

**PRÍLOHA I**

**SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU**

## **1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

NexGard Combo roztok na vonkajšiu aplikáciu na kožu - spot-on pre mačky < 2,5 kg  
NexGard Combo roztok na vonkajšiu aplikáciu na kožu - spot-on pre mačky 2,5 - 7,5 kg

## **2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE**

### **Účinné látky:**

Každý aplikátor obsahuje:

NexGard Combo	Objem jednotlivej dávky (ml)	Esafoxolaner (mg)	Eprinomektin (mg)	Prazikvantel (mg)
Mačky 0,8 - <2,5 kg	0,3	3,60	1,20	24,90
Mačky 2,5 - < 7,5 kg	0,9	10,80	3,60	74,70

### **Pomocné látky:**

Kvalitatívne zloženie pomocných látok a iných zložiek	Kvantitatívne zloženie, ak sú tieto informácie dôležité pre správne podanie veterinárneho lieku
Butylhydroxytoluén (E321)	1 mg/ml
Dimetylizosorbid	-
Glycerol formal	-

Číry, bezfarebný až bledožltý alebo bledohnedý roztok.

## **3. KLINICKÉ ÚDAJE**

### **3.1 Cieľové druhy**

Mačky.

### **3.2 Indikácie na použitie pre každý cieľový druh**

Pre mačky so zmiešanou infekciou alebo s rizikom zmiešanej infekcie pásomnicami (*Cestoda*), hlístovcami (*Nematoda*) a ektoparazitmi. Veterinárny liek je určený výhradne pre prípady, ak je liečba zameraná na všetky tri skupiny naraz.

#### Ektoparazity

- Liečba infestácie blchami (*Ctenocephalides felis*). Jedno ošetrenie poskytuje okamžitú a pretrvávajúcu likvidáciu blch po dobu jedného mesiaca.
- Liek môže byť použitý ako súčasť liečebnej stratégie pri zvládaní alergickej dermatitídy po blšom uhryznutí (FAD).
- Liečba napadnutia kliešťami. Jedno ošetrenie poskytuje okamžitú a pretrvávajúcu likvidáciu kliešťov druhu *Ixodes scapularis* po dobu jedného mesiaca a proti kliešťom druhu *Ixodes ricinus* po dobu piatich týždňov.
- Pretrvávajúca likvidácia kliešťov od 7 dní do 5 týždňov po ošetrení proti *Rhipicephalus sanguineus*.
- Pretrvávajúca likvidácia kliešťov od 7 dní do 4 týždňov po ošetrení proti *Ixodes hexagonus*.
- Liečba infestácie ušným svrabom (*Otodectes cynotis*).
- Liečba notoedrového svrabu (spôsobeného *Notoedres cati*).

### Gastrointestinálne cestódy

- Liečba infestácie pásomnicami (*Dipylidium caninum*, *Taenia taeniaeformis*, *Echinococcus multilocularis*, *Joyeuxiella pasqualei* a *Joyeuxiella fuhrmanni*).

### Nematódy

#### *Gastrointestinálne nematódy*

- Liečba infestácie gastrointestinálnymi hlístovcami (L3, L4 larvy a dospelé formy *Toxocara cati*, L4 larvy a dospelé formy *Ancylostoma tubaeforme* a *Ancylostoma ceylanicum*, a dospelé formy *Toxascaris leonina* a *Ancylostoma braziliense*).

#### *Kardiopulmonálne nematódy*

- Prevencia dirofilázy (*Dirofilaria immitis*) po dobu jedného mesiaca.
- Liečba napadnutia plúcnymi červami mačiek (L4 larvy a dospelé formy *Toglostrongylus brevior*, L3, L4 larvy a dospelé jedince *Aelurostrongylus abstrusus*).
- Prevencia aelurostrongylózy (znížením úrovne infekcie L3, L4 larvami *Aelurostrongylus abstrusus*).

#### *Vezikálne nematódy*

- Liečba napadnutia močového mechúra oblými červami (*Capillaria plica*).

### **3.3 Kontraindikácie**

Nepoužívať v prípadoch precitlivenosti na účinné látky alebo na niektorú z pomocných látok.

### **3.4 Osobitné upozornenia**

Pri aplikácii tohto veterinárneho lieku treba venovať osobitnú pozornosť mačkám dlhosrstých plemien. U týchto mačiek musí byť liek aplikovaný priamo na kožu a nie na srst', pretože by mohlo dôjsť k zníženiu biologickej dostupnosti liečiva.

Aby sa blchy a kliešte dostali do kontaktu s liečivou látkou esafoxolaner, musia začať sať krv mačky. Riziko prenosu ochorení prenášaných článkonožcami sa teda nedá vylúčiť.

Mačky žijúce v oblastiach endemických pre srdcové dirofilárie alebo tie, ktoré cestovali do endemických oblastí, môžu byť infikované dospelými dirofiláriami. Aj keď môže byť veterinárny liek bezpečne podaný mačkám infikovanými dospelými dirofiláriami, nebol stanovený žiadny terapeutický účinok na dospelé štádiá *Dirofilaria immitis*. Preto sa odporúča, aby boli všetky mačky vo veku 6 mesiacov alebo staršie, žijúce v oblastiach endemických pre srdcové dirofilárie, testované na prítomnosť dospelých dirofilárií a potom ošetrené liekom na prevenciu infekcie dospelými dirofiláriami.

Ak sa nevykonáva kontrola medzihostiteľov, ako sú blchy, myši atď., môže sa znova objaviť napadnutie pásomnicami. U niektorých mačiek s patentnou infestáciou pásomnicami *Joyeuxiella spp.* alebo *Dipylidium caninum* môže byť prítomný vysoký podiel nedospelých červov, ktoré môžu byť na liek menej vnímané; v prípade takých napadnutí sa preto odporúča sledovanie po ošetrení.

Rezistencia parazitov na určitú skupinu antiparazitík obsiahnutých v lieku s fixnou kombináciou účinných látok sa môže vyvinúť pri opakovanom dlhodobom používaní antiparazitík z tejto skupiny. Z tohto dôvodu treba zobrať do úvahy epidemiologické informácie o aktuálnej citlivosti cielových druhov parazitov, aby sa obmedzila možnosť budúcej selekcie na rezistenciu.

Ak používanie antiparazitík nie je nevyhnuté alebo ak sa ich používanie odchyluje od pokynov uvedených v súhrne charakteristických vlastností lieku, môže to zvyšovať selekčný tlak na rezistenciu a viest' k zníženiu účinnosti. Rozhodnutie o používaní tohto lieku musí byť založené na potvrdení druhu parazita a záťaže parazitom alebo rizika infestácie založenom na epidemiologickej situácii pre každé zvierajúce.

Ak neexistuje riziko koinfekcie, mal by sa použiť liek s úzkym spektrom účinku.  
Musí sa brať do úvahy možnosť, že iné zvieratá v rovnakej domácnosti môžu byť zdrojom opäťovnej infekcie blchami alebo červami a preto sa musia podľa potreby ošetriť vhodným liekom.  
Počas 2 dní po podaní sa vyhnite šampónovaniu mačiek, pretože účinnosť lieku nebola pre tieto prípady testovaná.

Na zníženie rizika opakovaného napadnutia pri výskytne nových bôlch sa odporúča ošetriť všetky mačky v domácnosti. Ostatné zvieratá žijúce v rovnakej domácnosti musia tiež byť ošetrené vhodným liekom.

Všetky štádiá bôlch môžu zamoriť mačacie pelech, poťah a miesta pravidelného odpočinku ako sú koberce a bytový textil. V prípade masívneho napadnutia blchami a na začiatku ochranných opatrení by mali byť tieto miesta ošetrené vhodným prípravkom na prostredie a potom pravidelne vysávané.

### 3.5 Osobitné opatrenia na používanie

#### Osobitné opatrenia na bezpečné používanie u cieľových druhov

Iba na vonkajšiu aplikáciu na kožu – spot-on. Nepodávajte injekčne, perorálne alebo akoukoľvek inou cestou. Vyhnite sa kontaktu s očami mačky. Pri náhodnom kontakte s očami mačky ich ihned vypláchnite čistou vodou. Ak podráždenie očí pretrváva, obráťte sa na svojho veterinárneho lekára.

Je dôležité podať veterinárny liek na kožu na miesto, kde sa mačka nemôže olízať: na strednú líniu krku, medzi základňou lebky a lopatkami. Treba zabrániť, aby ošetrenú mačku olizovali iné zvieratá, a to až do chvíle, keď nie je možné v mieste aplikácie rozoznať žiadne stopy lieku. Boli zaznamenané prípady, keď požitie veterinárneho lieku vyvolalo u mačiek slinenie.

Bezpečnosť veterinárneho lieku nebola testovaná u mačiatok mladších ako 8 týždňov. Liek je určený na použitie u mačiek s hmotnosťou najmenej 0,8 kg a od 8 týždňov veku.

Veterinárny liek by mal byť používaný výhradne pri potvrdenej zmiešanej infekcii alebo v prípadoch, keď je mačka významne ohrozená zmiešanou infekciou ektoparazitmi a nematódami (vrátane prevencie dirofilariózy), a keď je zároveň indikovaná liečba napadnutia pásomnicami (*Cestoda*). Pri absencii rizika súbežného napadnutia by malo byť zvážené použitie antiparazitík s úzkym spektrom účinnosti ako prvá voľba liečby.

Odôvodnenie návrhu liečby a frekvencie použitia by malo byť prispôsobené individuálnym potrebám mačky, na základe klinického hodnotenia, životného štýlu zvieraťa a miestnej epidemiologickej situácie (vrátane prípadného rizika zoonózy), za účelom riešiť výhradne prípady zmiešaných infekcií/rizika takejto infekcie.

Veterinárny liek by nemal byť používaný u iných mačiek bez predchádzajúcej konzultácie s veterinárnym lekárom.

Opakované ošetrenia by mali byť obmedzené na jednotlivé individuálne prípady (pozri bod 3.9 pokyny na liečbu) s minimálnym liečebným intervalom 4 týždne. Bezpečnosť nebola hodnotená pre obdobie dlhšie ako 6 mesiacov (pozri aj body 3.4, 3.10 a 4.2); preto sa neodporúča viac ako 6 po sebe nasledujúcich ošetrení počas 12 mesiacov.

Echinokokóza predstavuje nebezpečenstvo pre človeka a podlieha povinnosti hlásenia Svetovej organizácie pre zdravie zvierat (WOAH). V prípade výskytu echinokokózy treba dodržiavať osobitné pokyny na liečbu, sledovanie a zabezpečenie bezpečnosti osôb. Konzultujte s parazitológmi alebo parazitologickými ústavmi.

#### Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Počas aplikácie nefajčíte, nepite alebo nejedzte.

Po aplikácii lieku si ihned umyte ruky.

Použité aplikátory ihned vyhodzte a nenechávajte ich v dohľade alebo dosahu detí.

Vyhnite sa kontaktu obsahu aplikátora s prstami. Ak k nemu dôjde, umyte si ich vodou a mydlom.

Tento veterinárny liek môže spôsobiť podráždenie očí, ktoré môže byť vo výnimočných prípadoch vázne. V prípade náhodného kontaktu s očami vypláchnite oči ihned dôkladne vodou. Ak máte v očiach kontaktné šošovky, po 5 minútach ich vyberte a pokračujte vo vyplachovaní. Vyhládajte lekársku pomoc a ukážte písomnú informáciu alebo obal lekárovi.

Skôr, ako sa znova dotknete miesta aplikácie lieku, ubezpečte sa, že na ňom už nie je možné pozorovať žiadne stopy lieku. Nedovoľte deťom hrať sa s ošetrenými zvieratami, pokým sú na mieste aplikácie pozorovateľné stopy lieku a čerstvo ošetrené zvieratá by nemali spať v posteli s majiteľmi, a najmä s deťmi. Liek sa odporúča zvieratám podávať vo večerných hodinách, aby sa po ošetrení minimalizoval kontakt zvieraťa s členmi domácnosti a inými osobami.

Ludia so známou precitlivenosťou na esafoxolaner, eprinomektin alebo prazikvantel alebo na akúkoľvek z pomocných látok by sa mali vyhnúť kontaktu s veterinárny liekom.

Vzhľadom na to, že u laboratórnych zvierat boli popísané fetotoxické a teratogénne účinky po významnej každodennej expozícii látke glycerolformal, tehotné ženy by sa mali počas podávania chrániť pred priamym kontaktom s prípravkom použitím rukavíc.

**Osobitné opatrenia na ochranu životného prostredia:**  
Neuplatňujú sa.

### **3.6 Nežiaduce účinky**

Mačky:

Menej časté (1 až 10 zvierat / 1000 liečených zvierat):	Hypersalivácia <sup>1</sup> , hnačka <sup>1</sup> , vracanie <sup>1</sup> Alopécia v mieste podania <sup>1,2</sup> , pruritus v mieste podania <sup>1,2</sup> Letargia <sup>1</sup> , anorexia <sup>1</sup>
--	---

<sup>1</sup> Väčšinou mierne, krátkodobé reakcie, ktoré spontánne odozneli.

<sup>2</sup> Prechodné

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti veterinárneho lieku. Hlásenia sa majú zasielať prednostne prostredníctvom veterinárneho lekára bud' držiteľovi rozhodnutia o registrácii alebo jeho miestnemu zástupcovi alebo príslušnému národnému orgánu prostredníctvom národného systému hlásenia. Príslušné kontaktné údaje sa nachádzajú aj v časti "Kontaktné údaje" písomnej informácie pre používateľov.

### **3.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky**

**Gravidita a laktácia:**

Môže sa použiť u gravidných a laktujúcich samíc.

**Plodnosť:**

Môže sa použiť u chovných samíc.

Bezpečnosť veterinárneho lieku nebola potvrdená u chovných samcov.

Laboratórne štúdie u potkanov a králikov nedokázali žiadne nežiaduce účinky účinných látok na reprodukčnú schopnosť u samcov. U chovných samcov použiť len po zhodnotení prínosu/rizika zodpovedným veterinárny lekárom.

### **3.8 Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií**

Nie sú známe.

### **3.9 Cesty podania a dávkovanie**

Vonkajšia aplikácia na kožu - spot-on.

### Dávkovanie:

Minimálna odporúčaná dávka je 1,44 mg esafoxolaneru, 0,48 mg eprinomektinu a 10 mg prazikvantelu na 1 kg živej hmotnosti.

Vyberte vhodnú veľkosť aplikátora podľa hmotnosti mačky. Na zaistenie podania správnej dávky je potrebné čo najpresnejšie stanoviť živú hmotnosť. Poddávkovanie môže viest' k neúčinnosti a podporiť rozvoj rezistencie.

Hmotnosť mačky	Objem jednotlivej dávky (ml)	Esafoxolaner (mg)	Eprinomektin (mg)	Prazikvantel (mg)
0,8 - < 2,5 kg	0,3	3,60	1,20	24,90
2,5 - < 7,5 kg	0,9	10,80	3,60	74,70
≥ 7,5 kg	vhodná kombinácia aplikátorov			

### Spôsob podania:

1. Nožnicami rozstrihnite blister pozdĺž bodkovanej čiary.
2. Potom odstráňte kryt obalu.
3. Vyberte aplikátor z obalu a nasmerujte gumovým uzáverom hore. **Potiahnite piest mierne smerom späť (približne 1 cm).** Dajte pozor, aby nedošlo k vytiahnutiu piestu.
4. Otočte a vytiahnite uzáver.
5. Rozhrňte srst' v strednej línii krku medzi lebečnou bázou a lopatkami, aby bola viditeľná koža. Umiestnite špičku aplikátora na kožu a **pomaly aplikujte** celý obsah priamo na kožu v jednom mieste. Veterinárny liek musí byť podaný na suchú kožu, a to do oblasti, kde sa mačka nemôže olízať. U dlhosrstých plemien je nutné pre zabezpečenie optimálnej účinnosti venovať osobitnú pozornosť tomu, aby bol liek aplikovaný na kožu a nie na srst'.
6. Po použití si umyte ruky.

### Liečebný režim:

Na liečbu zamorenia blchami a/alebo kliešťami a/alebo svrabu za súčasného výskytu gastrointestinálnych a/alebo pl'úcnych a/alebo mechúrových hlístoviec (nematód) a pásomníc (cestód) má byť podaná jedna dávka lieku.

Potreba a frekvencia opakovania liečby má byť v súlade s odporúčaním predpisujúceho veterinárneho lekára, zohľadnení miestnej epidemiologickej situácie a spôsobu života zvierat'a (napr. prístup von).

Pozri aj bod 3.5.

### Oblasti, ktoré nie sú endemické pre dirofilárie alebo pl'úcne červy mačiek:

Mačky, ktoré nie sú vystavené trvalému riziku infekcie dirofiláriami alebo pl'úcnymi červami mačiek, by mali byť opakovane ošetrené najskôr po 4 týždňoch, a to podľa režimu predpísaného veterinárom a podľa situácie konkrétnej mačky, čo sa týka rizika reinfekcie/reinfestácie parazitmi. V opačnom prípade treba použiť liek s úzkym spektrom účinnosti, ktorý zabezpečí dlhodobú ochranu proti relevantným parazitom.

### Oblasti endemické pre dirofilárie:

Mačky, ktoré žijú v oblasti endemickej pre srdcové dirofilárie a pri ktorých je zrejmé, že lovia korist', môžu byť opakovane ošetrené s odstupom najmenej 1 mesiaca s cieľom zabezpečiť primeranú prevenciu vzniku dirofilariózy a zároveň prevenciu potenciálnej reinfekcie/pásomnicami. V opačnom prípade je potrebné na ďalšie ošetrenie použiť liek s úzkym spektrom účinnosti.

Prevencia srdcové dirofilariózy likvidáciou lariev *Dirofilaria immitis* sa má začať v priebehu 1 mesiaca po prvej očakávanej expozícii komárom a mala by pokračovať najmenej po dobu 1 mesiaca po poslednej očakávanej expozícii komárom.

### Oblasti endemické pre pl'úcne červy mačiek:

Rizikové mačky (lovecké správanie) žijúce v endemických oblastiach môžu byť ošetrené v mesačných intervaloch na zníženie rizika výskytu dospelých pl'úcnych červov zodpovedných za klinickú aelurostrongylózu a na liečbu prípadnej reinfekcie pásomnicami. V opačnom prípade treba na ďalšie ošetrenie použiť liek s úzkym spektrom účinnosti.

### Liečba plúcnych červov:

Počas približne 2 týždňov po ošetrení sa dá očakávať žiadny alebo malý účinok na uvoľňovanie L1 lariev A. abstrusus v truse z dôvodu obdobia prechodu L1 lariev z plúc do trávacieho traktu. Počítanie lariev v truse ako kontrola účinnosti liečby (a rozhodnutí, či je potrebné druhé ošetrenie liekom s úzkym spektrom účinnosti) by sa preto malo vykonať najskôr dva týždne po ošetrení.

### Ušný svrab:

V prípade ušného svrabu by mal mačku 4 týždne po aplikácii lieku vyšetriť veterinár, ktorý stanoví, či je potrebné ďalšie ošetrenie liekom s úzkym spektrom účinnosti.

## **3.10 Príznaky predávkovania (a ak je to potrebné, núdzové postupy, antidotá)**

Bezpečnosť bola hodnotená u zdravých 8-týždňových a starších mačiatok, ošetrených až 6-krát v štvortyždňových intervaloch až 5-násobkom maximálnej odporúčanej dávky. Pri podaní trojnásobku maximálnej odporúčanej dávky neboli pozorované žiadne nežiaduce účinky. Pri 5-násobku maximálnej odporúčanej dávky bol pozorovaný jeden prípad závažnej neurologickej nežiaducej reakcie (ataxia, dezorientácia, apatia, tremor, hypotermia a rozšírenie zreníc) po treťom ošetrení. Táto reakcia bola reverzibilná po umytí miesta aplikácie, poskytnutí prvej pomoci a začatí symptomatickej liečby. U niektorých zvierat boli po podaní 5-násobku maximálnej odporúčanej dávky pozorované tmavočervené subkutánne oblasti v mieste podania lieku na kožu.

## **3.11 Osobitné obmedzenia používania a osobitné podmienky používania vrátane obmedzení používania antimikrobiálnych a antiparazitických veterinárnych liekov s cieľom obmedziť riziko vzniku rezistencie**

Neuplatňujú sa.

## **3.12 Ochranné lehoty**

Netýka sa.

## **4. FARMAKOLOGICKÉ ÚDAJE**

### **4.1 ATCvet kód: QP54AA54**

### **4.2 Farmakodynamika**

Esafoxolaner je (S)-enantiomér afoxolaneru a patrí do triedy isoxazolínov, ktoré pôsobia proti článkonožcom. Esafoxolaner pôsobí ako antagonist na ligandom regulované chloridové kanály, najmä tie, ktoré sú regulované neurotransmitterom kyselinou gama-aminomaslovou (GABA). Isoxazolíny sa okrem toho, že sú modulátormi chloridových kanálov, viažu sa na charakteristické a unikátnie cieľové miesto vnútri GABACl hmyzu, čím blokujú pre- a post-synaptický prenos chloridových ionov cez bunkové membrány. Predĺžená, esafoxolanerom navodená hyperexcitácia, vedie k nekontrolovanej činnosti centrálneho nervového systému a smrti článkonožcov. Selektívna toxicita esafoxolanera medzi článkonožcami a cicavcami môže byť odvodená od odlišnej citlivosti GABA receptorov článkonožcov v porovnaní s GABA receptormi cicavcov.

Blchy a kliešte sú eliminované počas 24 respektíve 48 hodín po ošetrení, okrem *R. sanguineus* a *I. hexagonus*.

Esafoxolaner usmrcuje blchy pred nakladením vajíčok a tým bráni riziku kontaminácie domácnosti. Je účinný proti roztočom (*N. cati*, *O. cynotis*), ktoré spôsobujú notoedrový alebo ušný svrab.

Eprinomektín patrí medzi endektocídy z triedy makrocyklických laktónov. Zlúčeniny tejto triedy sa selektívne a s vysokou afinitou viažu na glutamátom regulované chloridové kanály, ktoré sa vyskytujú v nervových a svalových bunkách bezstavovcov. To vedie k zvýšeniu permeability bunkovej membrány pre chloridové ióny s hyperpolarizačiou nervovej alebo svalovej bunky, čo vedie k paralýze

a smrti parazita. Bolo preukázané, že spektrum účinnosti eprinomektínu pokrýva gastrointestinálne a extraintestinálne hlístovce a je považovaný za účinný aj proti roztočom (*N. cati*, *O. cynotis*).

Prazikvantel je syntetický derivát izochinolín-pyrazínu s aktivitou proti pásomniciam. Praziquantel sa rýchlo absorbuje povrchom tela parazitov a ovplyvňuje permeabilitu membrány pásomníc, ovplyvňuje toku dvojmocných kationov, najmä homeostázu iónov vápnika, ktoré sa podieľajú na rýchlej svalovej kontrakcii a vakuolizácii. To má za následok vážne poškodenie povrchu tela parazita, kontrakcie a paralýzu, narušenie metabolizmu, čo nakoniec vedie k smrti a vypudeniu parazita.

#### **4.3 Farmakokinetika**

Esafoxolaner je systémovo absorbovaný z miesta aplikácie a maximálnu koncentráciu v plazme dosahuje –medzi 4 až 14 dňami po aplikácii. Esafoxolaner je z plazmy pomaly eliminovaný ( $t_{1/2} = 21,7 \pm 2,8$  dní po jednotlivom podaní) a vylučovaný je trusom a močom.

Eprinomektin je systémovo absorbovaný z miesta aplikácie a maximálnu koncentráciu v plazme dosahuje medzi 1 a 2 dňami po aplikácii. Eprinomektin je z plazmy pomaly eliminovaný ( $t_{1/2} = 5,4 \pm 2,7$  dní po jednotlivom podaní) a vylučovaný je trusom.

Praziquantel je systémovo absorbovaný z miesta aplikácie a maximálnu koncentráciu v plazme dosahuje mezi 4 až 8 hodinami po aplikácii. Praziquantel je z plazmy eliminovaný pomaly ( $t_{1/2} = 4,3 \pm 1,9$  dní po jednotlivom podaní) a vylučovaný je močom.

Farmakokinetické profily prazikvantelu a eprinomektínu nie sú ovplyvnené spoločným podaním.

Kým po opakovanom podávaní prazikvantelu nebolo možné pozorovať akumuláciu, akumulácia bola pozorovaná od 2. do 5. mesiaca u esafoxolaneru (pomery 3,24 pre Cmax a 3,09 pre AUC) a u eprinomektínu (pomery 1,59 pre Cmax a 1,87 pre AUC). Pre bezpečné použitie po opakovanom ošetrení pozri časť 3.5.

### **5. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE**

#### **5.1 Závažné inkompatibility**

Nie sú známe.

#### **5.2 Čas použiteľnosti**

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 3 roky.

#### **5.3 Osobitné upozornenia na uchovávanie**

Nepoužitý aplikátor uchovávajte v pôvodnom blistri, aby bol chránený pred svetlom.  
Použitý aplikátor ihned vyhodťte.

#### **5.4 Charakter a zloženie vnútorného obalu**

Spot-on aplikátory v tvare striekačky (telo z číreho silikónového kopolyméru cyklického olefinu (COC), piest zo silikonizovanej bromobutylovej gumy a uzáver z bromobutylovej gumy) obsahujúce 0,3 ml alebo 0,9 ml lieku a umiestnené v samostatnom plastovom blistri.

Kartónová škatuľa obsahujúca 1, 3, 4 alebo 15 blistrov s 1 aplikátorom (každý s obsahom 0,3 ml)  
Kartónová škatuľa obsahujúca 1, 3, 4, 6 alebo 15 blistrov s 1 aplikátorom (každý s obsahom 0,9 ml)

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

**5.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov**

Lieky sa nesmú likvidovať prostredníctvom odpadovej vody ani odpadu v domácnostiach.

Veterinárny lek alebo prázdny aplikátor nesmie kontaminovať vodné toky, pretože esafoxolaner môže byť nebezpečný pre ryby a iné vodné organizmy.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riadte systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny lek.

**6. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

**7. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(A)**

EU/2/20/267/001-009

**8. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE**

Dátum prvej registrácie: 06/01/2021

**9. DÁTUM POSLEDNEJ REVÍZIE SÚHRNU CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU**

MM/RRRR

**10. KLASIFIKÁCIA VETERINÁRNEHO LIEKU**

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Podrobnejšie informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **PRÍLOHA II**

### **ĎALŠIE PODMIENKY A POŽIADAVKY REGISTRÁCIE**

Žiadne.

### **PRÍLOHA III**

#### **OZNAČENIE OBALU A PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV**

## **A. OZNAČENIE OBALU**

## **ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**

**Kartónová škatuľka obsahujúca 1, 3, 4, 6 alebo 15 aplikátorov**

### **1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

NexGard Combo roztok na vonkajšiu aplikáciu na kožu - spot-on pre mačky < 2,5 kg

NexGard Combo roztok na vonkajšiu aplikáciu na kožu - spot-on pre mačky 2,5 - 7,5 kg

### **2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTKOK**

V jednej dávke:

esafoxolaner	3,60 mg
eprinomectin	1,20 mg
praziquantel	24,90 mg

esafoxolaner	10,80 mg
eprinomectin	3,60 mg
praziquantel	74,70 mg

### **3. VELKOSŤ BALENIA**

1 x 0,3 ml

3 x 0,3 ml

4 x 0,3 ml

15 x 0,3 ml

1 x 0,9 ml

3 x 0,9 ml

4 x 0,9 ml

6 x 0,9 ml

15 x 0,9 ml

### **4. CIELOVÉ DRUHY**

Mačky.

