

BILAGA I
PRODUKTRESUMÉ

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

NexGard Combo spot-on, lösning för katt < 2,5 kg
NexGard Combo spot-on, lösning för katt 2,5-7,5 kg

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Aktiva substanser:

1 spot-on-applikator innehåller:

NexGard Combo	Volym per enhetsdos (ml)	Esafoxolaner (mg)	Eprinomektin (mg)	Prazikvantel (mg)
Katt 0,8-< 2,5 kg	0,3	3,60	1,20	24,90
Katt 2,5-< 7,5 kg	0,9	10,80	3,60	74,70

Hjälpämnen:

Kvalitativ sammansättning av hjälpämnen och andra beståndsdelar	Kvantitativ sammansättning om informationen behövs för korrekt administrering av läkemedlet
Butylhydroxitoluen (E321)	1 mg/ml
Dimetylisosorbid	-
Glycerolformal	-

Klar, färglös till ljusgul till ljusbrun lösning.

3. KLINISKA UPPGIFTER

3.1 Djurslag

Katt.

3.2 Indikationer för varje djurslag

För katter med eller med risk för blandinfektion med cestoder, nematoder och ektoparasiter. Läkemedlet är endast indicerat när behandling mot alla tre grupperna samtidigt eftersträvas.

Ektoparasiter

- Behandling av loppangrepp (*Ctenocephalides felis*). En behandling ger omedelbar och ihållande avdödande effekt mot loppor i en månad.
- Läkemedlet kan användas som en del av en behandlingsstrategi för kontroll av dermatit orsakad av loppallergi (FAD).
- Behandling av fästingangrepp. En behandling ger omedelbar och ihållande fästingavdödande effekt mot *Ixodes scapularis* i en månad och mot *Ixodes ricinus* i fem veckor.
- Ihållande avdödande effekt från dag 7 till fem veckor efter behandling mot *Rhipicephalus sanguineus*.
- Ihållande avdödande effekt från dag 7 till fyra veckor efter behandling mot *Ixodes hexagonus*.
- Behandling av öronskabb (*Otodectes cynotis*).
- Behandling av skabb hos katt (orsakad av *Notoedres cati*).

Gastrointestinala cestoder

- Behandling av infektion med bandmask (*Dipylidium caninum*, *Taenia taeniaeformis*, *Echinococcus multilocularis*, *Joyeuxiella pasqualei* och *Joyeuxiella fuhrmanni*).

Nematoder

Gastrointestinala nematoder

- Behandling av infektion med gastrointestinala nematoder (*Toxocara cati*: L3-larver, L4-larver och adulta; *Ancylostoma tubaeforme* och *Ancylostoma ceylanicum*: L4-larver och adulta; *Toxascaris leonina* och *Ancylostoma braziliense*: adulta).

Kardiopulmonella nematoder

- Förebyggande behandling mot hjärtmask (*Dirofilaria immitis*) som håller i en månad.
- Behandling av infektion med lungmask hos katt (*Troglostrongylus brevior*: L4-larver och adulta, *Aelurostrongylus abstrusus*: L3- och L4-larver samt adulta).
- Förebyggande behandling mot sjukdom orsakad av lungmasken *Aelurostrongylus abstrusus* (genom att minska graden av infektion med L3- och L4-larver av *Aelurostrongylus abstrusus*).

Urinblåsenematoder

- Behandling av infektion med urinblåsemask (*Capillaria plica*).

3.3 Kontraindikationer

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

3.4 Särskilda varningar

Var särskilt uppmärksam vid applicering av läkemedlet på långhåriga raser. Se till att det appliceras direkt på huden och inte i pälsen, då detta kan leda till lägre biotillgänglighet av den aktiva substansen.

Fästingar och loppor måste starta en måltid på katten för att exponeras för esafoxolaner. Risk för överföring av artropodburna sjukdomar kan därför inte uteslutas.

Katter i områden med endemisk förekomst av hjärtmask, eller katter som har rest till sådana områden, kan ha infekterats med adult hjärtmask. Även om läkemedlet kan administreras säkert till katter infekterade med adult hjärtmask, har ingen terapeutisk effekt mot adult *Dirofilaria immitis* fastställts. Det rekommenderas därför att alla katter som är 6 månader eller äldre och lever i områden med endemisk förekomst av hjärtmask testas för infektion med adult hjärtmask innan förebyggande hjärtmaskbehandling med läkemedlet sätts in.

Bandmaskinfektion kan återkomma om inte åtgärder för att kontrollera mellanvärdar såsom loppor och möss med mera vidtas. Vissa katter med uppenbara infektioner av *Joyeuxiella* spp. eller *Dipylidium caninum* kan ändå ha en hög andel juvenila maskar som kan vara mindre känsliga för läkemedlet. Därför rekommenderas uppföljning efter behandling vid sådana infektioner.

Resistens mot en specifik klass av antiparasitära läkemedel som ingår i den fasta kombinationsprodukten kan utvecklas vid upprepat användande av antiparasitära läkemedel från dessa klasser under en längre tid. Hänsyn ska därför tas till epidemiologisk information om målarters rådande känslighet för att begränsa möjligheten för framtida selektion för resistens.

