

SERESTO® Collier chats



Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires :

Un collier de 38 cm (12,5 g) contient :

Substances actives :

Imidaclopride 1,25 g

Fluméthrine 0,56 g

Excipients :

Dioxyde de titane (E 171)

Oxyde de fer noir (E 172)

Excipient QSP 1 collier de 38 cm (12,5 g)

Forme pharmaceutique:

Collier.

Espèce cibles:

Chats.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles:

Chez les chats :

- traitement et prévention des infestations par les puces (*Ctenocephalides felis*) pendant 7 à 8 mois.

Le médicament protège l'environnement immédiat de l'animal contre le développement de larves de puces pendant 10 semaines.

Le médicament peut être intégré dans un programme thérapeutique de la dermatite allergique par piqûres de puces (DAPP).

- le produit exerce une action acaricide (létale) sur les espèces de tiques *Ixodes ricinus* et *Rhipicephalus turanicus*, et une action répulsive (empêchant les parasites de se nourrir) sur l'espèce *Ixodes ricinus* durant 8 mois. Il est efficace contre les larves, les nymphes et les tiques adultes.

Les tiques déjà présentes sur le chat avant le traitement peuvent ne pas être tuées dans les 48 heures après l'application du collier, et rester fixées et visibles. Par conséquent, il est recommandé d'enlever les tiques déjà présentes sur le chat au moment de l'application.

La prévention contre les infestations par de nouvelles tiques commence dans les deux jours après l'application du collier.

Idéalement, le collier devrait être appliqué avant le début de la saison des puces et tiques.

Contre-indications:

Ne pas traiter les chatons âgés de moins de 10 semaines.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux substances actives ou à l'un des excipients.

Mises en garde particulières à chaque espèce cible:

Les tiques seront tuées et se détacheront de l'hôte 24 à 48 heures après l'infestation, en règle générale sans avoir pris de repas sanguin.

La fixation d'une tique après le traitement reste possible. Par conséquent, la transmission de maladies infectieuses par des tiques ne peut être totalement exclue si les conditions sont défavorables.

Idéalement, le collier devrait être appliqué avant le début de la saison des puces et tiques.

Comme pour tous les produits à action topique de longue durée, les périodes saisonnières de forte chute de poils peuvent provoquer une légère réduction transitoire de l'efficacité du traitement due à la perte d'une partie des substances actives fixée aux poils. Le relavage des actifs à partir du collier reprend immédiatement, de sorte qu'une pleine efficacité sera rétablie sans traitement supplémentaire ni remplacement du collier.

Pour un contrôle optimal des puces dans les habitations fortement infestées, il peut être nécessaire de traiter l'environnement avec un insecticide adapté.

Le produit est résistant à l'eau ; il reste efficace si l'animal est mouillé. Toutefois, il convient d'éviter une exposition prolongée et intense à l'eau ou un shampooing intensif car la durée d'activité du produit pourrait en trouver réduite. Des études démontrent qu'une immersion dans de l'eau ou un shampooing mensuel ne raccourcit pas de manière significative la durée d'efficacité de 8 mois contre les tiques après relavage des substances actives sur le pelage, tandis que l'efficacité contre les puces diminue progressivement à partir du 5^e mois.

Précautions particulières d'emploi chez les animaux:

Sans objet.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux:

Conserver le sachet contenant le collier dans sa boîte jusqu'à son utilisation.

Comme pour tout médicament vétérinaire, ne pas autoriser les jeunes enfants à jouer avec le collier ni à le mettre dans leur bouche.

Les animaux portant le collier ne doivent pas être autorisés à dormir dans le même lit que leurs propriétaires, surtout les enfants.

Les personnes présentant une hypersensibilité aux ingrédients du collier devront éviter tout contact direct avec celui-ci.

Éliminer immédiatement tous restes ou chutes du collier (voir la rubrique "Posologie et voie d'administration").

Se laver les mains à l'eau froide après la mise en place du collier.

Autres précautions:

Aucune.

Effets indésirables (fréquence et gravité):

Dans de rares cas, de légers troubles comportementaux pouvant inclure un grattage au site d'application peuvent être observés chez les animaux non habitués à porter des colliers, durant les premiers jours qui suivent sa mise en place. Veiller à ce que le collier ne soit pas trop serré.

