

PAKKAUSSELOSTE

1. Eläinlääkkeen nimi

Dehispot vet 30 mg/7,5 mg paikallisvaleluliuos pienelle kissalle
Dehispot vet 60 mg/15 mg paikallisvaleluliuos keskikokoiselle kissalle
Dehispot vet 96 mg/24 mg paikallisvaleluliuos suurelle kissalle

2. Koostumus

Yksi kerta-annos (pipetti) sisältää:

Vaikuttavat aineet:

Dehispot vet paikallisvaleluliuos	Pipetti (ml)	Pratsikvanteeli	Emodepsidi
Pieni kissa (≥ 0,5–2,5 kg)	0,35	30 mg	7,5 mg
Keskikokoinen kissa (> 2,5–5 kg)	0,70	60 mg	15 mg
Suuri kissa (> 5–8 kg)	1,12	96 mg	24 mg

Apuaineet:

Butyylihydroksianisoli (E320) 5,4 mg/ml

Kirkas ja väritön, keltainen tai ruskea liuos.

3. Kohde-eläinlaji

Kissa
(≥ 0,5–2,5 kg)
(> 2,5–5 kg)
(> 5–8 kg)



4. Käyttöaiheet

Kissoille, joilla on tai joilla on riski saada loisten sekartunta, joka johtuu sukkulamadoista (pyörömadodoista) ja heisimadoista, joihin tämän yhdistelmän vaikuttavat aineet tehoavat. Eläinlääke on tarkoitettu käytettäväksi vain silloin, kun tarvitaan samanaikaista hoitoa sukkula- ja heisimatoja vastaan.

Sukkulamadot (Nematoda):

Toxocara cati (kypsät aikuiset ja kehitysvaiheet, sekä toukka-asteet L3 ja L4)

Toxocara cati (toukka-aste L3) – naaraskissojen hoitoon tiineyden loppuvaiheessa ehkäisemään siirtymistä jälkeläiseen maidon välityksellä

Toxascaris leonina (kypsät aikuiset ja kehitysvaiheet, sekä toukka-aste L4)

Ancylostoma tubaeforme (kypsät aikuiset ja kehitysvaiheet, sekä toukka-aste L4)

Heisimadot (Cestoda):

Dipylidium caninum (kypsät aikuiset ja kehitysvaiheet)

Taenia taeniaeformis (aikuiset loiset)

Echinococcus multilocularis (aikuiset loiset)

5. Vasta-aiheet

Ei saa käyttää kissanpennuille, jotka ovat alle kahdeksan viikon ikäisiä, tai kissoille, jotka painavat alle 0,5 kg (Dehispot vet pienelle kissalle); 2,5 kg (Dehispot vet keskikokoiselle kissalle) tai 5 kg (Dehispot vet suurelle kissalle).

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttaville aineille tai apuaineille.

6. Erityisvaroitukset

Erityisvaroitukset:

Loislääkkeiden tarpeeton tai valmisteyhteenvedon ohjeista poikkeava käyttö voi lisätä resistenssin valintapainetta ja johtaa tehon heikkenemiseen. Eläinlääkkeen käyttöä koskevan päätöksen tulisi kunkin yksittäisen eläimen osalta perustua loislajin ja loistaakan tai epidemiologisen tilanteen mukaisen tartuntariskin varmistamiseen.

Jos sekainfektioiden riskiä ei ole, on käytettävä kapeakirjoista eläinlääkettä.

On otettava huomioon mahdollisuus, että saman talouden muut kotieläimet voivat olla sukkula- ja/tai heisimatojen uudelleentartunnan lähde, ja muut eläimet on hoidettava tarpeen mukaan asianmukaisella eläinlääkkeellä.

Kun kyseessä on *Dipylidium caninum* -heisimatoinfektio, eläinlääkärin kanssa on keskusteltava välisientien, kuten kirppujen ja täiden, samanaikaisesta hädöstä, jotta infektion uusiutuminen voidaan välttää.

Loiset voivat tulla vastustuskykyisiksi (resistenteiksi) mille tahansa matolääkeryhmälle, jos kyseisen ryhmän matolääkettä käytetään usein ja toistuvasti.

Koirilla on raportoitu pratsikvanteelille vastustuskykyistä *Dipylidium caninum* -heisimatoa.