Onödig användning av antiparasitära medel eller användning som avviker från anvisningarna som ges i produktresumén kan öka trycket för resistensselektion och leda till minskad effekt. Beslutet att använda läkemedlet ska baseras på bekräftelse av parasitarten och belastningen eller risken för infestation baserat på dess epidemiologiska egenskaper, för varje individuellt djur.

Vid frånvaro av risken för samtidig infektion ska ett smalspektrumläkemedel användas.

Risken att andra djur i samma hushåll kan vara en källa till återinfektion med loppor och maskar ska övervägas och dessa djur ska behandlas vid behov med lämpligt läkemedel.

Undvik schamponering av djuret inom 2 dagar efter applicering, eftersom det inte finns några studier om hur schamponering påverkar effekten av läkemedlet.

För att minska risken för nya loppangrepp rekommenderas det att alla katter i hushållet behandlas. Även andra djur som lever i samma hushåll ska behandlas med ett för dem lämpligt läkemedel.

Alla stadier av loppor kan angripa kattens sovkorg, liggunderlag och andra vanliga viloplats, som mattor och stoppade möbler. Vid omfattande loppangrepp och när bekämpningsåtgärderna påbörjas bör dessa områden behandlas med lämplig produkt och därefter dammsugas regelbundet.

3.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning till avsedda djurslag:

Enbart för spot-on administrering. Injicera inte, administrera inte oralt eller via någon annan administreringsväg. Undvik kontakt med kattens ögon. Vid oavsiktlig kontakt med ögonen, skölj ögonen omedelbart med rent vatten. Uppsök veterinär om ögonirritationen kvarstår.

Det är viktigt att se till att läkemedlet appliceras på ett hudområde där katten inte kommer åt att slicka bort det; i nackens mitt, mellan skallbasen och skulderbladen. Se till att djuren inte slickar varandra tills det behandlade området inte längre är synligt. Oralt intag av läkemedlet har observerats orsaka dregling.

Säkerheten av läkemedlet har inte testats hos kattungar som är yngre än 8 veckor. Läkemedlet är avsett för katter som väger minst 0,8 kg och som är minst 8 veckor gamla. Läkemedlet ska endast användas vid bekräftad blandinfektion eller hos katter som löper betydande risk för blandinfektion av ektoparasiter och nematoder (inklusive förebyggande behandling mot hjärtmask) och där samtidig behandling mot cestoder är indicerat. Om det inte föreligger risk för samtidig infestation ska behandling med ett antiparasitärt medel med smalt spektrum i första hand övervägas.

Förskrivning och användningsfrekvens ska anpassas kattens individuella behov, baserat på klinisk bedömning, djurets levnadssätt samt lokal epidemiologisk situation (inklusive zoonotiska risker när relevant) för att enbart omfatta situationer med blandinfektion eller risk för sådana.

Läkemedlet ska inte användas till andra katter utan föregående veterinärkonsultation.

Upprepade behandlingar bör begränsas till enskilda situationer (se avsnitt 3.9 för behandlingsrekommendation) med ett behandlingsintervall på minst 4 veckor. Säkerheten har inte utvärderats längre än 6 månader (se även avsnitt 3.4, 3.10 och 4.2); därför rekommenderas det att ge högst 6 på varandra följande behandlingar inom en 12-månadersperiod.

Ekinokockos utgör en risk för människa, och är en anmälningspliktig sjukdom enligt Världsgesundhetsorganisationen för djurhälsa. I händelse av ekinokockos måste specifika riktlinjer för behandling och uppföljning samt skydd av personer följas. Experter eller institut för parasitologi bör konsulteras.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur:

Rök, drick eller ät inte vid applicering.

Tvätta händerna omedelbart efter användning.

Använd applikator ska kasseras direkt och inte lämnas inom syn- eller räckhåll för barn.

Undvik att fingrarna kommer i kontakt med innehållet i applikatorn. Vid spill på händerna tvätta med tvål och vatten. Detta läkemedel kan orsaka ögonirritation som i undantagsfall kan vara svår. Vid oavsiktlig kontakt med ögonen, skölj ögonen omedelbart och noggrant med vatten. Avlägsna eventuella kontaktlinser efter de första fem minuterna och fortsätt därefter att skölja. Uppsök läkare och visa denna information eller etiketten.

Försäkra dig om att det behandlade området inte längre är synligt innan du vidrör appliceringsstället. Barn ska inte leka med behandlade djur så länge appliceringsstället är synligt. Det rekommenderas att

nyligen behandlade djur inte sover med ägaren, speciellt inte med barn. Det rekommenderas att djuren behandlas på kvällen för att minska kontakt med människor efter behandling.

Personer som är överkänsliga för esafoxolaner, eprinomektin eller prazikvantel eller något hjälpämne ska undvika kontakt med läkemedlet.

Eftersom fetotoxiska och teratogena effekter har rapporterats hos försöksdjur efter signifikant daglig exponering för glycerolformal ska gravida kvinnor använda handskar under appliceringen för att undvika direktkontakt med läkemedlet.

Särskilda försiktighetsåtgärder för skydd av miljön:

Ej relevant.

3.6 Biverkningar

Katt:

Mindre vanliga (1 till 10 av 1 000 behandlade djur):	Hypersalivering ¹ , diarré ¹ , kräkningar ¹ Alopeci vid appliceringsstället ^{1,2} , pruritus vid appliceringsstället ^{1,2} Letargi ¹ , anorexi ¹
---	---

¹ Oftast lindriga och kortvariga reaktioner som gick över spontant

² Övergående

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Rapporter ska, företrädesvis via en veterinär, skickas till antingen innehavaren av godkännande för försäljning eller dennes lokala företrädare eller till den nationella behöriga myndigheten via det nationella rapporteringssystemet. Se även bipacksedeln för respektive kontaktuppgifter.

3.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning

Dräktighet och laktation:

Kan användas till dräktiga och lakterande honkatter.

Fertilitet:

Kan användas till honkatter som används för avel.

Säkerheten av detta läkemedel har inte fastställts hos hankatter som används för avel.

Laboratoriestudier på råtta och kanin har inte givit belägg för skadliga effekter av de aktiva substanserna på reproduktionsförmågan hos hanar. Hos hankatter som används för avel ska läkemedlet endast användas i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning.

3.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Inga kända.

3.9 Administreringsvägar och dosering

Spot-on användning.

Dosering:

Den lägsta rekommenderade dosen är 1,44 mg esafoxolaner, 0,48 mg eprinomektin och 10 mg prazikvantel per kg kroppsvikt.

Välj lämplig storlek på applikatorn motsvarande kattens vikt. Kroppsvikten ska fastställas så noggrant som möjligt för att säkerställa korrekt dosering. Underdosering kan leda till ineffektiv användning och kan gynna utvecklingen av resistens.

Kattens vikt	Volym per enhetsdos (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	lämplig kombination av applikatorer			

Administreringssätt:

1. Använd en sax för att klippa blistret längs den streckade linjen.
2. Dra av folien.
3. Ta ur applikatorn ur förpackningen och håll den upprätt. Dra tillbaka kolven något.
4. Vrid och dra av hättan.
5. Dela pälsen i nackens mitt, mellan skallbasen och skulderbladen, så att huden blir synlig. Placera applikatorns spets på huden och töm hela innehållet direkt på huden på en punkt. Läkemedlet ska appliceras på torr hud i ett område där katten inte kommer åt att slicka. Vid applicering på långhåriga raser ska man se till att läkemedlet hamnar på huden, och inte i pälsen, för att uppnå optimal effekt.
6. Tvätta händerna efter användning.

Behandlingsschema:

En enkel dos av läkemedlet ska appliceras för behandling av infestation med loppor och/eller fästingar och/eller skabb, och för samtidig behandling av gastrointestinala och/eller pulmonella nematoder och/eller urinblåsenematoder samt cestoder. Behov och frekvens av upprepade behandling(ar) ska fastställas i överenskommelse med förskrivande veterinär och med hänsyn till lokal epidemiologisk situation och djurets levnadssätt (t.ex. möjlighet att röra sig utomhus). Se även avsnitt 3.5.

Områden utan endemisk förekomst av hjärtmask eller lungmask hos katter:

Katter som inte löper bestående risk för hjärtmask- eller lungmaskinfektion ska behandlas enligt ett schema som föreskrivs av veterinär och anpassas till varje enskild situation med återinfektion/-infestation med parasiter. I annat fall ska ett läkemedel med smalt spektrum användas för att säkerställa hållbar behandling mot relevanta parasiter.

Områden med endemisk förekomst av hjärtmask:

Katter som lever i områden med endemisk förekomst av hjärtmask och som jagar kan behandlas med en månads mellanrum för att säkerställa både lämplig förebyggande behandling mot hjärtmask och behandling av eventuell återinfektion med cestoder. I annat fall ska ett läkemedel med smalt spektrum användas för ytterligare behandling. Förebyggande behandling mot hjärtmask genom avdödande av *Dirofilaria immitis*-larver ska påbörjas inom en månad efter första förväntade exponering för myggor och fortsätta minst en månad efter den sista exponeringen för myggor.

Områden med endemisk förekomst av lungmask hos katter:

Katter i riskzonen (jaktbeteende) som lever i endemiska områden kan behandlas med en månads mellanrum för att minska risken för etablering av vuxen lungmask (*Aelurostrongylus abstrusus*) som orsakar klinisk sjukdom och för att behandla eventuell återinfektion med cestoder. I annat fall ska ett läkemedel med smalt spektrum användas för ytterligare behandling.

Behandling av lungmask: Ingen eller liten effekt på frisättningen av L1-larver av *A. abstrusus* i avföringen kan förväntas inom cirka 2 veckor efter behandling på grund av passagetiden för L1-larver från lungorna genom magtarmkanalen. Bestämning av antalet larver i avföringen för att bedöma behandlingseffekt (och beslut huruvida en andra behandling med ett läkemedel med smalare spektrum är nödvändig) ska därför göras tidigast två veckor efter behandlingen.

Öronskabb:

Vid öronskabb ska en ytterligare veterinärundersökning utföras 4 veckor efter behandling för att fastställa om en ytterligare behandling med ett läkemedel med smalt spektrum är nödvändig.

3.10 Symtom på överdosering (och i tillämpliga fall akuta åtgärder och motgift)

Säkerheten har utvärderats med upp till 5 gånger maximal rekommenderad dos hos friska kattungar 8 veckor eller äldre och behandlade upp till 6 gånger med 4 veckors mellanrum. Vid 3 gånger maximal rekommenderad dos observerades inga biverkningar. Vid 5 gånger maximal rekommenderad dos observerades en enstaka allvarlig neurologisk reaktion (ataxi, desorientering, apati, tremor, hypotermi och pupillutvidgning) efter den tredje behandlingen. Reaktionen gick över efter tvättning av appliceringsstället samt insättande av akutåtgärder och symptomatisk behandling. Hos vissa djur observerades mörkröda subkutana områden på de topikala appliceringsställena vid 5 gånger maximal rekommenderad dos.

3.11 Särskilda begränsningar för användning och särskilda villkor för användning, inklusive begränsningar av användningen av antimikrobiella och antiparasitära läkemedel för att begränsa risken för utveckling av resistens

Ej relevant.

3.12 Karenstider

Ej relevant.

4. FARMAKOLOGISKA UPPGIFTER

4.1 ATCvet-kod: QP54AA54

4.2 Farmakodynamik

Esafoxolaner är (S)-enantiomeren av afoxolaner och tillhör isoxazolin-familjen med effekt mot artropoder. Esafoxolaner verkar antagonistiskt vid ligandreglerade kloridjonkanaler, i synnerhet de reglerade av neurotransmittorn gamma-aminosmörtsyra (GABA). Isoxazoliner är kloridkanalmodulerande substanser som binder till ett särskilt och unikt ställe på insektens GABA-kloridkanal och blockerar därigenom pre- och postsynaptisk överföring av kloridjoner genom cellmembran. Långvarig esafoxolanerinducerad hyperexcitation resulterar i okontrollerad aktivitet i det centrala nervsystemet, vilket leder till döden för artropoder. Den selektiva toxiciteten av esafoxolaner mellan artropoder och däggdjur kan förklaras av olika känslighet hos deras GABA-receptorer.

Loppor och fästingar elimineras inom 24 respektive 48 timmar efter behandling, förutom för *R. sanguineus* och *I. hexagonus*.

Esafoxolaner dödar loppor innan de hunnit lägga ägg och förebygger därför risken för loppkontamination i hushållet. Det har effekt mot kvalster (*N. cati*, *O. cynotis*) som orsakar kattskabb eller öronskabb hos katt.

Eprinomektin är en endektocid som tillhör gruppen makrocycliska laktoner. Föreningar ur gruppen binder selektivt och med hög affinitet till glutamatreglerade kloridjonkanaler som förekommer i ryggradslösa djurs nerv- och muskelceller. Detta leder till en ökad permeabilitet av kloridjoner över cellmembranen med en hyperpolarisering av nerv- eller muskelceller, vilket i sin tur leder till parasitens förlamning och död. Eprinomektin har visats ha effekt mot gastrointestinala nematoder samt nematoder som lever utanför mag-tarmkanalen och anses även ha effekt mot kvalster (*N. cati*, *O. cynotis*).

Prazikvantel är ett syntetiskt isokinolin-pyrazinderivat aktivt mot bandmask. Prazikvantel tas snabbt upp genom parasitens ytskikt och påverkar membranpermeabiliteten hos cestoder och därmed flödet av divalenta katjoner, speciellt kalciumjonhomeostas, vilket anses bidra till den snabba

muskelsammandragningen och vakuoliseringen. Detta resulterar i svåra skador i parasitens integument, sammandragningar och paralyt, störningar i metabolismen och slutligen död och utsöndring av parasiten.

4.3 Farmakokinetik

Esafoxolaner absorberas systemiskt från det topikala appliceringsstället och maximal koncentration i plasma uppnås mellan 4 och 14 dagar efter applicering. Esafoxolaner elimineras långsamt från plasma ($t_{1/2} = 21,7 \pm 2,8$ dagar efter en enda administrering) och utsöndras i avföring och urin.

Eprinomektin absorberas systemiskt från det topikala appliceringsstället och maximal koncentration i plasma uppnås mellan 1 och 2 dag(ar) efter applicering. Eprinomektin elimineras långsamt från plasma ($t_{1/2} = 5,4 \pm 2,7$ dagar efter en enda administrering) och utsöndras i avföring.

Prazikvantel absorberas systemiskt från det topikala appliceringsstället och maximal koncentration i plasma uppnås mellan 4 och 8 timmar efter applicering. Prazikvantel elimineras långsamt från plasma ($t_{1/2} = 4,3 \pm$ dagar efter en enda administrering) och utsöndras i urin.

De farmakokinetiska profilerna för prazikvantel och eprinomektin påverkas inte av samtidig administrering.

Ingen ackumulering observerades efter upprepade administrering för prazikvantel, men ackumulering observerades från den 2:a till den 5:e månatliga administreringen för esafoxolaner (förhållanden 3,24 för C_{max} och 3,09 för AUC) och för eprinomektin (förhållanden 1,59 för C_{max} och 1,87 för AUC). Se avsnitt 3.5 för säker användning vid upprepade behandlingar.

5. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

5.1 Viktiga inkompatibiliteter

Inga kända.

5.2 Hållbarhet

Hållbarhet i öppnad förpackning: 3 år.

5.3 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvara oanvänd applikator i blisterförpackningen. Ljuskänsligt.
Använd applikator ska kasseras direkt.

5.4 Inre förpackning (förpackningstyp och material)

Sprutformad spot on-applikator (behållare av klar silikoniserad cyklisk olefinkopolymer (COC), kolv av brombutylsilikoniserat gummi och hätta av brombutylgummi). Applikatorn innehåller 0,3 ml eller 0,9 ml och är placerad i individuella plastblister.

Kartong innehållande 1, 3, 4 eller 15 blisterförpackning(ar) med 1 applikator (å 0,3 ml).
Kartong innehållande 1, 3, 4, 6 eller 15 blisterförpackning(ar) med 1 applikator (å 0,9 ml).

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

5.5 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Läkemedlet eller den tomma applikatorn får inte släppas ut i vattendrag på grund av att esafoxolaner 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.

6. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

7. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

EU/2/20/267/001-009

8. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE

Datum för första godkännandet: 06/01/2021

9. DATUM FÖR SENASTE ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

MM/ÅÅÅÅ

10. KLASSIFICERING AV DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLET

Receptbelagt läkemedel.

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

BILAGA II

ÖVRIGA VILLKOR OCH KRAV FÖR GODKÄNNANDET FÖR FÖRSÄLJNING

Inga.

BILAGA III
MÄRKNING OCH BIPACKSEDEL

A. MÄRKNING

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ DEN YTTRE FÖRPACKNINGEN

Kartong, förpackningsstorlekar med 1, 3, 4, 6 eller 15 applikatorer

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

NexGard Combo spot-on, lösning för katt < 2,5 kg
NexGard Combo spot-on, lösning för katt 2,5-7,5 kg

2. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER)

Per dos:

esafoxolaner	3,60 mg
eprinomektin	1,20 mg
prazikvantel	24,90 mg

esafoxolaner	10,80 mg
eprinomektin	3,60 mg
prazikvantel	74,70 mg

3. FÖRPACKNINGSTORLEK

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. DJURSLAG

Katt

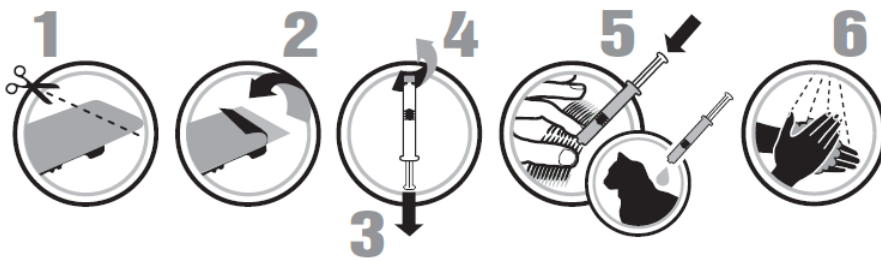
5. INDIKATIONER

6. ADMINISTRERINGSVÄGAR

Spot-on användning.

Endast för utvärtes användning.

Undvik att läkemedlet kommer i kontakt med dina ögon.



7. KARENSTIDER

8. UTGÅNGSDATUM

Exp. {mm/åååå}

9. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvara oanvänd applikator i blisterförpackningen.

10. TEXTEN ”LÄS BIPACKSEDELN FÖRE ANVÄNDNING”

Läs bipacksedeln före användning.

11. TEXTEN ”FÖR DJUR”

För djur.

12. TEXTEN ”FÖRVARAS UTOM SYN- OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN”

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

13. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

14. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

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. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot {nummer}

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ SMÅ INRE LÄKEMEDELSFÖRPACKNINGAR

Blister

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN

NexGard Combo < 2,5 kg

NexGard Combo 2,5-7,5 kg



2. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER)

0,3 ml

0,9 ml

3. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot {nummer}

4. UTGÅNGSDATUM

Exp. {mm/åååå}

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ SMÅ INRE LÄKEMEDELSFÖRPACKNINGAR

Applikator

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

NexGard Combo

2. KVANTITATIVA UPPGIFTER OM DE AKTIVA SUBSTANSERNA

0,3 ml

0,9 ml

3. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot {nummer}

4. UTGÅNGSDATUM

Exp. {mm/åååå}

B. BIPACKSEDEL

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

NexGard Combo spot-on, lösning för katt < 2,5 kg
NexGard Combo spot-on, lösning för katt 2,5-7,5 kg

2. Sammansättning

1 spot-on-applikator innehåller:

Aktiva substanser:

NexGard Combo	Volym per enhetsdos (ml)	Esafoxolaner (mg)	Eprinomektin (mg)	Prazikvantel (mg)
Katt 0,8-< 2,5 kg	0,3	3,60	1,20	24,90
Katt 2,5-< 7,5 kg	0,9	10,80	3,60	74,70

Hjälpämnen:

Butylhydroxitoluen (E321) 1 mg/ml

Klar, färglös till ljusgul till ljusbrun lösning.

3. Djurslag

Katt

4. Användningsområden

För katter med eller med risk för blandinfektioner med bandmask, rundmask och utvärtes parasiter. Läkemedlet ska endast användas när behandling mot alla tre grupperna samtidigt eftersträvas.

Utvärtes parasiter

- Behandling av loppangrepp (*Ctenocephalides felis*). En behandling ger omedelbar och ihållande avdödande effekt mot loppor i en månad.
- Läkemedlet kan användas som en del av en behandlingsstrategi för kontroll av dermatit orsakad av loppallergi (FAD).
- Behandling av fästingangrepp. En behandling ger omedelbar och ihållande fästingavdödande effekt mot *Ixodes scapularis* i en månad och mot *Ixodes ricinus* i fem veckor.
- Ihållande avdödande effekt från dag 7 till fem veckor efter behandling mot *Rhipicephalus sanguineus*.
- Ihållande avdödande effekt från dag 7 till fyra veckor efter behandling mot *Ixodes hexagonus*.
- Behandling av öronskabb (*Otodectes cynotis*).
- Behandling av skabb hos katt (orsakad av *Notoedres cati*).

Bandmask

Behandling av infektion med bandmask (*Dipylidium caninum*, *Taenia taeniaeformis*, *Echinococcus multilocularis*, *Joyeuxiella pasqualei* och *Joyeuxiella fuhrmanni*).

Rundmask

- Förebyggande behandling mot hjärtmask (*Dirofilaria immitis*) som håller i en månad.

- Behandling av infektion med rundmask i mag-tarmkanalen (*Toxocara cati*: L3-larver, L4-larver och vuxna, *Ancylostoma tubaeforme* och *Ancylostoma ceylanicum*: L4-larver och vuxna, *Toxascaris leonina* och *Ancylostoma braziliense*: vuxna).
- Behandling av infektion med lungmask hos katt (*Troglostrongylus brevior*: L4-larver och vuxna *Aelurostrongylus abstrusus*: L3- och L4-larver samt vuxna).
- Förebyggande behandling mot sjukdom orsakad av lungmasken *Aelurostrongylus abstrusus* (genom att minska graden av infektion med L3- och L4-larver av *Aelurostrongylus abstrusus*).
- Behandling av infektion med urinblåsemask (*Capillaria plica*).

5. Kontraindikationer

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

6. Särskilda varningar

Särskilda varningar:

Var särskilt uppmärksam vid applicering av läkemedlet på långhåriga raser. Se till att det appliceras direkt på huden och inte i pälsen, då detta kan leda till lägre biotillgänglighet av den aktiva substansen.

Fästingar och loppor måste starta en måltid på katten för att exponeras för esafoxolaner. Risk för överföring av parasitburna sjukdomar kan därför inte uteslutas.

Katter i områden där hjärtmask förekommer, eller katter som har rest till sådana områden, kan ha infekterats med vuxen hjärtmask. Även om läkemedlet kan administreras säkert till katter infekterade med vuxen hjärtmask, har ingen terapeutisk effekt mot adult *Dirofilaria immitis* fastställts. Det rekommenderas därför att alla katter som är 6 månader eller äldre och lever i områden med känd förekomst av hjärtmask testas för infektion med vuxen hjärtmask innan förebyggande hjärtmaskbehandling med läkemedlet sätts in.

Bandmaskinfektion kan återkomma om inte åtgärder för att kontrollera mellanvärdar såsom loppor och möss med mera vidtas. Vissa katter med uppenbara angrepp av *Joyeuxiella* spp. eller *Dipylidium caninum* kan ändå ha en hög andel unga maskar som kan vara mindre känsliga för läkemedlet. Därför rekommenderas uppföljning efter behandling vid sådana infektioner.

Resistens mot en specifik klass av antiparasitära läkemedel som ingår i den fasta kombinationsprodukten kan utvecklas vid upprepat användande av antiparasitära läkemedel från dessa klasser under en längre tid. Hänsyn ska därför tas till epidemiologisk information om målarters rådande känslighet för att begränsa möjligheten för framtida selektion för resistens.

Onödig användning av antiparasitära medel eller användning som avviker från anvisningarna som ges i produktresumén kan öka trycket för resistensselektion och leda till minskad effekt. Beslutet att använda läkemedlet ska baseras på bekräftelse av parasitarten och belastningen eller risken för infestation baserat på dess epidemiologiska egenskaper, för varje individuellt djur.

Vid frånvaro av risken för samtidig infektion ska ett smalspektrumläkemedel användas.

Risken att andra djur i samma hushåll kan vara en källa till återinfektion med loppor och maskar ska övervägas och dessa djur ska behandlas vid behov med lämpligt läkemedel.

Undvik schamponering av djuret inom 2 dagar efter applicering, eftersom det inte finns några studier om hur schamponering påverkar effekten av läkemedlet.

För att minska risken för nya loppangrepp rekommenderas det att alla katter i hushållet behandlas. Även andra djurslag som lever i samma hushåll ska behandlas med ett för dem lämpligt läkemedel.

Alla stadier av loppor kan angripa kattens sovkorg, liggunderlag och andra vanliga viloplatsar, som mattor och stoppade möbler. Vid omfattande loppangrepp och när bekämpningsåtgärderna påbörjas bör dessa områden behandlas med lämplig produkt och därefter dammsugas regelbundet.

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Enbart för administrering på huden. Injicera inte, administrera inte via munnen eller via någon annan administreringsväg. Undvik kontakt med kattens ögon. Vid oavsiktlig kontakt med ögonen, skölj ögonen omedelbart med rent vatten. Uppsök veterinär om ögonirritationen kvarstår.

Det är viktigt att se till att läkemedlet appliceras på ett hudområde där katten inte kommer åt att slicka bort det; i nackens mitt, mellan skallbasen och skulderbladen. Se till att djuren inte slickar varandra tills det behandlade området inte längre är synligt. Intag av läkemedlet via munnen har observerats orsaka dregling.

Säkerheten av läkemedlet har inte testats hos kattungar som är yngre än 8 veckor. Läkemedlet är avsett för katter som väger minst 0,8 kg och som är minst 8 veckor gamla.

Läkemedlet ska endast användas vid bekräftat blandinfektioner eller hos katter som löper betydande risk för blandinfektioner med utvärtes parasiter och rundmask (inklusive förebyggande av hjärtmask) och där samtidig behandling mot bandmask är indicerat. Om det inte föreligger risk för samtidigt angrepp ska behandling med ett antiparasitärt medel med smalt spektrum i första hand övervägas.

Förskrivning och användningsfrekvens ska anpassas kattens individuella behov, baserat på klinisk bedömning, kattens levnadssätt samt lokal epidemiologisk situation (inklusive zoonotiska risker när relevant) för att enbart omfatta situationer med blandinfektioner eller risk för sådana.

Läkemedlet ska inte användas till andra katter utan föregående veterinärkonsultation.

Upprepade behandlingar bör begränsas till enskilda situationer (se avsnitt ”Råd om korrekt administrering” för behandlingsrekommendationer) med ett behandlingsmellanrum på minst 4 veckor. Säkerheten har inte utvärderats längre än 6 månader (se även avsnitt ”Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget” och ”Överdoserings”); därför rekommenderas det att ge högst 6 behandlingar i följd inom en 12-månadersperiod.

Ekinokockos utgör en risk för människa, och är en anmälningspliktig sjukdom enligt Världsoorganisationen för djurhälsa. I händelse av ekinokockos måste specifika riktlinjer för behandling och uppföljning samt skydd av personer följas. Experter eller institut för parasitologi bör konsulteras.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Rök, drick eller ät inte vid applicering.

Tvätta händerna omedelbart efter användning.

Använd applikator ska kasseras direkt och inte lämnas inom syn- eller räckhåll för barn.

Undvik att fingrarna kommer i kontakt med innehållet i applikatorn. Vid spill på händerna tvätta med tvål och vatten. Detta läkemedel kan orsaka ögonirritation som i undantagsfall kan vara svår. Vid oavsiktlig kontakt med ögonen, skölj ögonen omedelbart och noggrant med vatten. Avlägsna eventuella kontaktlinser efter de första fem minuterna och fortsatt därefter att skölja. Uppsök läkare och visa denna information eller etiketten.

Försäkra dig om att det behandlade området inte längre är synligt innan du vidrör appliceringsstället. Barn ska inte leka med behandlade djur så länge appliceringsstället är synligt. Det rekommenderas att nyligen behandlade djur inte sover med ägaren, speciellt inte med barn. Det rekommenderas att djuren behandlas på kvällen för att minska kontakt med människor efter behandling.

Personer som är överkänsliga för esafoxolaner, eprinomektin eller prazikvantel eller något hjälpämne ska undvika kontakt med läkemedlet.

Eftersom fosterskadande effekter har rapporterats hos försöksdjur efter signifikant daglig exponering för glycerolfomal ska gravida kvinnor använda handskar under appliceringen för att undvika direktkontakt med läkemedlet.

Dräktighet och digivning:

Kan användas till dräktiga och digivande honkatter.

Fertilitet:

Kan användas till honkatter som används för avel.

Säkerheten av detta läkemedel har inte fastställts hos hankatter som används för avel.

Laboratoriestudier på råtta och kanin har inte givit belägg för skadliga effekter av de aktiva substanserna på reproduktionsförmågan hos hanar. Hos hankatter som används för avel ska läkemedlet endast användas i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning.

Överdoser:

Säkerheten har utvärderats med upp till 5 gånger maximal rekommenderad dos hos friska kattungar 8 veckor eller äldre och behandlade upp till 6 gånger med 4 veckors mellanrum. Vid 3 gånger maximal rekommenderad dos observerades inga biverkningar. Vid 5 gånger maximal rekommenderad dos observerades en enstaka allvarlig neurologisk reaktion (bristande koordination, förvirring, apati, darrningar, onormalt låg kroppstemperatur och pupillutvidgning) efter den tredje behandlingen. Reaktionen gick över efter sköljning av appliceringsstället samt insättande av akutåtgärder och symptomatisk behandling. Hos vissa djur observerades mörkröda områden under huden på appliceringsställena vid 5 gånger maximal rekommenderad dos.

7. Biverkningar

Katt:

Mindre vanliga (1 till 10 av 1 000 behandlade djur):

Hypersalivering¹, diarré¹, kräkning¹, håravfall (alopeci) vid appliceringsstället^{1,2}, klåda (pruritus) vid appliceringsstället^{1,2}, slöhet¹ (letargi) och aptitlöshet¹ (anorexi)

¹ Oftast lindriga och kortvariga reaktioner som gick över spontant.

