

## BIPACKSEDEL

### 1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Exspot vet. 715 mg/ml spot-on lösning

### 2. Sammansättning

1 ml innehåller:

#### Aktiv substans:

Permetrin 715 mg

#### Hjälpämne:

Propylenglykolmonometyleter

Gulbrun och lätt viskös lösning.

### 3. Djurslag

Hund.

### 4. Användningsområden

Förebyggande och behandling mot fästingar, löss och loppor hos hund.  
Behandling mot mjällkvalster.

### 5. Kontraindikationer

Använd inte vid känd pyretroidöverkänslighet.

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnena.

Använd inte till katter.

### 6. Särskilda varningar

Särskilda varningar:

Inga.

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Endast för utvärtes bruk. Hundar eller valpar under 5 kg kroppsvikt ska inte behandlas.

Exspot vet. får aldrig ges till katt i någon dos. Katter kan inte bryta ner permetrin som ingår i läkemedlet. För att undvika oavsiktlig kontakt med läkemedlet måste katter hållas isolerade från behandlade hundar tills dess att appliceringsstället är torrt. Det är viktigt att säkerställa att katter inte slickar i sig spot-on-lösningen från behandlade hundar. Livshotande förgiftning kan uppkomma. Tecken på förgiftning är kraftiga krampanfall och svårighet att samordna muskelrörelser (ataxi), som kan leda till dödsfall hos katter. Som första åtgärd ska katten badas och spot-on-lösningen tvättas bort med mild schampo eller diskmedel. Därefter bör kontakt tas med veterinär. Se avsnitt "Överdosering".

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Undvik kontakt med hud. Tvätta händerna med tvål och vatten efter behandlingen.  
 Undvik kontakt med ögon. Vid oavsiktlig kontakt med ögonen, skölj med mycket vatten.  
 Vid oavsiktligt spill på huden, tvätta huden omedelbart med tvål och vatten.  
 Undvik direkt kontakt med appliceringsstället under 3–6 timmar efter behandlingen. Det rekommenderas därför att behandla hunden på kvällen och att nyligen behandlade hundar inte tillåts sova med ägarna, särskilt inte med barn.  
 Se till att små barn inte tillåts ha långvarig, intensiv kontakt, t.ex. sova, med hunden den första månaden efter behandlingen.  
 Användare som utför många behandlingar, t.ex. på kennel, bör använda skyddshandskar.

#### Särskilda försiktighetsåtgärder för skydd av miljön:

Eftersom permethrin är giftigt för vattenlevande organismer ska behandlade hundar inte tillåtas komma i kontakt med någon typ av ytvatten (t.ex. bada i vattendrag) under minst 48 timmar efter behandlingen.

#### Dräktighet och digivning:

Fullständig dokumentation över användning under dräktighet saknas. Ska inte användas under dräktighet. Kan användas till digivande tikar.

#### Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Inga kända.

#### Överdoser:

Hundar som behandlats med 4 gånger rekommenderad dos visade inga tecken på överdosering. Något specifik motgift finns inte. Vid kraftig överdosering ska behandlingen avbrytas och hunden badas och schamponeras.

#### Vid oavsiktlig exponering hos katt:

Information till veterinären

Vid kliniska tecken på förgiftning (ökad salivering (hypersalivering), skakningar (tremor), krampanfall (konvulsioner)/kramper) ska understödjande behandling ges t.ex. genom tillförsel av vätska och elektrolyter via dropp. Tecken relaterade till nervsystemet ska behandlas med t.ex. atropin (mot salivering) och diazepam (mot muskeldarrningar och skakningar/kramper). Pentobarbital kan ges om kramper/skakningar återkommer. Förbättring sker vanligtvis inom 24–36 timmar efter behandling.

#### Viktiga blandbarhetsproblem:

Inga kända.

## **7. Biverkningar**

Hund:

|                                                                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Sällsynta<br>(1 till 10 av 10 000 behandlade djur):                                                     | Överkänslighetsreaktioner <sup>1</sup> .                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| Mycket sällsynta<br>(färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade): | Hudrodnad (erytem) vid appliceringsstället <sup>1</sup> , klåda (pruritus) vid appliceringsstället <sup>1</sup> , håravfall vid appliceringsstället <sup>1</sup> .<br>Neurologiska tecken (såsom skakningar (muskeltremor) <sup>1</sup> , krampanfall (konvulsioner) <sup>1</sup> , svårighet att samordna muskelrörelser (ataxi) <sup>1</sup> ). |

<sup>1</sup>Om biverkningar inträffar ska behandlingen avbrytas och hunden badas och schamponeras.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera

eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem:

Läkemedelsverket

Webbplats: [www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se)

## **8. Dosering för varje djurslag, administreringssätt och administreringsväg(ar)**

Spot-on användning (på huden).

Hundar 5–15 kg: 1 ml (en dospipett) på huden vid manken mellan skulderbladen.

Hundar över 15 kg: 2 ml (två dospipetter). En dos appliceras på huden vid manken och en dos ovan svansroten.

Ej till hundar eller valpar under 5 kg kroppsvikt.

Om hunden badats (schamponerats) eller blivit genomblöt efter utförd behandling kan den förebyggande effekten förkortas. Behandlade hundar bör därför inte tillåtas bada förrän 12 timmar efter behandling. Behandlingen kan vid behov upprepas efter 3–4 veckor, eventuellt tidigare, dock tidigast 7 dagar efter senaste behandlingen.

## **9. Råd om korrekt administrering**

Sära noggrant på hundens päls så att huden blir åtkomlig. Töm pipettens innehåll direkt på huden genom att pressa ihop pipetten. Undvik applicering på pälsen. Ska ej masseras in i huden.

## **10. Karenstider**

Ej relevant.

## **11. Särskilda förvaringsanvisningar**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 30 °C.

Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartongen.

## **12. Särskilda anvisningar för destruktion**

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Detta läkemedel bör inte släppas ut i vattendrag på grund av att permethrin kan vara farligt för fisk och andra vattenlevande organismer. Risker att förorena akvarier och vattendrag ska beaktas då läkemedlet och tomförpackningar hanteras.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinär eller apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

**13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet**

Receptfritt läkemedel.

**14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar**

12054

Förpackningsstorlekar:

Kartong med endospipetter om 1x1 ml, 2x1 ml, 12x2x1 ml, 6x1 ml och 12x6x1 ml.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

**15. Datum då bipacksedeln senast ändrades**

18 maj 2026

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas

(<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**16. Kontaktuppgifter**

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxmeer

Nederländerna

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

Aprilia Animal Health S.r.l.

Via Nettunense Km 20,238 Snc

04011 Aprilia (LT)

Italien

Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

MSD Animal Health Sweden AB

Tel: +46 (0)8 522 216 60

Email: [msdah.sweden@msd.com](mailto:msdah.sweden@msd.com)

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning: