

**I PRIEDAS**  
**VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS**

## 1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

AdTab, 56 mg, kramtomosios tabletės šunims (1,3–2,5 kg)  
AdTab, 112 mg, kramtomosios tabletės šunims (> 2,5–5,5 kg)  
AdTab, 225 mg, kramtomosios tabletės šunims (> 5,5–11 kg)  
AdTab, 450 mg, kramtomosios tabletės šunims (> 11–22 kg)  
AdTab, 900 mg, kramtomosios tabletės šunims (> 22–45 kg)

## 2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

### Veiklioji medžiaga:

kiekvienoje kramtomajoje tabletėje yra:

AdTab kramtomosios tabletės	lotilanero (lotilanerum) (mg)
šunims (1,3–2,5 kg svorio)	56,25
šunims (> 2,5–5,5 kg svorio)	112,5
šunims (> 5,5–11 kg svorio)	225
šunims (> 11–22 kg svorio)	450
šunims (> 22–45 kg svorio)	900

### Pagalbinės medžiagos:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis
Celiuliozės milteliai
Laktozės monohidratas
Silikatinta mikrokristalinė celiuliozė
Sausa mėsos kvapioji medžiaga
Krospovidonas
Povidonas K30
Natrio laurilsulfatas
Koloidinis silicio dioksidas, bevandenis
Magnio stearatas

Baltos arba rusvai gelsvos apvalios kramtomosios tabletės su rusvomis dėmėmis.

## 3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

### 3.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Šunys

### 3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Šunims, užsikrėtusiems blusomis ir erkėmis, gydyti.

Šis veterinarinis vaistas turi staigų ir nuolatinį 1 mėnesio trukmės blusas (*Ctenocephalides felis* ir

*C. canis*) ir erkes (*Rhipicephalus sanguineus*, *Ixodes ricinus*, *I. hexagonus* ir *Dermacentor reticulatus*) žudantį poveikį.

Blusos ir erkės turi būti prisitvirtinusios ant šeimnininko ir pradėjusios maitintis, kad būtų paveiktos veikliąja medžiaga.

### 3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti, esant padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

### 3.4. Specialieji išpėjimai

Parazitai turi pradėti maitintis šeimnininku, kad būtų paveikti lotileneru, todėl negalima visiškai atmesti parazitų pernešamų ligų rizikos.

Reikėtų apsvarstyti galimybę, kad kiti to pačio namų ūkio gyvūnai gali pakartotinai užsikrėsti blusomis, prireikus juos reikia gydyti tinkamu produktu.

Visų stadijų blusos gali užkrėsti šuns guolį ir įprastas poilsio vietas, tokias kaip kilimai ir minkšti baldai. Esant labai dideliame užsikrėtimui blusomis, kontrolės priemonių pradžioje, šias vietas reiktų apdoroti tinkamu aplinkosauginiu produktu ir reguliariai išsiurbti.

### 3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

#### Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Visi saugumo ir veiksmingumo duomenys gauti stebint 8 sav. amžiaus ir vyresnius šunis ir šuniukus, kurių kūno svoris ne mažesnis kaip 1,3 kg. Nesant tyrimo duomenų, reikia pasitarti su veterinarijos gydytoju prieš jaunesnių nei 8 sav. amžiaus šuniukų, sveriančių mažiau nei 1,3 kg, gydymą.

#### Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Naudojus veterinarinį vaistą, būtina nusiplauti rankas.

Atsitiktinai prarijus, būtina nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

#### Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

### 3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Paskirties gyvūnų rūšis: šunys.

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Viduriavimas <sup>1,2</sup> , Vėmimas <sup>1,2</sup> ; Anoreksija <sup>1,2</sup> , Letargija <sup>2</sup> ; Ataksija <sup>3</sup> , Traukuliai <sup>3</sup> , Drebulys <sup>3</sup>
---	---

<sup>1</sup> Lengvas ir trumpalaikis.

<sup>2</sup> Paprastai išnyksta be gydymo.

<sup>3</sup> Daugeliu atvejų trumpalaikis.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Žr. pakuotės lapelio skyrių „Kontaktiniai duomenys“ .

### 3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Veterinarinio vaisto saugumas veisiamiesiems šunims, vaikingoms ir žindančioms kalėms nenustatytas.

#### Vaikingumas ir laktacija

Laboratorinių tyrimų su žiurkėmis metu nenustatytas teratogeninis poveikis ar koks nors nepalankus poveikis patinų ir patelių reprodukcijai. Vaikingumo ir laktacijos metu, prieš gydymą, reikia pasitarti su veterinarijos gydytoju.

#### Vaisingumas

Prieš gydant veisiamus šunis, reikia pasitarti su veterinarijos gydytoju.

### **3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos**

Nežinoma. Atliekant klinikinius tyrimus jokios lotilanero kramtomųjų tablečių sąveikos su paprastai naudojamais veterinariniais vaistais nepastebėta.

### **3.9. Dozės ir naudojimo būdas**

Sušerti.

Veterinarinis vaistas turi būti skiriamas pagal toliau pateiktą lentelę, kad būtų užtikrinta 20–43 mg kilogramui kūno svorio lotilanero dozė.

Šuns kūno svoris (kg)	Sušertinių tablečių stiprumas ir skaičius				
	AdTab 56 mg	AdTab 112 mg	AdTab 225 mg	AdTab 450 mg	AdTab 900 mg
1,3–2,5	1				
> 2,5–5,5		1			
> 5,5–11,0			1		
> 11,0–22,0				1	
> 22,0–45,0					1
> 45	Atitinkamas tablečių derinys				

Šunims, sveriantiems daugiau nei 45 kg, reikia naudoti atitinkamą turimų stiprumų derinį, kad pasiekti rekomenduojamą 20–43 mg/kg kūno svorio dozę.

Per maža dozė gali nesuveikti ir paskatinti atsparumo vystymąsi.

Reikia kuo tiksliau nustatyti kūno svorį, norint užtikrinti teisingą dozę.