Tämän eläinlääkkeen käytössä tulisi ottaa huomioon kohteena olevien loisten paikalliset herkkyystiedot, jos saatavissa.

On suositeltavaa tutkia epäillyt resistenssitapaukset tarkemmin käyttämällä asianmukaista diagnosointimenetelmää.

Vahvistetut resistenssitapaukset tulee raportoida myyntiluvan haltijalle tai toimivaltaisille viranomaisille.

Eläimen shampoopesu tai kasteleminen heti hoidon jälkeen voi vähentää eläinlääkkeen tehoa.

Valmisteella käsiteltyjä eläimiä ei siis tule pestä ennen kuin liuos on kuivunut.

Erityiset varotoimet, jotka liittyvät turvalliseen käyttöön kohde-eläinlajeilla:

Laita vain ihon pinnalle ja ehjälle iholle. Älä anna valmistetta suun kautta tai parenteraalisesti.

Älä anna lääkityn kissan tai muiden samassa taloudessa asuvien kissojen nuolla lääkkeen antokohtaa niin kauan kuin se on märkä.

Eläinlääkkeen käytöstä sairaiden ja heikkokuntoisten eläinten hoidossa on vain vähän kokemuksia, joten eläinlääkettä tulee käyttää näille eläimille vain hyöty-haitta-arvioinnin perusteella.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkettä eläimille antavan henkilön on noudatettava:

Tämä eläinlääke voi ärsyttää ihoa ja silmiä.

Jos liuosta joutuu vahingossa ihollesi, pese iho välittömästi saippualla ja vedellä.

Jos eläinlääkettä joutuu silmiin, silmät on huuhdeltava huolellisesti runsaalla vedellä.

Jos iho- tai silmäoireet jatkuvat tai valmistetta on nieltävä vahingossa, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausseloste tai myyntipäällys.

Vältä koskettamasta märkää antoaluetta. On huolehdittava siitä, että lapset välttävät pitkäaikaista, intensiivistä lähikontaktia (esimerkiksi vieressä nukkumista) hoidetun kissan kanssa ensimmäisten 24 tunnin aikana eläinlääkkeen annostelusta.

Älä tupakoi, syö tai juo, kun annat valmistetta.
Pese kädet käytön jälkeen.

Muut varotoimet:

Tässä eläinlääkkeessä käytetty liuotin saattaa tahrata joitakin materiaaleja, esimerkiksi nahkaa, kankaita, muovia ja viimeistelyjä pintoja. Anna antokohdan kuivua, ennen kuin päästät eläimen kosketuksiin tällaisten materiaalien kanssa.

Ekinokokkoosi on ihmiselle vaarallinen. Koska ekinokokkoosi on Maailman eläintautijärjestölle OIE:lle ilmoitettava tauti, toimivaltainen viranomainen antaa erityisohjeet sairauden hoidosta, seurannasta ja varotoimenpiteistä ihmisellä.

Tiineys ja laktaatio:

Voidaan käyttää tiineyden ja laktaation aikana.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:

Emodepsidi on P-glykoproteiinin substraatti. Samanaikainen käyttö muiden P-glykoproteiinisubstraattien tai -inhibiittorien (esimerkiksi ivermektiinin tai muiden antiparasiittisten makrosyklisen laktonien, erytromysiinin, prednisolonin tai siklosporiinin) kanssa saattaa johtaa farmakokineettisiin yhteisvaikutuksiin. Tällaisten yhteisvaikutusten mahdollisia kliinisiä seurauksia ei ole tutkittu. Jos kissasi saa jotain muuta lääkitystä, ota yhteyttä eläinlääkəriin ja keskustele asiasta ennen kuin annostelet tätä eläinlääkettä. Kerro eläinlääkəriille myös, että käytät tätä lääkettä, jos eläinlääkəri määrää kissallesi jotain muuta lääkitystä.

Yliannostus:

Syljeneritystä, pahoinvointia ja hermosto-oireita (vapinaa) tavattiin satunnaisesti tapauksissa, joissa eläinlääkettä annettiin täysikasvuaisille kissoille jopa kymmenkertaisella ja pennuille viisinkertaisella annoksella suositeltuun annokseen verrattuna. Havaittujen oireiden arvellaan liittyvän valmisteeseen nuolemiseen antokohdasta. Nämä oireet olivat ohimeneviä. Spesifistä vastalääkettä ei tunneta.