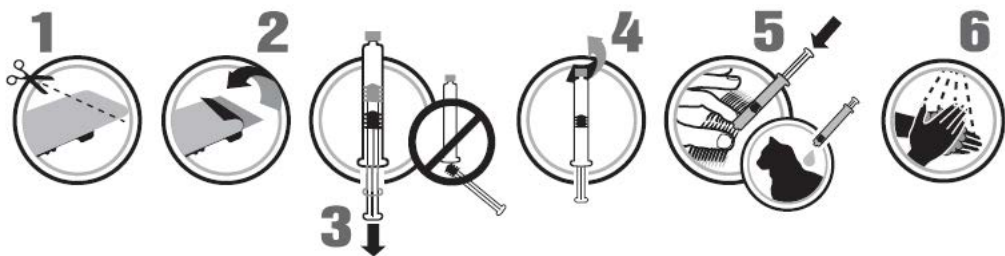
### **5. INDIKÁCIE**

### **6. CESTY PODANIA**

Vonkajšia aplikácia na kožu - spot-on.

Len na vonkajšie použitie.

Zabráňte kontaktu lieku s očami.



## 7. OCHRANNÉ LEHOTY

## 8. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp. {mesiac/rok}

## 9. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Nepoužitý aplikátor uchovávajte v pôvodnom blistri.

## 10. OZNAČENIE „PRED POUŽITÍM SI PREČÍTAJTE PÍSOMNÚ INFORMÁCIU PRE POUŽÍVATEĽOV“

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

## 11. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

## 12. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLĀDUA A DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

## 13. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

## 14. REGISTRAČNÉ ČÍSLA

EU/2/20/267/001 1 x 0,3 ml

EU/2/20/267/002 3 x 0,3 ml

EU/2/20/267/003 4 x 0,3 ml

EU/2/20/267/004 15 x 0,3 ml

EU/2/20/267/005 1 x 0,9 ml

EU/2/20/267/006 3 x 0,9 ml

EU/2/20/267/007 4 x 0,9 ml

EU/2/20/267/008 6 x 0,9 ml  
EU/2/20/267/009 15 x 0,9 ml

**15. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot {číslo}

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**

**Blister**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

NexGard Combo < 2,5 kg

NexGard Combo 2,5 - 7,5 kg



**2. KVANTITATÍVNE ÚDAJE O ÚČINNÝCH LÁTKACH**

0,3 ml

0,9 ml

**3. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

**4. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

Exp. {mesiac/rok}

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**

**Aplikátor**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

NexGard Combo

**2. KVANTITATÍVEN ÚDAJE O ÚČINNÝCH LÁTKACH**

0,3 ml  
0,9 ml

**3. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

**4. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

Exp. {mesiac/rok}

## **B. PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV**

## PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATELOV

### 1. Názov veterinárneho lieku

NexGard Combo roztok na vonkajšiu aplikáciu na kožu - spot-on pre mačky < 2,5 kg  
NexGard Combo roztok na vonkajšiu aplikáciu na kožu - spot-on pre mačky 2,5 - 7,5 kg

### 2. Zloženie

Každý aplikátor obsahuje:

#### Účinné látky:

NexGard Combo	Objem jednotlivej dávky (ml)	Esafoxolaner (mg)	Eprinomektin (mg)	Prazikvantel (mg)
Mačky 0,8 - < 2,5 kg	0,3	3,60	1,20	24,90
Mačky 2,5 - < 7,5 kg	0,9	10,80	3,60	74,70

#### Pomocné látky:

Butylhydroxytoluen (E321)..... 1 mg/ml

Číry, bezfarebný až bledožltý alebo bledohnedý roztok.

### 3. Cieľové druhy

Mačky

### 4. Indikácie na použitie

Pre mačky so zmiešanou infekciou alebo s rizikom zmiešanej infekcie pásomnicami (Cestoda), hlístovcami (Nematoda) a ektoparazitmi. Veterinárny liek je určený výhradne pre prípady, ak je liečba zameraná na všetky tri skupiny naraz.

#### Ektoparazity

- Liečba infestácie blchami (*Ctenocephalides felis*). Jedno ošetrenie poskytuje okamžitú a pretrvávajúcu likvidáciu blch po dobu jedného mesiaca.
- Liek môže byť použitý ako súčasť liečebnej stratégie pri zvládaní alergickej dermatitídy po blšom uhryznutí (FAD).
- Liečba napadnutia kliešťami. Jedno ošetrenie poskytuje okamžitú a pretrvávajúcu likvidáciu kliešťov druhu *Ixodes scapularis* po dobu jedného mesiaca a proti kliešťom druhu *Ixodes ricinus* po dobu piatich týždňov.
- Pretrvávajúca likvidácia kliešťov od 7 dní do 5 týždňov po ošetrení proti *Rhipicephalus sanguineus*.
- Pretrvávajúca likvidácia kliešťov od 7 dní do 4 týždňov po ošetrení proti *Ixodes hexagonus*.
- Liečba infestácie ušným svrabom (*Otodectes cynotis*).
- Liečba notoedrového svrabu (spôsobeného *Notoedres cati*).

#### Cestody

- Liečba infestácie pásomnicami (*Dipylidium caninum*, *Taenia taeniaeformis*, *Echinococcus multilocularis*, *Joyeuxiella pasqualei* a *Joyeuxiella fuhrmanni*).

## Nematódy

- Prevencia dirofilárií (*Dirofilaria immitis*) po dobu jedného mesiaca.
- Liečba infestácie gastrointestinálnymi hlístovcami (L3, L4 larvy a dospelé formy *Toxocara cati*, L4 larvy a dospelé formy *Ancylostoma tubaeforme* a *Ancylostoma ceylanicum*, a dospelé formy *Toxascaris leonina* a *Ancylostoma braziliense*).
- Liečba napadnutia plučnými červami mačiek (L4 larvy a dospelé formy *Troglotrygonylus brevior*, L3, L4 larvy a dospelé jedince *Aelurostrongylus abstrusus*).
- Prevencia aelurostrongylózy (znížením úrovne infekcie L3, L4 larvami *Aelurostrongylus abstrusus*).
- Liečba napadnutia močového mechúra oblými červami (*Capillaria plica*).

## **5. Kontraindikácie**

Nepoužívať v prípadoch precitlivenosti na účinné látky alebo na niektorú z pomocných látok.

## **6. Osobitné upozornenia**

### Osobitné upozornenia:

Pri aplikácii tohto veterinárneho lieku treba venovať zvláštnu pozornosť mačkám dlhosrstých plemien. U týchto mačiek musí byť liek aplikovaný priamo na kožu a nie na srsť, pretože by mohlo dôjsť k zníženiu biologickej dostupnosti účinnej látky.

Aby sa blchy a kliešte dostali do kontaktu s liečivou látkou esafoxolaner, musia začať sať krv mačky. Riziko prenosu ochorení prenášaných artropódami sa teda nedá vylúčiť.

Mačky žijúce v oblastiach endemických pre srdcové dirofilárie alebo tie, ktoré cestovali do endemických oblastí, môžu byť infikované dospelými dirofiláriami. Aj keď môže byť veterinárny liek bezpečne poddaný mačkám infikovaným dospelými dirofiláriami, nebol stanovený žiadny terapeutický účinok na dospelé štádiá *Dirofilaria immitis*. Preto sa odporúča, aby boli všetky mačky vo veku 6 mesiacov alebo staršie, žijúce v oblastiach endemických pre srdcové dirofilárie, testované na prítomnosť dospelých dirofilárií a potom ošetrené prípravkom pre prevenciu infekcie dospelými dirofiláriami.

Ak sa nevykonáva kontrola medzihostiteľov, ako sú blchy, myši atď., môže sa znova objavíť napadnutie pásomnicami. U niektorých mačiek s patentnou infestáciou pásomnicami *Joyeuxiella spp.* alebo *Dypylidium caninum* môže byť prítomný vysoký podiel nedospelých červov, ktoré môžu byť na liek menej vnímané; v prípade takých napadnutí sa preto odporúča sledovanie po ošetrení.

Rezistencia parazitov na určitú skupinu antiparazitík obsiahnutých v lieku s fixnou kombináciou účinných látok sa môže vyvinúť pri opakovanom dlhodobom používaní antiparazitík z tejto skupiny. Z tohto dôvodu treba zobrať do úvahy epidemiologické informácie o aktuálnej citlivosti cielových druhov parazitov, aby sa obmedzila možnosť budúcej selekcie na rezistenciu.

Ak používanie antiparazitík nie je nevyhnuté alebo ak sa ich používanie odchyľuje od pokynov uvedených v súhrne charakteristických vlastností lieku, môže to zvyšovať selekčný tlak na rezistenciu a viest k zníženiu účinnosti. Rozhodnutie o používaní tohto lieku musí byť založené na potvrdení druhu parazita a záťaže parazitom alebo rizika infestácie založenom na epidemiologickej situácii pre každé zviera.

Ak neexistuje riziko koinfekcie, mal by sa použiť liek s úzkym spektrom účinku. Musí sa bráť do úvahy možnosť, že iné zvieratá v rovnakej domácnosti môžu byť zdrojom opäťovnej infekcie blchami alebo červami a preto sa musia podľa potreby ošetriť vhodným liekom.

Počas 2 dní po podaní sa vyhnite šampónovaniu mačiek, pretože účinnosť lieku nebola pre tieto prípady testovaná.

Na zníženie rizika opakovaného napadnutia pri výskytu nových bôlch sa odporúča ošetriť všetky mačky v domácnosti. Ostatné zvieratá žijúce v rovnakej domácnosti musia tiež byť ošetrené vhodným liekom.

Všetky štádiá bôlch môžu zamoriť mačací pelech, poťah a miesta pravidelného odpočinku ako sú koberce a bytový textil. V prípade masívneho napadnutia bôlchami a na začiatku ochranných opatrení by mali byť tieto miesta ošetrené vhodným prípravkom na prostredie a potom pravidelne vysávané.

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u cieľových druhov:

Iba na vonkajšiu aplikáciu na kožu – spot-on. Nepodávajte injekčne, perorálne alebo akoukoľvek inou cestou. Vyhnite sa kontaktu s očami mačky. Pri náhodnom kontakte s očami mačky ich ihned vypláchnite čistou vodou. Ak podráždenie očí pretrváva, obráťte sa na svojho veterinárneho lekára.

Je dôležité podať veterinárny liek na kožu na miesto, kde sa mačka nemôže olízať: na strednú líniu krku, medzi základňou lebky a lopatkami. Treba zabrániť, aby ošetrenú mačku olizovali iné zvieratá, a to až do chvíle, keď nie je možné v mieste aplikácie rozoznať žiadne stopy lieku. Boli zaznamenané prípady, keď požitie veterinárneho lieku môže u mačiek vyvoláť slinenie.

Bezpečnosť veterinárneho lieku nebola testovaná u mačiatok mladších ako 8 týždňov. Liek je určený na použitie u mačiek s hmotnosťou najmenej 0,8 kg a od 8 týždňov veku.

Veterinárny liek by mal byť používaný výhradne pri potvrdennej zmiešanej infekcii alebo v prípadoch, keď je mačka významne ohrozená zmiešanou infekciou ektoparazitmi a nematódami (vrátane prevencie dirofilariózy), a keď je zároveň indikovaná liečba napadnutia pásomnicami (Cestoda). Pri absencii rizika súčasného napadnutia by malo byť zvážené použitie antiparazitík s úzkym spektrom účinnosti ako prvá voľba liečby.

Odôvodnenie návrhu liečby a frekvencie použitia by malo byť prispôsobené individuálnym potrebám mačky, na základe klinického hodnotenia, spôsobu života mačky a miestnej epidemiologickej situácie (vrátane prípadného rizika zoonózy), za účelom riešiť výhradne prípady zmiešaných infekcií/rizika takejto infekcie.

Veterinárny liek by nemal byť používaný u iných mačiek bez predchádzajúcej konzultácie s veterinárnym lekárom.

Opakované ošetrenia by mali byť obmedzené na jednotlivé individuálne prípady (pozri bod „Pokyn o správnom podaní“ pokyny na liečbu) s minimálnym liečebným intervalom 4 týždne. Bezpečnosť nebola hodnotená pre obdobie dlhšie ako 6 mesiacov (pozri aj body „Osobitné upozornenia“ a „Predávkovanie“); preto sa neodporúča viac ako 6 po sebe nasledujúcich ošetrení počas 12 mesiacov.

Echinokokóza predstavuje nebezpečenstvo pre človeka a podlieha povinnosti hlásenia Svetovej organizácii pre zdravie zvierat (WOAH). V prípade výskytu echinokokózy treba dodržiavať osobitné pokyny na liečbu, sledovanie a zabezpečenie bezpečnosti osôb. Konzultujte s parazitológmi alebo parazitologickými ústavmi.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Počas aplikácie nefajčíte, nepite alebo nejedzte.

Po aplikácii lieku si ihned umyte ruky.

Použité aplikátory ihned vyhodzte a nenechávajte ich v dohľade alebo dosahu detí.

Vyhnite sa kontaktu obsahu aplikátora s prstami. Ak k nemu dôjde, umyte si ich vodou a mydlom. Tento veterinárny liek môže spôsobiť podráždenie očí, ktoré môže byť vo výnimočných prípadoch vážne. V prípade náhodného kontaktu s očami vypláchnite oči ihned dôkladne vodou. Ak máte v očiach kontaktné šošovky, po 5 minútach ich vyberte a pokračujte vo vyplachovaní. Vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte písomnú informáciu alebo obal lekárovi.

Skôr, ako sa znova dotknete miesta aplikácie lieku, ubezpečte sa, že na ňom už nie je možné pozorovať žiadne stopy lieku. Nedovoľte deťom hrať sa s ošetrenými zvieratami, pokým sú na mieste aplikácie pozorovateľné stopy lieku a čerstvo ošetrené zvieratá by nemali spať v posteli s majiteľmi, a najmä s deťmi. Liek sa odporúča zvieratám podávať vo večerných hodinách, aby sa po ošetrení minimalizoval kontakt zvieratá s členmi domácnosti a inými osobami.

Ludia so známou precitlivenosťou na esafoxolaner, eprinomektin alebo prazikvantel alebo na akúkoľvek z pomocných látok by sa mali vyhnúť kontaktu s veterinárnym liekom.

Vzhľadom na to, že u laboratórnych zvierat boli popísané fetotoxické a teratogénne účinky po významnej každodennej expozícii látkou glycerolformal, tehotné ženy by sa mali počas podávania chrániť pred priamym kontaktom s liekom použitím rukavíc.

#### Gravidita a laktácia:

Môže sa použiť u gravidných a laktujúcich samíc.

#### Plodnosť:

Môže sa použiť u chovných samíc.

Bezpečnosť veterinárneho lieku nebola potvrdená u chovných samcov.

Laboratórne štúdie u potkanov a králikov nedokázali žiadne nežiaduce účinky účinných látok na reprodukčnú schopnosť u samcov. U chovných samcov použiť len po zhodnotení prínosu/rizika zodpovedným veterinárnym lekárom.

#### Predávkovanie:

Bezpečnosť bola hodnotená u zdravých 8-týždňových a starších mačiatok, ošetrených až 6-krát v štvrtýždňových intervaloch až 5-násobkom maximálnej odporúčanej dávky. Pri podaní trojnásobku maximálnej odporúčanej dávky neboli pozorované žiadne nežiaduce účinky. Pri 5-násobku maximálnej odporúčanej dávky bol pozorovaný jeden prípad závažnej neurologickej nežiaducej reakcie (ataxia, dezorientácia, apatia, tremor, hypotermia a rozšírenie zrení) po treťom ošetrení. Táto reakcia bola reverzibilná po umyti miesta aplikácie, poskytnutí prvej pomoci a začatí symptomatickej liečby. U niektorých zvierat boli po podaní 5-násobku maximálnej odporúčanej dávky pozorované tmavočervené subkutánne oblasti v mieste podania lieku na kožu.

### **7. Nežiaduce účinky**

Mačky:

#### **Menej časté (1 až 10 zvierat / 1 000 liečených zvierat):**

Hypersalivácia<sup>1</sup> (zvýšené slinenie), hnačka<sup>1</sup>, vracanie<sup>1</sup> alopécia<sup>1,2</sup> (strata srsti) v mieste podania, pruritus<sup>1,2</sup> (svrbenie) v mieste podania, letargia<sup>1</sup> (znížená aktivita) a anorexia<sup>1</sup> (nechutenstvo).

<sup>1</sup> Väčšinou mierne, krátkodobé reakcie, ktoré spontánne odozneli.

<sup>2</sup> Prechodné

Hlásenie nežiaducích účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti lieku. Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré ešte nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, kontaktujte v prvom rade veterinárneho lekára. Nežiaduce účinky môžete označiť aj držiteľovi rozhodnutia o registrácii prostredníctvom kontaktných údajov na konci tejto písomnej informácie alebo prostredníctvom národného systému hlásenia: {údaje o národnom systéme}.

### **8. Dávkovanie pre každý druh, cesty a spôsob podania lieku**

Vonkajšia aplikácia na kožu - spot-on.



### Dávkovanie:

Minimálna odporúčaná dávka je 1,44 mg esafoxolaneru, 0,48 mg eprinomektinu a 10 mg prazikvantelu na 1 kg živej hmotnosti.

### **9. Pokyn o správnom podaní**

Vyberte vhodnú veľkosť aplikátora podľa hmotnosti mačky (0,3 alebo 0,9 ml, pozri bod „Zloženie“). Na zaistenie podania správnej dávky je potrebné čo najpresnejšie stanoviť živú hmotnosť. Poddávkovanie môže viesť k neúčinnosti a podporiť rozvoj rezistencie.

Spôsob podania:

1. Nožnicami rozstrihnite blister pozdĺž bodkovanej čiary.
2. Potom odstráňte kryt obalu.
3. Vyberte aplikátor z obalu a nasmerujte gumovým uzáverom hore. **Potiahnite piest mierne smerom späť (približne 1 cm).** Dajte pozor, aby nedošlo k vytiahnutiu piestu.
4. Otočte a vytiahnite uzáver.
5. Rozhrňte srst' v strednej línii krku medzi lebečnou bázou a lopatkami, aby bola viditeľná koža. Umiestnite špičku aplikátora na kožu a **pomaly aplikujte** celý obsah priamo na kožu v jednom mieste. Liek by mal byť aplikovaný na suchú kožu do oblasti, kde si ho mačka nemôže zlísť. U dlhosrstých plemien by mala byť pre zabezpečenie optimálnej účinnosti venovaná zvláštna pozornosť aplikácie, aby bol liek podaný na kožu a nie na srst'.
6. Po použití si umyte ruky.

### Liečebný režim:

Na liečbu zamorenia blchami a/alebo kliešťami a/alebo svrabu za súčasného výskytu gastrointestinálnych a/alebo plúcnych a/alebo mechúrových hlístovcov (nematód) a pásomníc (cestód) má byť podaná jedna dávka lieku.

Potreba a frekvencia opakovania liečby má byť v súlade s odporúčaním predpisujúceho veterinárneho lekára, zohľadnení miestnej epidemiologickej situácie a spôsobu života zvieraťa (napr. prístup von). Pozri tiež časť „Osobitné upozornenia“:

### Oblasti, ktoré nie sú endemické pre dirofilárie alebo plúcne červy mačiek:

Mačky, ktoré nie sú vystavené trvalému riziku infekcie dirofiláriami alebo plúcnymi červami mačiek, by mali byť opakovane ošetrené najskôr po 4 týždňoch, a to podľa režimu predpísaného veterinárom a podľa situácie konkrétnej mačky, čo sa týka rizika reinfekcie/reinfestácie parazitmi. V opačnom prípade treba použiť liek s úzkym spektrom účinnosti, ktorý zabezpečí dlhodobú ochranu proti relevantným parazitom.

### Oblasti endemické pre dirofilárie:

Mačky, ktoré žijú v oblasti endemické pre srdcové dirofilárie a pri ktorých je zrejmé, že lovia korist', môžu byť opakovane ošetrené s odstupom najmenej 1 mesiaca s cieľom zabezpečiť primeranú prevenciu vzniku dirofilariózy a zároveň prevencii potenciálnej reinfekcie/reinfestácie parazitmi. V opačnom prípade je potrebné na ďalšie ošetrenie použiť liek s úzkym spektrom účinnosti.

Prevencia srdcovej dirofilariózy likvidáciou lariev *Dirofilaria immitis* sa má začať v priebehu 1 mesiaca po prvej očakávanej expozícii komárom a mala by pokračovať najmenej po dobu 1 mesiaca po poslednej očakávanej expozícii komárom.

### Oblasti endemické pre plúcne červy mačiek:

Rizikové mačky (lovecké správanie) žijúce v endemických oblastiach môžu byť ošetrené v mesačných intervaloch na zníženie rizika výskytu dospelých plúcnych červov zodpovedných za klinickú aelurostrongylózu a na liečbu prípadnej reinfekcie pásomnicami. V opačnom prípade treba na ďalšie ošetrenie použiť liek s úzkym spektrom účinnosti.

### Liečba plúcnych červov:

Počas približne 2 týždňov po ošetrení sa dá očakávať žiadny alebo malý účinok na uvoľňovanie L1 lariev *A. abstrusus* v truse z dôvodu obdobia prechodu L1 lariev z plúc do tráviaceho traktu. Počítanie lariev v truse ako kontrola účinnosti liečby (a rozhodnutí, či je potrebné druhé ošetrenie liekom s úzkym spektrom účinnosti) by sa preto malo vykonať najskôr dva týždne po ošetrení.

### Ušný svrab:

V prípade ušného svrabu by mal mačku 4 týždne po aplikácii lieku vyšetriť veterinár, ktorý stanoví, či je potrebné ďalšie ošetrenie liekom s úzkym spektrom účinnosti.

## **10. Ochranné lehoty**

Netýka sa.

## **11. Osobitné opatrenia na uchovávanie**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužitý aplikátor uchovávajte v pôvodnom blistri, aby bol chránený pred svetlom.

Použitý aplikátor ihned vyhod'te.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume exspirácie uvedenom na škatuľke, blistri a aplikátore po Exp.

## **12. Špeciálne opatrenia na likvidáciu**

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom.

Veterinárny liek alebo prázdny aplikátor nesmie kontaminovať vodné toky, pretože esafoxolaner môže byť nebezpečný pre ryby a iné vodné organizmy.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riad'te systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek. Tieto opatrenia majú pomôcť chrániť životné prostredie.

O spôsobe likvidácie liekov, ktoré už nepotrebujete sa porad'te so svojím veterinárnym lekárom alebo lekárnikom.

## **13. Klasifikácia veterinárnych liekov**

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

## **14. Registračné čísla a veľkosti balenia**

EU/2/20/001-009

Kartónová škatuľa obsahujúca 1, 3, 4 alebo 15 blistrov s 1 aplikátorom (každý s obsahom 0,3 ml)  
Kartónová škatuľa obsahujúca 1, 3, 4, 6 alebo 15 blistrov s 1 aplikátorom (každý s obsahom 0,9 ml)

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

## **15. Dátum poslednej revízie písomnej informácie pre používateľov**

{MM/RRRR}

Podrobne informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Kontaktné údaje**

### Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
Nemecko

### Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS  
4 Chemin du Calquet  
31000 Toulouse  
Francúzsko

### Miestni zástupcovia a kontaktné údaje na hlásenie podozrenia na nežiaduce účinky:

#### **België/Belgique/Belgien**

Boehringer Ingelheim Animal  
Health Belgium SA  
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,  
1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel  
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

#### **Lietuva**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Lietuvos filialas  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Vīne, Austrija  
Tel: +370 5 2595942

#### **Република България**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Виена, Австрия  
Tel: +359 2 958 79 98

#### **Luxembourg/Luxemburg**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA  
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,  
1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel  
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

#### **Česká republika**

Boehringer Ingelheim spol. s r.o.  
Purkyňova 2121/3  
CZ - 110 00, Praha 1  
Tel: +420 234 655 111

#### **Magyarország**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Magyarországi Fióktelep  
Lechner Ö. Fasor 10.  
H-1095 Budapest  
Tel: +36 1 299 8900

#### **Danmark**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics  
A/S  
Weidekampsgade 14  
DK-2300 København S  
Tlf: + 45 3915 8888

#### **Malta**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
D-55216 Ingelheim/Rhein, il-Ġermanja  
Tel: +353 1 291 3985

**Deutschland**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
Tel: 0800 290 0 270

**Nederland**

Boehringer Ingelheim Animal Health  
Netherlands bv  
Basisweg 10  
1043 AP Amsterdam  
Tel: +31 20 799 6950

**Eesti**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Eesti filiaal  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Viin, Austria  
Tel: +372 612 8000

**Norge**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S  
Weidekampsgade 14  
DK-2300 København S  
Tlf: +47 66 85 05 70

**Ελλάδα**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
D-55216 Ingelheim/Rhein, Γερμανία  
Τηλ: +30 2108906300

**Österreich**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Wien  
Tel: +43 1 80105-6880

**España**

Boehringer Ingelheim Animal Health España,  
S.A.U.  
Prat de la Riba, 50  
08174 Sant Cugat del Vallès (Barcelona)  
Tel: +34 93 404 51 00

**Polska**

Boehringer Ingelheim Sp. z o.o.  
ul. Józefa Piusa Dziekońskiego 3  
00-728 Warszawa  
Tel.: + 48 22 699 0 699

**France**

Boehringer Ingelheim Animal Health France,  
SCS  
29, avenue Tony Garnier  
69007 Lyon  
Tél : +33 4 72 72 30 00

**Portugal**

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal,  
Unipessoal, Lda.  
Avenida de Pádua, 11  
1800-294 Lisboa  
Tel: +351 21 313 5300

**Hrvatska**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Beč, Austrija  
Tel: +385 1 2444 600

**România**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Sucursala Bucureşti  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Viena, Austria  
Tel: +40 21 302 28 00

**Ireland**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
D-55216 Ingelheim/Rhein, Germany  
Tel: +353 1 291 3985

**Slovenija**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Podružnica Ljubljana  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Dunaj, Avstrija  
Tel: +386 1 586 40 00

**Ísland**

Vistor  
Hörgatún 2  
210 Garðabær  
Sími: + 354 535 7000

**Slovenská republika**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG, o.z.  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Viedeň, Rakúsko  
Tel: +421 2 5810 1211

**Italia**

Boehringer Ingelheim Animal Health  
Italia S.p.A.  
Via Vezza d'Oglio, 3  
20139 Milano  
Tel: +39 02 53551

**Κύπρος**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
D-55216 Ingelheim/Rhein, Γερμανία  
Τηλ: +30 2108906300

**Latvija**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Latvijas filiāle  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Viena, Austrija  
Tel: +371 67 240 011

**Suomi/Finland**

Vetcare Oy  
PL/PB 99  
24101 Salo  
Puh/Tel: + 358 201443360

**Sverige**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S  
Weidekampsgade 14  
DK-2300 København S  
Tlf: +46 (0)40-23 34 00

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
D-55216 Ingelheim/Rhein, Germany  
Tel: +353 1 291 3985

**17. Ďalšie informácie**

Esafoxolaner usmrcuje blchy pred nakladením vajíčok a tým bráni riziku kontaminácie domácnosti.