AdTab yra skani kramtomoji tabletė, kurioje yra kvapiosios medžiagos. Kramtomąją (-ąsias) tabletę (-es) reikia skirti kartą per mėnesį su ėdesiu arba po šėrimo.

Optimaliai užsikrėtimo erkėmis ar blusomis kontrolei, veterinarinis vaistas turėtų būti skiriamas kas mėnesį ir viso blusų ir (arba) erkių sezono metu, priklausomai nuo epidemiologinės situacijos.

### **3.10. Perdozavimo simptomai (pirmosios pagalbos priemonės ir priešnuodžiai, jei būtina)**

8–9 savaičių amžiaus šuniukams, sveriantiems 1,3–3,6 kg, 8 kartus kas mėnesį sušėrus iki 5 kartų didesnes nei maksimali rekomenduojama (43 mg, 129 mg ir 215 mg lotilanero vienam kg kūno svorio) veterinarinio vaisto dozes, nepalankių reakcijų nepastebėta.

### **3.11. Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinų ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką**

Netaikytinos.

### **3.12. Išlauka**

Netaikytina.

## **4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS**

### **4.1. ATCvet kodas: QP53BE04**

### **4.2. Farmakodinamika**

Lotilaneras yra izoksazolinų klasei priklausantis grynas enantiomeras, veikiantis blusas (*Ctenocephalides felis* ir *Ctenocephalides canis*), *Dermacentor reticulatus*, *Ixodes hexagonus*, *Ixodes ricinus* ir *Rhipicephalus sanguineus* rūšių erkes bei *Demodex canis* erkes.

Lotilaneras yra stiprus gama-amino sviesto rūgšties (GASR) valdomų chlorido kanalų inhibitorius, lemiantis sparčią erkių ir blusų žūtį. Lotilanero aktyvumui nedaro įtakos atsparumas organiniams chloro junginiams (ciklodienams, pvz., dieldrinui), fenilpirazolams (pvz., fipronilui), neonikotinoidams (pvz., imidaklopridui), formamidinams (pvz., amitrazui) ir piretroidams (pvz., cipermetrinui).

Poveikis blusoms pasireiškia per 4 valandas nuo prisitvirtinimo ir trunka vieną mėnesį po vaisto panaudojimo. Iki vaisto panaudojimo ant gyvūno buvusios blusos žūsta per 6 valandas. Poveikis erkėms pasireiškia per 48 valandas nuo prisitvirtinimo ir trunka vieną mėnesį po vaisto panaudojimo. Iki vaisto panaudojimo ant gyvūno buvusios erkės (*I. ricinus*) žūsta per 8 valandas.

Ant šuns esančias ir naujai atsiradusias blusas veterinarinis vaistas sunaikina dar prieš joms padedant kiaušinėlius, todėl jis nutraukia blusų vystymosi ciklą ir apsaugo aplinką nuo užkrėtimo blusomis tose vietose, į kurias gali patekti šuo.

### **4.3. Farmakokinetika**

Sušėrus lotilaneras greitai absorbuojamas ir per 2 valandas pasiekia didžiausią koncentraciją kraujyje. Ėdesys sustiprina absorbciją. Galutinis pusinės eliminacijos laikotarpis – apytiksliai 4 savaitės. Toks ilgas galutinis pusinės eliminacijos laikotarpis užtikrina veiksmingą vaisto koncentraciją kraujyje visą intervalo tarp dozių trukmę.

Pagrindinis šalinimo būdas – išskyrimas per tulžį, o per inkstus pašalinama tik nedidelė dalis (mažiau nei 10 % dozės). Lotilaneras nedidele dalimi metabolizuojamas į hidrofiliškesnius junginius, kurių randama išmatose ir šlapime.

## **5. FARMACINIAI DUOMENYS**

### **5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai**

Netaikytinos.

### **5.2. Tinkamumo laikas**

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 3 metai.

### **5.3. Specialieji laikymo nurodymai**

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

### **5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys**

Tabletės supakuotos į aliuminio-aliuminio lizdines plokšteles, supakuotas į kartoninę dėžutę. Kiekvieno stiprumo tabletės tiekiamos 1 ar 3 tablečių pakuotėmis.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

#### **5.5. Specialiosios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos**

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.

### **6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**

Elanco GmbH

### **7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)**

EU/2/22/288/001–010

### **8. REGISTRAVIMO DATA**

Registravimo data 2022-09-13

### **9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA**

MMMM-mm-dd

### **10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA**

Parduodama be recepto.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## 1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

AdTab, 12 mg, kramtomosios tabletės katėms (0,5–2,0 kg)

AdTab, 48 mg, kramtomosios tabletės katėms (> 2,0–8,0 kg)

## 2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

### Veiklioji medžiaga:

kiekvienoje kramtomosios tabletėje yra:

AdTab kramtomosios tabletės	lotilanero (lotilanerum) (mg)
katėms (0,5–2,0 kg svorio)	12
katėms (> 2,0–8,0 kg svorio)	48

### Pagalbinės medžiagos:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis
Mielių milteliai (kvapioji medžiaga)
Silikatinta mikrokristalinė celiuliozė
Celiuliozės milteliai
Laktozės monohidratas
Povidonas K30
Krospovidonas
Natrio laurilsulfatas
Vanilinas (kvapioji medžiaga)
Koloidinis silicio dioksidas, bevandenis,
Magnio stearatas

Baltos arba rusvos apvalios kramtomosios tabletės su rusvomis dėmėmis.

## 3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

### 3.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Katės

### 3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Katėms, užsikrėtusioms blusomis ir erkėmis, gydyti.

Šis veterinarinis vaistas turi staigų ir nuolatinį 1 mėnesio trukmės blusas (*Ctenocephalides felis* ir *C. canis*) ir erkes (*Ixodes ricinus*) žudantį poveikį.

Blusas ir erkės turi būti prisitvirtinusios ant šeimininko ir pradėjusios maitintis, kad būtų paveiktos veikliąja medžiaga.

### 3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti, esant padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

### 3.4. Specialieji įspėjimai

Parazitai turi pradėti maitintis šeiminku, kad būtų paveikti lotileneru, todėl negalima visiškai atmesti parazitų pernešamų ligų rizikos.

Reikėtų apsvarstyti galimybę, kad kiti to pačio namų ūkio gyvūnai gali pakartotinai užsikrėsti blusomis, prireikus juos reikia gydyti tinkamu produktu.

Visų stadijų blusos gali užkrėsti katės guolį ir įprastas poilsio vietas, tokias kaip kilimai ir minkšti baldai. Esant labai dideliame užsikrėtimui blusomis, kontrolės priemonių pradžioje, šias vietas reiktų apdoroti tinkamu aplinkosauginiu produktu ir reguliariai išsiurbti.

Laukiamas veiksmingumo lygis gali būti nepasiektas, jei veterinarinis vaistas neskiriamas su ėdesiu arba 30 minučių po šėrimo.

Dėl nepakankamų veiksmingumo nuo erkių jaunoms katėms duomenų, šis vaistas nerekomenduojamas 5 mėnesių ar jaunesniems kačiukams nuo erkių gydyti.

### 3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Saugumo ir veiksmingumo duomenys gauti stebint 8 sav. amžiaus ir vyresnes kates, kurių kūno svoris 0,5 kg ar daugiau. Nesant tyrimo duomenų, reikia pasitarti su veterinarijos gydytoju prieš jaunesnių nei 8 sav. amžiaus kačiukų, sveriančių mažiau nei 0,5 kg, gydymą.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Naudojus veterinarinį vaistą, būtina nusiplauti rankas.

Atsitiktinai prarijus, būtina nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

### 3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Paskirties gyvūnų rūšis: katės.

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Vėmimas <sup>1</sup>
---	----------------------

<sup>1</sup>Paprastai išnyksta be gydymo.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą.

Žr. pakotės lapelio skyriuje „Kontaktiniai duomenys“.

### 3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Veterinarinio vaisto saugumas veisiamiesiems šunims, vaikingsoms ir žindančioms kalėms nenustatytas.

#### Vaikingumas ir laktacija

Laboratorinių tyrimų su žiurkėmis metu nenustatytas teratogeninis poveikis ar koks nors nepalankus poveikis patinų ir patelių reprodukcijai. Vaikingumo ir laktacijos metu, prieš gydymą, reikia pasitarti su veterinarijos gydytoju.

#### Vaisingumas

Prieš gydant veisiamas kates, reikia pasitarti su veterinarijos gydytoju.

### **3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos**

Nežinoma. Atliekant klinikinius tyrimus jokios lotilanero kramtomųjų tablečių sąveikos su paprastai naudojamais veterinariniais vaistais nepastebėta.

### **3.9. Dozės ir naudojimo būdas**

Sušerti.

Aromatizuotas veterinarinis vaistas turi būti skiriamas pagal toliau pateiktą lentelę, kad būtų užtikrinta vienkartinė 6–24 mg kilogramui kūno svorio lotilanero dozė.

Katės kūno svoris (kg)	Sušertinių tablečių stiprumas ir skaičius	
	AdTab 12 mg	AdTab 48 mg
0,5–2,5	1	
> 2,0–8,0		1
> 8,0	Atitinkamas tablečių derinys	

Norint pasiekti rekomenduojamą 6–24 mg/kg kūno svorio dozę katėms, kurios sveria daugiau nei 8 kg, reikia naudoti atitinkamą turimų stiprumų derinį.

Per maža dozė gali nesuveikti ir paskatinti atsparumo vystymąsi.

Reikia kuo tiksliau nustatyti kūno svorį, norint užtikrinti teisingą dozę.

Veterinarinį vaistą reikia duoti su ėdesiu arba 30 minučių po šėrimo.

Optimaliai užsikrėtimo erkėmis ar blusomis kontrolei, veterinarinis vaistas turėtų būti skiriamas kas mėnesį ir viso blusų ir (arba) erkių sezono metu, priklausomai nuo epidemiologinės situacijos.

### **3.10. Perdozavimo simptomai (pirmosios pagalbos priemonės ir priešnuodžiai, jei būtina)**

8 savaitių amžiaus kačiukams, sveriantiems 0,5 kg, aštuonis kartus kas mėnesį sušėrus iki 5 kartų didesnes nei maksimali rekomenduojama (130 mg lotilanero vienam kg kūno svorio) veterinarinio vaisto dozes, nepalankių reakcijų nepastebėta.

### **3.11. Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinių ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką**

Netaikytinos.

### **3.12. Išlauka**

Netaikytina.

## **4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS**

#### **4.1. ATCvet kodas: QP53BE04**

#### **4.2. Farmakodinamika**

Lotilaneras yra izoksazolinų klasei priklausantis grynas enantiomeras, veikiantis blusas (*Ctenocephalides felis* ir *Ctenocephalides canis*) ir erkes (*Ixodes ricinus*).

Lotilaneras yra stiprus gama-amino sviesto rūgšties (GASR) valdomų chlorido kanalų inhibitorius, lemiantis sparčią erkių ir blusų žūtį. *In vitro* tyrimuose, lotilanero poveikiui kai kurioms nariuotakojų rūšims nedaro įtakos atsparumas organiniams chloro junginiams (ciklodienams, pvz., dieldrinui), fenilpirazolams (pvz., fipronilui), neonikotinoidams (pvz., imidaklopridui), formamidinams (pvz., amitrazui) ir piretroidams (pvz., cipermetrinui).

Poveikis blusoms pasireiškia per 12 valandų nuo prisitvirtinimo ir trunka vieną mėnesį po vaisto panaudojimo. Iki vaisto panaudojimo ant gyvūno buvusios blusos žūsta per 8 valandas. Poveikis erkėms pasireiškia per 24 valandas nuo prisitvirtinimo ir trunka vieną mėnesį po vaisto panaudojimo. Iki vaisto panaudojimo ant gyvūno buvusios erkės žūsta per 18 valandų.

Ant kačių esančias ir naujai atsiradusias blusas veterinarinis vaistas sunaikina dar prieš joms padedant kiaušinėlius, todėl jis nutraukia blusų vystymosi ciklą ir apsaugo aplinką nuo užkrėtimo blusomis tose vietose, į kurias gali patekti katė.

#### **4.3. Farmakokinetika**

Sušėrus lotilaneras greitai absorbuojamas ir po 4 valandų pasiekia didžiausią koncentraciją kraujyje. Lotilaneras yra maždaug 10 kartų labiau įsisavinamas kai naudojamas su ėdesiu. Galutinis pusinės eliminacijos laikotarpis – apytiksliai 4 savaitės (reikšmės vidurkis). Toks galutinis pusinės eliminacijos laikotarpis užtikrina veiksmingą vaisto koncentraciją kraujyje visą intervalo tarp dozių trukmę.

Pagrindinis šalinimo būdas – išskyrimas per tulžį, o per inkstus pašalinama tik nedidelė dalis (mažiau nei 10 % dozės). Lotilaneras nedidele dalimi metabolizuojamas į hidrofiliškesnius junginius, kurių randama išmatose ir šlapime.

### **5. FARMACINIAI DUOMENYS**

#### **5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai**

Netaikytinos.

#### **5.2. Tinkamumo laikas**

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 3 metai.

#### **5.3. Specialieji laikymo nurodymai**

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

#### **5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys**

Tabletės supakuotos į aliuminio-aliuminio lizdines plokšteles, supakuotas į kartoninę dėžutę. Kiekvieno stiprumo tabletės tiekiamos 1 ar 3 tablečių pakuotėmis.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

### **5.5. Specialiosios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos**

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.

### **6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**

Elanco GmbH

### **7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)**

EU/2/22/288/011-014

### **8. REGISTRAVIMO DATA**

Registravimo data 2022-09-13

### **9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA**

MMMM-mm-dd

### **10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA**

Parduodama be recepto.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **II PRIEDAS**

### **KITOS SĄLYGOS IR REIKALAVIMAI REGISTRUOTOJUI**

Nėra.

**III PRIEDAS**  
**ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS**

## **ŽENKLINIMAS**

## **DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS**

### **KARTONINĖ DĖŽUTĖ (ŠUNIMS)**

#### **1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

AdTab, 56 mg, kramtomosios tabletės šunims (1,3–2,5 kg)  
AdTab, 112 mg, kramtomosios tabletės šunims (>2,5–5,5 kg)  
AdTab, 225 mg, kramtomosios tabletės šunims (>5,5–11 kg)  
AdTab, 450 mg, kramtomosios tabletės šunims (>11–22 kg)  
AdTab, 900 mg, kramtomosios tabletės šunims (>22–45 kg)

#### **2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)**

56 mg lotilanero  
112 mg lotilanero  
225 mg lotilanero  
450 mg lotilanero  
900 mg lotilanero

#### **3. PAKUOTĖS DYDIS**

1 tabletė  
3 tabletės

#### **4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)**

Šunims 1,3–2,5 kg  
Šunims >2,5–5,5 kg  
Šunims >2,5–5,5 kg  
Šunims >11–22 kg  
Šunims >22–45 kg

#### **5. INDIKACIJA (-OS)**

Sunaikina blusas ir erkes  
Veiksmingas 30 dienų

#### **6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)**

Sušerti.  
Duoti su ėdesiu arba po šėrimo.  
Dozė: viena kramtomoji tabletė per mėnesį.

#### **7. IŠLAUKA**

**8. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}

**9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI****10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“**

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

**11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“**

Tik veterinariniam naudojimui.

**12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“**

Saugoti nuo vaikų.

**13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**

Elanco GmbH

**14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)**

EU/2/22/288/001 (56 mg lotilanero; 1 kramtomoji tabletė)  
EU/2/22/288/002 (56 mg lotilanero; 3 kramtomosios tabletės)  
EU/2/22/288/003 (112 mg lotilanero; 1 kramtomoji tabletė)  
EU/2/22/288/004 (112 mg lotilanero; 3 kramtomosios tabletės)  
EU/2/22/288/005 (225 mg lotilanero; 1 kramtomoji tabletė)  
EU/2/22/288/006 (225 mg lotilanero; 3 kramtomosios tabletės)  
EU/2/22/288/007 (450 mg lotilanero; 1 kramtomoji tabletė)  
EU/2/22/288/008 (450 mg lotilanero; 3 kramtomosios tabletės)  
EU/2/22/288/009 (900 mg lotilanero; 1 kramtomoji tabletė)  
EU/2/22/288/010 (900 mg lotilanero; 3 kramtomosios tabletės)

**15. SERIJOS NUMERIS**

Serijs {numeris}

**DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS**

**KARTONINĖ DĖŽUTĖ (KATĖMS)**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

AdTab, 12 mg, kramtomosios tabletės katėms (0,5–2,0 kg)  
AdTab, 48 mg, kramtomosios tabletės katėms (> 2,0–8,0 kg)

**2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)**

12 mg lotilanero  
48 mg lotilanero

**3. PAKUOTĖS DYDIS**

1 tabletė  
3 tabletės

**4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)**

Katėms 0,5–2,0 kg  
Katėms >2,0–8,0 kg

**5. INDIKACIJA (-OS)**

Sunaikina blusas ir erkes  
Veiksmingas 30 dienų

**6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)**

Sušerti.

Duoti su ėdesiu arba per 30 minučių po šėrimo.  
Dozė: viena kramtomoji tabletė per dieną.

**7. IŠLAUKA**

**8. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}

**9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI**

**10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“**

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

**11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“**

Tik veterinariniam naudojimui.

**12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“**

Saugoti nuo vaikų.

**13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**

Elanco GmbH

**14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)**

EU/2/22/288/011 (12 mg lotilanero; 1 kramtomoji tabletė)

EU/2/22/288/012 (12 mg lotilanero; 3 kramtomosios tabletės)

EU/2/22/288/013 (48 mg lotilanero; 1 kramtomoji tabletė)

EU/2/22/288/014 (48 mg lotilanero; 3 kramtomosios tabletės)

**15. SERIJOS NUMERIS**

Serijs {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŖŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ  
LIZDINĖ PLOKŠTELĖ (ŠUNIMS)**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

AdTab



**2. VEIKLIŲJŲ MEDŖIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA**

56 mg lotilanerum  
112 mg lotilanerum  
225 mg lotilanerum  
450 mg lotilanerum  
900 mg lotilanerum

**3. SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

**4. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŖŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ  
LIZDINĖ PLOKŠTELĖ (KATĖMS)**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

AdTab



**2. VEIKLIŲJŲ MEDŖIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA**

12 mg lotilanerum

48 mg lotilanerum

**3. SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

**4. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}

## **PAKUOTĖS LAPELIS**

## PAKUOTĖS LAPELIS

### 1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

AdTab, 56 mg, kramtomosios tabletės šunims (1,3–2,5 kg)  
AdTab, 112 mg, kramtomosios tabletės šunims (> 2,5–5,5 kg)  
AdTab, 225 mg, kramtomosios tabletės šunims (> 5,5–11 kg)  
AdTab, 450 mg, kramtomosios tabletės šunims (> 11–22 kg)  
AdTab, 900 mg, kramtomosios tabletės šunims (> 22–45 kg)

### 2. Sudėtis

Kiekvienoje kramtomoje tabletėje yra:

AdTab kramtomosios tabletės	lotilanero (lotilanerum) (mg)
šunims (1,3–2,5 kg svorio)	56,25
šunims (> 2,5–5,5 kg svorio)	112,5
šunims (> 5,5–11 kg svorio)	225
šunims (> 11–22 kg svorio)	450
šunims (> 22–45 kg svorio)	900

Baltos arba rusvai gelsvos apvalios kramtomosios tabletės su rusvomis dėmėmis.

### 3. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Šunys

### 4. Naudojimo indikacijos

Šunims, užsikrėtusiems blusomis ir erkėmis, gydyti.

Šis veterinarinis vaistas turi staigų ir nuolatinį 1 mėnesio trukmės blusas (*Ctenocephalides felis* ir *canis*) ir erkes (*Rhipicephalus sanguineus*, *Ixodes ricinus*, *I. hexagonus* ir *Demacantor reticulatus*) žudantį poveikį.

Blusas ir erkės turi būti prisitvirtinusios ant šeimininko ir pradėjusios maitintis, kad būtų paveiktos veikliąja medžiaga.

### 5. Kontraindikacijos

Negalima naudoti, esant padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

### 6. Specialieji įspėjimai

Specialiosios atsargumo priemonės, siekiant užtikrinti saugų naudojimą paskirties rūšių gyvūnams

Parazitai turi pradėti maitintis šeimininku, kad būtų paveikti lotilaneru, todėl negalima visiškai atmesti parazitų pernešamų ligų rizikos.

Reikėtų apsvarstyti galimybę, kad kiti to pačio namų ūkio gyvūnai gali pakartotinai užsikrėsti blusomis, prireikus juos reikia gydyti tinkamu produktu.

Visų stadijų blusos gali užkrėsti šuns guolį ir įprastas poilsio vietas, tokias kaip kilimai ir minkšti baldai. Esant labai dideliame užsikrėtimui blusomis, kontrolės priemonių pradžioje, šias vietas reiktų apdoroti tinkamu aplinkosauginiu produktu ir reguliariai išsiurbti.

Visi saugumo ir veiksmingumo duomenys gauti stebint 8 sav. amžiaus ir vyresnius šunis ir šuniukus, kurių kūno svoris ne mažesnis kaip 1,3 kg. Nesant tyrimo duomenų, reikia pasitarti su veterinarijos gydytoju prieš jaunesnių nei 8 sav. amžiaus šuniukų, sveriančių mažiau nei 1,3 kg, gydymą.

#### Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Naudojus veterinarinį vaistą, būtina nusiplauti rankas. Atsitiktinai prarijus, būtina nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

#### Vaikingumas ir laktacija

Laboratoriniais tyrimais su žiurkėmis teratogeninis poveikis nenustatytas.

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingoms ir žindančioms kalėms nenustatytas. Vaikingumo ir laktacijos metu, prieš gydymą, reikia pasitarti su veterinarijos gydytoju.

#### Vaisingumas

Laboratorinių tyrimų su žiurkėmis metu nenustatyta jokio nepalankaus poveikio patinų ir patelių reprodukcijai.

Veterinarinio vaisto saugumas veisiamiems šunims nenustatytas. Prieš gydant veisiamus šunis, reikia pasitarti su veterinarijos gydytoju.

#### Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nežinoma. Atliekant klinikinius tyrimus jokios lotilanero kramtomųjų tablečių sąveikos su paprastai naudojamais veterinariniais vaistais nepastebėta.

#### Perdozavimas

8–9 savaičių amžiaus šuniukams, sveriantiems 1,3–3,6 kg, 8 kartus kas mėnesį sušėrus iki 5 kartų didesnes nei maksimali rekomenduojama (43 mg, 129 mg ir 215 mg lotilanero vienam kg kūno svorio) veterinarinio vaisto dozes, nepalankių reakcijų nepastebėta.

## **7. Nepageidaujamos reakcijos**

Paskirties gyvūnų rūšis: šunys.

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Viduriavimas <sup>1,2</sup> , Vėmimas <sup>1,2</sup> ; Anoreksija <sup>1,2</sup> , Letargija <sup>2</sup> ; Ataksija <sup>3</sup> , Traukuliai <sup>3</sup> , Drebulys <sup>3</sup>
---	---

<sup>1</sup> Lengvas ir trumpalaikis.

<sup>2</sup> Paprastai išnyksta be gydymo.

<sup>3</sup> Daugeliu atvejų trumpalaikis.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokį šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokias nepageidaujamas reakcijas taip pat galite pranešti registruotojo vietinis atstovas naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą {nacionalinės sistemos duomenys}

## 8. Dozės, naudojimo būdas (-ai) ir metodas kiekvienai rūšiai

Sušerti.

Veterinarinis vaistas turi būti skiriamas pagal toliau pateiktą lentelę, kad būtų užtikrinta 20–43 mg kilogramui kūno svorio lotilanero dozė.

Šuns kūno svoris (kg)	Sušertinių tablečių stiprumas ir skaičius				
	AdTab 56 mg	AdTab 112 mg	AdTab 225 mg	AdTab 450 mg	AdTab 900 mg
1,3–2,5	1				
> 2,5–5,5		1			
> 5,5–11			1		
> 11–22				1	
> 22–45					1
> 45	Atitinkamas tablečių derinys				

Šunims, sveriantiems daugiau nei 45 kg, reikia naudoti atitinkamą turimų stiprumų derinį, kad pasiekti rekomenduojamą 20–43 mg/kg kūno svorio dozę.

Per maža dozė gali nesuveikti ir paskatinti atsparumo vystymąsi.

Reikia kuo tiksliau nustatyti kūno svorį, norint užtikrinti teisingą dozę.

## 9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

AdTab yra skani kramtomoji tabletė, kurioje yra kvapiosios medžiagos. Kramtomąją (-ąsias) tabletę (-es) reikia skirti kartą per mėnesį su ēdesiu arba po šėrimo.

Optimaliai užsikrėtimo erkėmis ar blusomis kontrolei, veterinarinis vaistas turėtų būti skiriamas kas mėnesį ir viso blusų ir (arba) erkių sezono metu, priklausomai nuo epidemiologinės situacijos.

## 10. Išlauka

Netaikytina

## 11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant kartoninės dėžutės ir lizdinės plokštelės po „Exp“. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

## 12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.

Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

Veterinarijos gydytojas arba vaistininkas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

### 13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama be recepto.

### 14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

EU/2/22/288/001–010

Tabletės supakuotos į aliuminio-aliuminio lizdines plokšteles, supakuotas į kartoninę dėžutę. Kiekvieno stiprumo tabletės tiekiamos 1 ar 3 tablečių pakuotėmis.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

### 15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

XXXX mėn.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

### 16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:  
Elanco GmbH, Heinz-Lohmann-Str. 4, 27472 Cuxhaven, Vokietija

#### **België/Belgique/Belgien**

Tél/Tel: +32 33000338  
PV.BEL@elancoah.com

#### **Република България**

Тел: +48 221047815  
PV.BGR@elancoah.com

#### **Česká republika**

Tel: +420 228880231  
PV.CZE@elancoah.com

#### **Danmark**

Tlf: +45 78775477  
PV.DNK@elancoah.com

#### **Deutschland**

Tel: +49 32221852372  
PV.DEU@elancoah.com

#### **Eesti**

Tel: +372 8807513  
PV.EST@elancoah.com

#### **Ελλάδα**

Τηλ: +386 82880137

#### **Lietuva**

Tel: +372 8840389  
PV.LTU@elancoah.com

#### **Luxembourg/Luxemburg**

Tél/Tel: +352 20881943  
PV.LUX@elancoah.com

#### **Magyarország**

Tel.: +36 18506968  
PV.HUN@elancoah.com

#### **Malta**

Tel: +36 18088530  
PV.MLT@elancoah.com

#### **Nederland**

Tel: +31 852084939  
PV.NLD@elancoah.com

#### **Norge**

Tlf: +47 81503047  
PV.NOR@elancoah.com

#### **Österreich**

Tel: +43 720116570

PV.GRC@elancoah.com

**España**

Tel: +34 518890402

PV.ESP@elancoah.com

**France**

Tél: +33 975180507

PV.FRA@elancoah.com

**Hrvatska**

Tel: +36 18088411

PV.HRV@elancoah.com

**Ireland**

Tel: +44 3308221732

PV.IRL@elancoah.com

**Ísland**

Sími: +45 89875379

PV.ISL@elancoah.com

**Italia**

Tel: +39 0282944231

PV.ITA@elancoah.com

**Κύπρος**

Τηλ: +386 82880096

PV.CYP@elancoah.com

**Latvija**

Tel: +372 8840390

PV.LVA@elancoah.com

PV.AUT@elancoah.com

**Polska**

Tel.: +48 221047306

PV.POL@elancoah.com

**Portugal**

Tel: +351 308801355

PV.PRT@elancoah.com

**România**

Tel: +40 376300400

PV.ROU@elancoah.com

**Slovenija**

Tel: +386 82880093

PV.SVN@elancoah.com

**Slovenská republika**

Tel: +420 228880231

PV.SVK@elancoah.com

**Suomi/Finland**

Puh/Tel: +358 753252088

PV.FIN@elancoah.com

**Sverige**

Tel: +46 108989397

PV.SWE@elancoah.com

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Tel: +44 3308221732

PV.XXI@elancoah.com

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

Elanco France S.A.S., 26 rue de la Chapelle, 68330 Huningue, Prancūzija

## 17. Kita informacija

Lotilaneras yra izoksazolinų klasei priklausantis grynas enantiomeras, veikiantis blusas (*Ctenocephalides felis* ir *Ctenocephalides canis*), *Dermacentor reticulatus*, *Ixodes hexagonus*, *Ixodes ricinus* ir *Rhipicephalus sanguineus* rūšių erkės bei *Demodex canis* erkės.

Lotilaneras yra stiprus gama aminosviesto rūgšties (GASR) valdomų chlorido kanalų inhibitorius, lemiantis sparčią erkių ir blusų žūtį. Lotilanero aktyvumui nedaro įtakos atsparumas organiniams chloro junginiams (ciklodienams, pvz., dieldrinui), fenilpirazolams (pvz., fipronilui), neonikotinoidams (pvz., imidaklopridui), formamidinams (pvz., amitrazui) ir piretroidams (pvz., cipermetrinui).

