kan opleveren voor vissen en andere waterorganismen.

## 6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

### 6.1 Lijst van hulpstoffen

Butylhydroxyanisol (E320).

Butylhydroxytolueen (E321).

Ethanol (watervrij).

Diethylene glycol monoethyl ether.

### 6.2 Belangrijke onverenigbaarheden

Geen bekend.

### **6.3 Houdbaarheidstermijn**

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 3 jaar.

### **6.4 Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren**

Dit diergeneesmiddel vereist geen speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren.

### **6.5 Aard en samenstelling van de primaire verpakking**

De pipetten zijn vervaardigd uit:

- bodemfolie: polypropyleen/polyethyleen tereftalaat
- dopfolie: polyester/aluminium/polyester/polyethyleen tereftalaat

De pipetten zijn verpakt in een kindveilige blister.

Kartonnen dozen met 1, 3, 6, 12, 24, 60 of 120 pipetten

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

### **6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel**

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

Het diergeneesmiddel dient niet in het oppervlaktewater terecht te komen, aangezien dit gevaarlijk kan zijn voor vissen en andere waterorganismen.

## **7. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

Ceva Santé Animale N.V.  
Métrologielaan 6  
1130 Brussel  
België

## **8. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

BE-V496906

## **9. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING / VERLENGING VAN DE VERGUNNING**

Datum van eerste vergunningverlening: 28/04/2016

Datum van laatste verlenging: 22/11/2019

## **10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST**

14/08/2020

Op diergeneeskundig voorschrift