Merkittävät yhteensopimattomuudet:

Ei tunneta.

7. Haittatapahtumat

Kissa:

Hyvin harvinainen (< 1 eläin 10 000 hoidetusta eläimestä, yksittäiset ilmoitukset mukaan luettuina):	Antokohdan karvanlähtö ¹ , antokohdan kutina ¹ , antokohdan tulehdusoireet ¹ Syljeneritys (kuolaaminen) ² , oksentaminen ² , ripuli ² , ruokahaluttomuus (anoreksia) Neurologiset häiriöt (lievät ja ohimenevät) ^{2,3} Käytöshäiriöt ⁴
---	---

¹Ohimenevä.

²Näiden vaikutusten on arveltu johtuvan siitä, että kissa on nuollut valmisteeseen antokohtaa heti annostelun jälkeen.

³Kuten ataksia (epävakaa tai kompuroiva kävely) tai vapina (tärinä).

⁴Kuten hyperaktiivisuus, ahdistuneisuus ja ääntely.

Haittatapahtumista ilmoittaminen on tärkeää. Se mahdollistaa eläinlääkkeen turvallisuuden jatkuvan seurannan. Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, tai olet sitä mieltä, että lääke ei ole tehonnut, ilmoita ensisijaisesti asiasta eläinlääkəriillesi. Voit ilmoittaa

kaikista haittavaikutuksista myös myyntiluvan haltijalle tai sen paikalliselle edustajalle käyttämällä tämän pakkausselosteen lopussa olevia yhteystietoja tai kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta:

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
www-sivusto: <https://www.fimea.fi/elainlaakkeet/>

8. Annostus, antoreitit ja antotavat kohde-eläinlajeittain

Kertavaleluun paikallisesti.

Oikean annostuksen varmistamiseksi eläimen paino on määritettävä mahdollisimman tarkasti. Liian pieni annos voi johtaa tehottomaan käyttöön ja edistää resistenssin kehittymistä.

Annostus ja hoidon ajankohdat

Suositteluvat vähimmäisannokset ovat 12 mg pratsikvanteelia elopainokiloa kohti ja 3 mg emodepsidiä elopainokiloa kohti, mikä vastaa 0,14 ml eläinlääkettä elopainokiloa kohti.

Kissan paino (kg)	Käytettävä pipettikoko (ml)	Pratsikvanteeli (mg/elopainokg)	Emodepsidi (mg/elopainokg)
≥ 0,5–2,5	0,35	12–60	3–15
> 2,5–5	0,70	12–24	3–6
> 5–8	1,12	12–19,2	3–4,8
Yli 8	Käytä eri painoluokille tarkoitettujen annospipettien sopivaa yhdistelmää oikean annoksen saavuttamiseksi.		

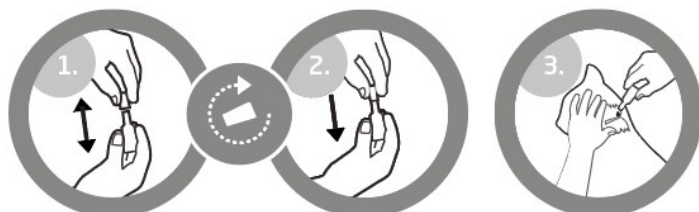
Sukkula- ja heisimatotartunnan hoitoon yksi annostelu hoitokertaa kohden on tehokas.

Naaraskissan hoitoon ehkäisemään *Toxocara cati* (L3 toukka-aste) siirtymistä jälkeläiseen maidon välityksellä: yksi annostelu hoitokertaa kohden noin 7 päivää ennen synnytyksen oletettua ajankohtaa on tehokas.

9. Annostusohjeet

Vain ulkoiseen käyttöön.

1. Ota pipetti pakkauksesta. Pidä pipetti pystyasennossa, kierrä korkki auki ja vedä se pois.
2. Käännä korkki ja aseta sen toinen pää takaisin pipettiin. Paina ja kierrä korkkia murtaaksesi sinetin ja irrota korkki sitten pipetistä.
3. Tee eläimen turkkiin jakaus niskaan kallon tyveen niin, että iho näkyy. Aseta pipetin kärki iholle ja purista pipettiä voimakkaasti useita kertoja niin, että se tyhjenee kokonaan suoraan iholle yhteen kohtaan. Vältä eläinlääkkeen joutumista kosketuksiin sormiesi kanssa.