Poveikis blusoms pasireiškia per 4 valandas nuo prisitvirtinimo ir trunka vieną mėnesį po vaisto panaudojimo. Iki vaisto panaudojimo ant gyvūno buvusios blusos žūsta per 6 valandas.

Poveikis erkėms pasireiškia per 48 valandas nuo prisitvirtinimo ir trunka vieną mėnesį po vaisto panaudojimo. Iki vaisto panaudojimo ant gyvūno buvusios erkės (*I. ricinus*) žūsta per 8 valandas.

Ant šuns esančias ir naujai atsiradusias blusas veterinarinis vaistas sunaikina dar prieš joms padedant kiaušinėlius, todėl jis nutraukia blusų vystymosi ciklą ir apsaugo aplinką nuo užkrėtimo blusomis tose vietose, į kurias gali patekti šuo.

## PAKUOTĖS LAPELIS

### 1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

AdTab, 12 mg, kramtomosios tabletės katėms (0,5–2,0 kg)

AdTab, 48 mg, kramtomosios tabletės katėms (> 2,0–8,0 kg)

### 2. Sudėtis

Kiekvienoje kramtomoje tabletėje yra:

AdTab kramtomosios tabletės	lotilanero (lotilanerum) (mg)
katėms (> 0,5–2,0 kg svorio)	12
katėms (> 2–8,0 kg svorio)	48

Baltos arba rusvos apvalios kramtomosios tabletės su rusvomis dėmėmis.

### 3. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Katės

### 4. Naudojimo indikacijos

Katėms, užsikrėtusioms blusomis ir erkėmis, gydyti.

Šis veterinarinis vaistas turi staigų ir nuolatinį 1 mėnesio trukmės blusas (*Ctenocephalides felis* ir *canis*) ir erkes (*Ixodes ricinus*) žudantį poveikį.

Blusos ir erkės turi būti prisitvirtinusios ant šeimininko ir pradėjusios maitintis, kad būtų paveiktos veikliaja medžiaga.

### 5. Kontraindikacijos

Negalima naudoti, esant padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

### 6. Specialieji įspėjimai

Specialiosios atsargumo priemonės, siekiant užtikrinti saugų naudojimą paskirties rūšių gyvūnams

Parazitai turi pradėti maitintis šeimininku, kad būtų paveikti lotilaneru, todėl negalima visiškai atmesti parazitų pernešamų ligų rizikos.

Reikėtų apsvarstyti galimybę, kad kiti to pačio namų ūkio gyvūnai gali pakartotinai užsikrėsti blusomis, prireikus juos reikia gydyti tinkamu produktu.

Visų stadijų blusos gali užkrėsti katės guolį ir įprastas poilsio vietas, tokias kaip kilimai ir minkšti baldai. Esant labai dideliame užsikrėtimui blusomis, kontrolės priemonių pradžioje, šias vietas reiktų apdoroti tinkamu aplinkosauginiu produktu ir reguliariai išsiurbti.

Laukiamas veiksmingumo lygis gali būti nepasiekiamas, jei veterinarinis vaistas nesunaudojamas su ėdesiu arba 30 minučių po šėrimo.

Dėl nepakankamų veiksmingumo nuo erkių jaunoms katėms duomenų, šis produktas nerekomenduojamas 5 mėnesių ar jaunesniems kačiukams nuo erkių gydyti.

Visi saugumo ir veiksmingumo duomenys gauti stebint 8 sav. amžiaus ir vyresnes kates ir kačiukus, kurių kūno svoris ne mažesnis kaip 0,5 kg. Nesant tyrimo duomenų, reikia pasitarti su veterinarijos gydytoju prieš jaunesnių nei 8 sav. amžiaus kačiukų, sveriančių mažiau nei 0,5 kg, gydymą.

#### Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Naudojus veterinarinį vaistą, būtina nusiplauti rankas. Atsitiktinai prarijus, būtina nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

#### Vaikingumas ir laktacija

Laboratoriniais tyrimais su žiurkėmis teratogeninis poveikis nenustatytas.

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingoms ir žindančioms kalėms nenustatytas. Vaikingumo ir laktacijos metu, prieš gydymą, reikia pasitarti su veterinarijos gydytoju.

#### Vaisingumas

Laboratorinių tyrimų su žiurkėmis metu nenustatyta jokio nepalankaus poveikio patinų ir patelių reprodukcijai.

Veterinarinio vaisto saugumas veisiamiems šunims nenustatytas. Prieš gydant veisiamas kates, reikia pasitarti su veterinarijos gydytoju.

#### Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nežinoma. Atliekant klinikinius tyrimus jokios lotilanero kramtomųjų tablečių sąveikos su paprastai naudojamais veterinariniais vaistais nepastebėta.

#### Perdozavimas

8 savaitių amžiaus kačiukams, sveriantiems 0,5 kg, aštuonis kartus kas mėnesį sušėrus iki 5 kartų didesnes nei maksimali rekomenduojama (130 mg lotilanero vienam kg kūno svorio) veterinarinio vaisto dozes, nepalankių reakcijų nepastebėta.

## **7. Nepageidaujamos reakcijos**

Paskirties gyvūnų rūšis: katės.

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Vėmimas <sup>1</sup>
---	----------------------

<sup>1</sup>Paprastai išnyksta be gydymo.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokį šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokias nepageidaujamas reakcijas taip pat galite pranešti registruotojo vietinis atstovas naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą {nacionalinės sistemos duomenys}

## **8. Dozės, naudojimo būdas (-ai) ir metodas kiekvienai rūšiai**

Sušerti.

Aromatizuotas veterinarinis vaistas turi būti skiriamas pagal toliau pateiktą lentelę, kad būtų užtikrinta viena 6–24 mg kilogramui kūno svorio lotilanero dozė.