De légères réactions au site d'application comme un prurit, un érythème, une perte de poils peuvent survenir. Ces réactions ont été peu fréquemment reportées et disparaissent habituellement en 1 ou 2 semaines sans avoir à retirer le collier. Dans certains cas, un retrait temporaire du collier peut être recommandé jusqu'à la disparition des symptômes.

Dans de rares cas, des réactions au site d'application telles que dermatite, inflammation, eczéma ou lésions peuvent survenir et dans ces cas, il est recommandé de retirer le collier.

Dans de rares cas, des réactions légères et transitoires comme la dépression, le changement de prise alimentaire, salivation, vomissement et diarrhée peuvent survenir au départ. Comme avec d'autres applications topiques, des dermatites allergiques de contact peuvent survenir chez des animaux hypersensibles.

La fréquence des effets indésirables est définie selon la convention suivante :

- très fréquent (affecte plus d'un animal sur 10) ;
- fréquent (affecte 1 à 10 animaux sur 100) ;
- peu fréquent (affecte 1 à 10 animaux sur 1000) ;
- rare (affecte 1 à 10 animaux sur 10 000) ;
- très rare (affecte moins de 1 animal sur 10000).

Utilisation en cas de gravidité et de lactation ou de ponte:

Des études conduites en laboratoire soit avec la fluméthrine soit avec l'imidaclopride chez le rat et le lapin n'ont pas mis en évidence d'effets sur la fertilité ou la reproduction ni d'effets tératogènes ou fœto-toxiques. Toutefois, l'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie chez l'espèce cible durant la gestation et la lactation et en l'absence de données disponibles, l'utilisation du produit n'est donc pas recommandée chez des chattes en gestation ou allaitantes.

Interactions médicamenteuses et autres:

Non connues.

Posologie:

Un collier par animal, à fixer autour du cou.

Les chats reçoivent un collier de 38 cm de long.

Application externe uniquement.

Oter le collier du sachet protecteur immédiatement avant son utilisation. Dérouler le collier et vérifier que l'intérieur du collier est exempt de restes de languettes de fixation en plastique.

Ajuster le collier autour du cou de l'animal sans le serrer de manière excessive (il est conseillé de laisser un espace de 2 doigts entre le collier et le cou). Faire passer le reste du collier dans la boucle et couper toute longueur superflue au-delà de 2 cm.

Le collier doit être porté sans interruption durant la période de protection de 8 mois et enlevé à l'issue de cette période. Vérifier périodiquement l'ajustement du collier en le réglant si nécessaire, notamment dans le cas de chatons qui grandissent rapidement.

Ce collier est conçu avec un mécanisme de fermeture sécurisé. Dans le cas peu probable où un chat se trouverait coincé, il pourra exercer une force suffisante pour élargir le collier et pour se dégager rapidement de lui-même.

voie d'administration:

Usage cutané.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes):

En raison de la nature du collier, un surdosage est peu probable et il n'est pas attendu de signes de surdosage.

Un surdosage provoqué par la pose de 5 colliers autour du cou a été étudié chez des chats adultes durant une période de 8 mois, ainsi que chez des chatons de 10 semaines durant une période de 6 mois et aucun autre effet indésirable n'a été observé en plus de ceux décrits dans la rubrique "Effets indésirables".

Dans le cas peu probable où l'animal ingérerait le collier, de légers symptômes digestifs (par ex. selles liquides) pourraient se produire.

Temps d'attente:

Sans objet.

Propriétés pharmacodynamiques:

- Limidaclopride est un antiparasitaire externe appartenant à la famille des chloronicotiniles. Du point de vue chimique, il s'agit plus précisément d'une chloronicotinylnitroguanidine. Limidaclopride est active contre les puces aux stades adulte et larvaire et contre les poux. L'activité contre les puces *C. felis* commence immédiatement après l'application du collier. Outre les indications recensées à la rubrique "Indications d'utilisation", une activité contre les puces *Ctenocephalides canis* et *Pulex irritans* a été démontrée.

Limidaclopride possède une forte affinité pour les récepteurs nicotiniques de l'acétylcholine de la région post-synaptique du système nerveux central des puces. L'inhibition de la transmission cholinergique qui sensuit chez les insectes conduit à la paralysie et à la mort des parasites. De par sa faible affinité pour les récepteurs nicotiniques des mammifères et son faible passage supposé à travers la barrière hémato-méningée de ceux-ci, l'imidaclopride n'a quasiment pas d'effet sur le système nerveux central des mammifères. Limidaclopride exerce une activité pharmacologique minimale chez les mammifères.

- La fluméthrine est un antiparasitaire externe appartenant à la classe des pyréthroïdes de synthèse. Selon les connaissances actuelles, les pyréthroïdes de synthèse interfèrent avec le canal sodique des membranes des cellules nerveuses, provoquant ainsi un retard dans la repolarisation des nerfs, ce qui conduit à la mort du parasite. Selon des études menées sur la relation entre la structure et l'activité de certains pyréthroïdes, l'interférence paraît agir avec des récepteurs d'une certaine conformation chirale, ce qui explique l'activité sélective contre les ectoparasites. Aucune activité anti-cholinestérasique n'a été notée avec ces molécules. La fluméthrine est responsable de l'activité acaricide du produit et empêche également la production d'ufs fertiles par son action létale sur les tiques femelles. Une étude *in-vitro* a montré que 5 à 10 % des tiques *Rhipicephalus sanguineus* exposées à une dose sublétales de 4 mg/l de fluméthrine ont pondus des ufs avec une apparence modifiée (ratatinée, terne et desséchée), indiquant un effet stérilisant.

Outre les indications recensées à la rubrique "Indications d'utilisation", une activité a été démontrée chez le chat contre *Ixodes hexagonus* et contre l'espèce non européenne de tique *Amblyomma americanum*.

Le produit assure une activité répulsive contre les tiques déclarées, empêchant les parasites repoussés de prendre un repas sanguin et contribuant ainsi indirectement à la réduction du risque de transmission de maladies vectorielles.

Une protection indirecte contre la transmission de *Cytauxzoon felis* (transmis par les tiques *Amblyomma americanum*) a été montrée dans une étude de laboratoire, sur un petit nombre d'animaux, après un mois de traitement, réduisant ainsi le risque de maladies causées par ce pathogène dans les conditions de cette étude.

Caractéristiques pharmacocinétiques:

Les deux substances actives sont libérées de manière lente et continue vers l'animal depuis la matrice polymère du collier, à de faibles concentrations.

Les deux substances actives sont présentes sur le pelage du chat à des concentrations acaricides/insecticides tout au long de la période d'efficacité. Les substances actives se propagent depuis le site de contact direct sur la totalité de la surface cutanée.

Des études de surdosage et des études de cinétique sérique réalisées chez les espèces cibles ont démontré que limidaclopride atteignait la circulation systémique transitoirement tandis que la fluméthrine n'était quasiment pas mesurable.

L'absorption orale des deux substances actives n'intervient pas dans l'efficacité clinique.

Incompatibilités:

Aucune connue.

Durée de conservation:

60 mois.

Précautions particulières de conservation selon pertinence:

Ce médicament vétérinaire ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments:

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la

réglementation sur les déchets.

Ce produit ne doit pas être jeté dans des cours d'eau car il peut être toxique pour les poissons et les autres organismes aquatiques.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché / exploitant:

Titulaire de l'AMM :
BAYER HEALTHCARE SAS
220 avenue de la recherche
59120 LOOS

Exploitant :
BAYER HEALTHCARE ANIMAL HEALTH
10 place de Belgique, Paris-La Défense
92250 LA GARENNE COLOMBES

Numéro d'autorisation de mise sur le marché et date de première autorisation:

FR/V/1111378 0/2011 - 19/08/2011

Classification ATC Vet:

QP53AC55

Boe de 1 sachet de 1 collier de 38 cm
GTIN : 04007221035947

BAYER HEALTHCARE

DIVISION ANIMAL HEALTH
13, rue Jean Jaurès
92807 PUTEAUX CEDEX
Tél : 01.49.06.56.00
Fax : 01.49.06.58.48