Valmiste annostellaan niskaan, jotta kissan olisi mahdollisimman hankala päästä nuolemaan eläinlääkettä.

10. Varoajat

Ei oleellinen.

11. Säilytystä koskevat erityiset varotoimet

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä valolle. Herkkä kosteudelle.

Tämä eläinlääke ei vaadi lämpötilan suhteen erityisiä säilytysolosuhteita.

Älä käytä tätä eläinlääkettä viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu etiketissä ja ulkopakkauksessa merkinnän Exp. jälkeen. Viimeisellä käyttöpäivämäärällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää.

12. Erityiset varotoimet hävittämiselle

Lääkkeitä ei saa kaataa viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana.

Eläinlääkettä ei saa joutua vesistöihin, sillä emodepsidi saattaa vahingoittaa kaloja tai vesistöjen muita vesieliöitä.

Eläinlääkkeiden tai niiden käytöstä syntyvien jättemateriaalien hävittämisessä käytetään paikallisia palauttamisjärjestelyjä sekä kyseessä olevaan eläinlääkkeeseen sovellettavia kansallisia keräysjärjestelmiä. Näiden toimenpiteiden avulla voidaan suojella ympäristöä.

Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä eläinlääkäriltäsi tai apteekista.

13. Eläinlääkkeiden luokittelu

Ei vaadi eläinlääkemääräystä.

14. Myyntiluvan numerot ja pakkauskoot

MTnr:

43677 (30 mg/7,5 mg)

43678 (60 mg/15 mg)

43679 (96 mg/24 mg)

Pahvipakkaus, jossa on 1, 2, 3 tai 6 pipettiä, jotka sisältävät 0,35 ml, 0,70 ml tai 1,12 ml.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

15. Päivämäärä, jolloin pakkausselostetta on viimeksi tarkistettu

12.6.2025

Tätä eläinlääkettä koskevaa yksityiskohtaista tietoa on saatavilla unionin valmistetietokannassa (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Yhteystiedot

Myyntiluvan haltija, erän vapauttamisesta vastaava valmistaja ja yhteystiedot epäillyistä
haittatapahtumista ilmoittamista varten:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia
+ 358 20 754 5330

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Dehispot vet 30 mg/7,5 mg spot-on lösning för liten katt
Dehispot vet 60 mg/15 mg spot-on lösning för medelstor katt
Dehispot vet 96 mg/24 mg spot-on lösning för stor katt

2. Sammansättning

Varje dosenheter (pipett) innehåller:

Aktiva substanser:

Dehispot vet spot-on lösning	Pipett (ml)	Prazikvantel	Emodepsid
Liten katt ($\geq 0,5$ –2,5 kg)	0,35	30 mg	7,5 mg
Medelstor katt ($> 2,5$ –5 kg)	0,70	60 mg	15 mg
Stor katt (> 5 –8 kg)	1,12	96 mg	24 mg

Hjälpämnen:

Butylhydroxianisol (E320) 5,4 mg/ml

Klar, färglös till gul eller brun lösning.

3. Djurslag

Katt
($\geq 0,5$ –2,5 kg)
($> 2,5$ –5 kg)
(> 5 –8 kg)



4. Användningsområden

Till katt som har, eller kan antas ha, parasitära blandinfektioner med rundmask och bandmask vilka bekämpas av de båda aktiva substanserna i kombinationen. Läkemedlet är endast avsett för användning mot rundmask och bandmask om samtidig behandling är indicerad.

Rundmask (Nematoder):

Toxocara cati (mogna vuxna, omogna vuxna, larvstadie L4 och L3)

Toxocara cati (larvstadie L3) – behandling av katthonor under den senare delen av dräktigheten för att förhindra överföring via mjölken till avkomman

Toxascaris leonina (mogna vuxna, omogna vuxna och larvstadie L4)

Ancylostoma tubaeforme (mogna vuxna, omogna vuxna och larvstadie L4)

Bandmask (Cestoder):

Dipylidium caninum (mogna vuxna och omogna vuxna)

Taenia taeniaeformis (vuxna)

Echinococcus multilocularis (vuxna)

5. Kontraindikationer

Använd inte på kattungar yngre än 8 veckor eller på katter som väger mindre än 0,5 kg (Dehispot vet avsett för liten katt); 2,5 kg (Dehispot vet avsett för medelstor katt), 5 kg (Dehispot vet avsett för stor katt).