Katės kūno svoris (kg)	Sušertinių tablečių stiprumas ir skaičius	
	AdTab 12 mg	AdTab 48 mg
0,5–2,0	1	
> 2,0–8,0		1
> 8,0	Atitinkamas tablečių derinys	

Norint pasiekti rekomenduojamą 6–24 mg/kg kūno svorio dozę katėms, sveriančioms daugiau nei 8 kg, reikia naudoti atitinkamą turimų stiprumų derinį.

Per mažą dozę gali nesuveikti ir paskatinti atsparumo vystymąsi.

Reikia kuo tiksliau nustatyti kūno svorį, norint užtikrinti teisingą dozę.

## 9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Veterinarinį vaistą reikia duoti su ēdesiu arba 30 minučių po šėrimo.

Optimaliai užsikrėtimo erkėmis ar blusomis kontrolei, veterinarinis vaistas turėtų būti skiriamas kas mėnesį ir viso blusų ir (arba) erkių sezono metu, priklausomai nuo epidemiologinės situacijos.

## 10. Išlauka

Netaikytina

## 11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant kartoninės dėžutės ir lizdinės plokštelės po „Exp“. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

## 12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas. Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

Veterinarijos gydytojas ar vaistininkas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

## 13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama be recepto.

## 14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

EU/2/22/288/011–014

Tabletės supakuotos į aliuminio-aliuminio lizdines plokšteles, supakuotas į kartoninę dėžutę. Kiekvieno stiprumo tabletės tiekiamos 1 ar 3 tablečių pakuotėmis.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

#### **15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data**

XXXX mėn.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

#### **16. Kontaktiniai duomenys**

Registruotojas ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:  
Elanco GmbH, Heinz-Lohmann-Str. 4, 27472 Cuxhaven, Vokietija

##### **België/Belgique/Belgien**

Tél/Tel: +32 33000338  
PV.BEL@elancoah.com

##### **Република България**

Тел: +48 221047815  
PV.BGR@elancoah.com

##### **Česká republika**

Tel: +420 228880231  
PV.CZE@elancoah.com

##### **Danmark**

Tlf: +45 78775477  
PV.DNK@elancoah.com

##### **Deutschland**

Tel: +49 32221852372  
PV.DEU@elancoah.com

##### **Eesti**

Tel: +372 8807513  
PV.EST@elancoah.com

##### **Ελλάδα**

Τηλ: +386 82880137  
PV.GRC@elancoah.com

##### **España**

Tel: +34 518890402  
PV.ESP@elancoah.com

##### **France**

Tél: +33 975180507  
PV.FRA@elancoah.com

##### **Hrvatska**

##### **Lietuva**

Tel: +372 8840389  
PV.LTU@elancoah.com

##### **Luxembourg/Luxemburg**

Tél/Tel: +352 20881943  
PV.LUX@elancoah.com

##### **Magyarország**

Tel.: +36 18506968  
PV.HUN@elancoah.com

##### **Malta**

Tel: +36 18088530  
PV.MLT@elancoah.com

##### **Nederland**

Tel: +31 852084939  
PV.NLD@elancoah.com

##### **Norge**

Tlf: +47 81503047  
PV.NOR@elancoah.com

##### **Österreich**

Tel: +43 720116570  
PV.AUT@elancoah.com

##### **Polska**

Tel.: +48 221047306  
PV.POL@elancoah.com

##### **Portugal**

Tel: +351 308801355  
PV.PRT@elancoah.com

##### **România**

Tel: +36 18088411  
PV.HRV@elancoah.com

**Ireland**

Tel: +44 3308221732  
PV.IRL@elancoah.com

**Ísland**

Sími: +45 89875379  
PV.ISL@elancoah.com

**Italia**

Tel: +39 0282944231  
PV.ITA@elancoah.com

**Κύπρος**

Τηλ: +386 82880096  
PV.CYP@elancoah.com

**Latvija**

Tel: +372 8840390  
PV.LVA@elancoah.com

Tel: +40 376300400  
PV.ROU@elancoah.com

**Slovenija**

Tel: +386 82880093  
PV.SVN@elancoah.com

**Slovenská republika**

Tel: +420 228880231  
PV.SVK@elancoah.com

**Suomi/Finland**

Puh/Tel: +358 753252088  
PV.FIN@elancoah.com

**Sverige**

Tel: +46 108989397  
PV.SWE@elancoah.com

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Tel: +44 3308221732  
PV.XXI@elancoah.com

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

Elanco France S.A.S., 26 rue de la Chapelle, 68330 Huningue, Prancūzija

**17. Kita informacija**

Lotilaneras yra izoksazolinų klasei priklausantis grynas enantiomeras, veikiantis blusas (*Ctenocephalides felis* ir *Ctenocephalides canis*) ir erkes (*Ixodes ricinus*).

Lotilaneras yra stiprus gama aminosviesto rūgšties (GASR) valdomų chlorido kanalų inhibitorius, lemiantis sparčią erkių ir blusų žūtį. *In vitro* tyrimuose, lotilanero poveikiui kai kurioms nariuotakojų rūšims nedaro įtakos atsparumas organiniams chloro junginiams (ciklodienams, pvz., dieldrinui), fenilpirazolams (pvz., fipronilui), neonicotinoidams (pvz., imidaklopridui), formamidinams (pvz., amitrazui) ir piretroidams (pvz., cipermetrinui).

Poveikis blusoms pasireiškia per 12 valandų nuo prisitvirtinimo ir trunka vieną mėnesį po vaisto panaudojimo. Iki vaisto panaudojimo ant gyvūno buvusios blusos žūsta per 8 valandas.

Poveikis erkėms pasireiškia per 24 valandas nuo prisitvirtinimo ir trunka vieną mėnesį po vaisto panaudojimo. Iki vaisto panaudojimo ant gyvūno buvusios erkės žūsta per 18 valandų.

Ant katės esančias ir naujai atsiradusias blusas veterinarinis vaistas sunaikina dar prieš joms padedant kiaušinėlius, todėl jis nutraukia blusų vystymosi ciklą ir apsaugo aplinką nuo užkrėtimo blusomis tose vietose, į kurias gali patekti katė.