Använd inte vid överkänslighet mot de aktiva substanserna eller mot något av hjälpämnen.

6. Särskilda varningar

Särskilda varningar:

Onödig användning av antiparasitära läkemedel eller användning som avviker från instruktionerna i produktresumén kan öka urvalstrycket för resistensutveckling och leda till minskad effekt. Beslutet om att använda läkemedlet ska baseras på bekräftelse av parasitarten och -bördan, eller risken för infektion baserat på dess epidemiologiska egenskaper, för varje enskilt djur.

Om det inte föreligger risk för blandinfektion, bör ett läkemedel med smalt spektrum användas.

Möjligheten att andra djur i samma hushåll kan vara en källa till återinfektion med nematoder och/eller cestoder bör övervägas, och dessa bör vid behov behandlas med ett lämpligt läkemedel.

Vid bekräftad infektion med bandmaskarten *Dipylidium caninum* bör samtidig bekämpning av mellanvärdar, såsom loppor och löss, diskuteras med en veterinär för att förhindra återinfektion.

Parasitär resistens till en viss klass av anthelmintika kan uppstå vid frekvent och upprepade användning av anthelmintika ur denna klass.

Resistens hos *Dipylidium caninum* mot prazikvantel har rapporterats hos hund.

Vid användning av detta läkemedel bör hänsyn tas till lokal information om känslighet hos målparasiterna, om detta finns tillgängligt.

Det rekommenderas att ytterligare undersöka fall av misstänkt resistens genom att använda en lämplig diagnostisk metod.

Bekräftad resistens bör rapporteras till innehavaren av godkännande för försäljning eller till den behöriga myndigheten.

Schamponering eller nedsänkning av djuret i vatten, direkt efter behandling, kan reducera effekten av läkemedlet. Behandlade djur skall därför inte badas förrän lösningen har torkat.

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Applicera endast på huden och på oskadd hud. Får ej ges via munnen eller parenteralt.

Undvik att den behandlade katten eller andra katter i hushållet kommer åt att slicka på applikationsområdet medan det fortfarande är fuktigt.

Erfarenheten är begränsad vid användande av läkemedlet till sjuka och försvagade djur. Därför skall produkten användas till sådana djur efter en nytta-riskbedömning.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Läkemedlet kan irritera huden och ögonen.

I fall av oavsiktlig kontakt med huden, tvätta omedelbart exponerad hud med tvål och vatten.

Vid oavsiktlig kontakt med ögonen, skölj ögonen ordentligt med rikligt vatten.

Om hud- eller ögonsymptom kvarstår, eller i fall av oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.

Undvik kontakt med applikationsområdet, så länge det är fuktigt. Man bör se till att barn inte tillåts ha långvarig intensiv kontakt (till exempel sova tillsammans) med behandlade katter under de första 24 timmarna efter det att den veterinärmedicinska produkten applicerats.

Rök, ät och drick inte under applicering.

Tvätta händerna efter användning.

Andra försiktighetsåtgärder:

Lösningsmedlet i detta läkemedel kan ge fläckar på vissa material t.ex. läder, tyg, plast och polerade ytor. Låt lösningen torka innan katten kommer i kontakt med dessa material.

Echinokockos utgör en risk för människa. Eftersom Echinokockos är en anmälningspliktig sjukdom som ska anmälas till Världsgesundhetsorganisationen för djurhälsa OIE, måste speciella riktlinjer för behandling och uppföljning följas och säkerhetsåtgärder för människa vidtas från relevant behörig myndighet.

Dräktighet och digivning:

Kan användas under dräktighet och digivning.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Emodepsid är ett substrat för P-glykoprotein. Samtidig behandling med andra läkemedel som är P-glykoproteinsubstrater/hämmare (till exempel ivermektin och andra antiparasitära makrocycliska laktoner, erytromycin, prednisolon och ciklosporin) kan ge upphov till farmakokinetiska läkemedelsinteraktioner. Möjliga kliniska konsekvenser av sådana interaktioner har inte undersökts. Om din katt får någon medicin, kontakta din veterinär för att diskutera detta innan du applicerar produkten. På samma sätt, informera din veterinär om att du använder det här läkemedlet om han/hon ger din katt någon medicin.

Överdoser:

Salivering, kräkning och neurologiska symtom (tremor) har observerats vid enstaka tillfällen när läkemedlet har administrerats i doser upp till 10 gånger den rekommenderade dosen för vuxna katter och upp till 5 gånger den rekommenderade dosen för kattungar. Dessa symtom har förmodligen uppstått som ett resultat av att katten har slickat på applikationsstället. Dessa symtom var helt reversibla.

Det finns inget känt specifikt motgift.

Viktiga blandbarhetsproblem:

Inga kända.

7. Biverkningar

Katt:

Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):	Hårfall (alopeci) vid applikationsstället ¹ , klåda vid applikationsstället ¹ , inflammation vid applikationsstället ¹ Dregling (salivering) ² , kräkningar ² , diarré ² , aptitlöshet (anorexi) Neurologiska störningar (milda och övergående) ^{2,3} Beteendestörningar ⁴
--	---

¹ Övergående.

² Dessa effekter tros bero på att katten slickar på applikationsstället direkt efter behandling.

³ Såsom ataxi (ostabil eller snubblande gång) eller skakningar.

⁴ Såsom hyperaktivitet, ångest och vokalisering.

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 dennes lokala företrädare genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem:

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

Spot-on användning.

För att säkerställa att rätt dos ges bör kroppsvikten fastställas så noggrant som möjligt. Underdosering kan resultera i ineffektiv användning och kan gynna resistensutveckling.

Doserings- och behandlingstabell

De rekommenderade minimidoserna är 12 mg prazikvantel / kg kroppsvikt och 3 mg emodepsid / kg kroppsvikt, motsvarande 0,14 ml av läkemedlet / kg kroppsvikt.

Kroppsvikt för katt (kg)	Pipettstorlek som ska brukas (ml)	Prazikvantel (mg/kg kroppsvikt)	Emodepsid (mg/kg kroppsvikt)
≥ 0,5–2,5	0,35	12–60	3–15
> 2,5–5	0,70	12–24	3–6
> 5–8	1,12	12–19,2	3–4,8
Över 8	Använd en lämplig kombination av engångspipetter avsedda för olika viktintervall för att erhålla korrekt dos.		

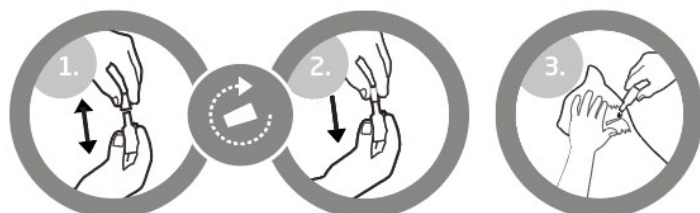
För behandling av rundmask och bandmask är en applikation per behandlingstillfälle tillräckligt.

För behandling av katthonor för att förhindra överföring av *Toxocara cati* (larvstadiet L3) till avkomman via mjölken, är en applikation per behandlingstillfälle, ungefär sju dagar före förväntad förlossning, tillräckligt.

9. Råd om korrekt administrering

Enbart för utvärtes bruk.

1. Avlägsna pipetten från förpackningen. Håll pipetten upprätt, vrid och dra av locket.
2. Vänd på locket och sätt sedan den andra änden tillbaka på pipetten. Tryck och vrid locket för att bryta förseglingen, avlägsna sedan locket från pipetten.
3. Dela pälsen på kattens nacke vid skallbasen så att huden blir synlig. Placera pipettspetsen mot huden och tryck ordentligt flera gånger för att tömma innehållet fullständigt direkt på huden på ett ställe. Undvik att få läkemedlet på dina fingrar.



Applicering på nacken minskar möjligheten för katten att slicka i sig läkemedlet.

10. Karenstider

Ej relevant.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt. Fuktkänsligt.
Inga särskilda temperaturanvisningar.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på etiketten och kartongen efter Exp.
Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

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 emodepsid kan vara farligt för fiskar och andra vattenlevande organismer.

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

MTnr:

43677 (30 mg/7,5 mg)

43678 (60 mg/15 mg)

43679 (96 mg/24 mg)

Pappkartong innehållande 1, 2, 3 eller 6 pipetter, varje pipett innehåller 0,35 ml, 0,70 ml eller 1,12 ml.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

12.6.2025

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas
(<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning, tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenien

+ 358 20 754 5330