² Övergående.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem: {detaljer för nationellt system}.

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

För topikal applicering på huden (spot-on användning).



Dosering:

Den lägsta rekommenderade dosen är 1,44 mg esafoxolaner, 0,48 mg eprinomektin och 10 mg prazikvantel per kg kroppsvikt.

9. Råd om korrekt administrering

Använd en applikatorstorlek anpassad för kattens vikt (0,3 eller 0,9 ml, se även avsnitt ”Sammansättning”). Kroppsvikten ska fastställas så noggrant som möjligt för att säkerställa korrekt dosering. Underdosering kan leda till ineffektiv användning och kan gynna utvecklingen av resistens.

Administreringssätt:

1. Använd en sax för att klippa blistret längs den streckade linjen.
2. Dra av folien.
3. Ta ur applikatorn ur förpackningen och håll den upprätt. Dra tillbaka kolven något.
4. Vrid och dra av hättan.
5. Dela pälsen i nackens mitt, mellan skallbasen och skulderbladen, så att huden blir synlig. Placera applikatorns spets på huden och töm hela innehållet direkt på huden på en punkt. Läkemedlet ska appliceras på torr hud i ett område där katten inte kommer åt att slicka. Vid applicering på långhåriga raser ska man se till att läkemedlet hamnar på huden, och inte i pälsen, för att uppnå optimal behandlingseffekt.
6. Tvätta händerna efter användning.

Behandlingsschema:

En enkel dos av läkemedlet ska appliceras för behandling av angrepp av loppor och/eller fästingar och/eller skabb, och för samtidig behandling av rundmask i mag-tarmkanalen och/eller lungorna och/eller urinblåsan samt bandmask. Behov och frekvens av upprepad(e) behandling(ar) ska fastställas i överenskommelse med förskrivande veterinär och med hänsyn till lokal epidemiologisk situation och djurets levnadssätt (t.ex. möjlighet att röra sig utomhus). Se även avsnitt ”särskilda varningar”.

Områden utan endemisk förekomst av hjärtmask eller lungmask hos katter:

Katter som inte löper bestående risk för hjärtmask- eller lungmaskinfektion ska behandlas enligt ett schema som föreskrivs av veterinär och anpassas till varje enskild situation med återinfektion/-infestation (angrepp) med parasiter. I annat fall ska ett läkemedel med smalt spektrum användas för att säkerställa hållbar behandling mot relevanta parasiter.

Områden med endemisk förekomst av hjärtmask:

Katter som lever i områden med endemisk förekomst av hjärtmask och som jagar kan behandlas med en månads mellanrum för att säkerställa både lämplig förebyggande behandling mot hjärtmask och behandling av eventuell återinfektion med bandmask. I annat fall ska ett läkemedel med smalt spektrum användas för ytterligare behandling.

Förebyggande behandling mot hjärtmask genom avdödande av *Dirofilaria immitis*-larver ska påbörjas inom en månad efter första förväntade exponering för myggor och fortsätta minst en månad efter den sista exponeringen för myggor.

Områden med endemisk förekomst av lungmask hos katter:

Katter i riskzonen (jaktbeteende) som lever i endemiska områden kan behandlas med en månads mellanrum för att minska risken för etablering av vuxen lungmask (*Aelurostrongylus abstrusus*) som orsakar klinisk sjukdom och för att behandla eventuell återinfektion med bandmask. I annat fall ska ett läkemedel med smalt spektrum användas för ytterligare behandling.

Behandling av lungmask: Ingen eller liten effekt på frisättningen av L1-larver av *A. abstrusus* i avföringen kan förväntas inom cirka 2 veckor efter behandling på grund av passagetiden för L1-larver från lungorna genom magtarmkanalen. Bestämning av antalet larver i avföringen för att bedöma behandlingseffekt (och beslut huruvida en andra behandling med ett läkemedel med smalare spektrum är nödvändig) ska därför göras tidigast två veckor efter behandlingen.

Öronskabb:

Vid öronskabb ska en ytterligare veterinärundersökning utföras 4 veckor efter behandling för att fastställa om en ytterligare behandling med ett läkemedel med smalt spektrum är nödvändig.

10. Karenstider

Ej relevant.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvara oanvänd applikator i blisterförpackningen. Ljuskänsligt.

Använd applikator ska kasseras direkt.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartong, blister och applikator efter Exp.

12. Särskilda anvisningar för destruktions

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

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.

Detta läkemedlet eller den tomma applikatorn bör inte släppas ut i vattendrag på grund av att esafoxolaner kan vara farligt för fiskar och andra vattenlevande organismer.

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

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

EU/2/20/267/001-009

Kartong innehållande 1, 3, 4 eller 15 blisterförpackning(ar) med 1 applikator (à 0,3 ml).

Kartong innehållande 1, 3, 4, 6 eller 15 blisterförpackning(ar) med 1 applikator (à 0,9 ml).

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

{MM/ÅÅÅÅ}

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

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

55216 Ingelheim/Rhein

Tyskland

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts:

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

Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

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

France

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

Hrvatska

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

Ireland

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

Ísland

Vistor
Hörgatún 2
210 Garðabær
Sími: + 354 535 7000

Italia

Boehringer Ingelheim Animal Health
Italia S.p.A.
Via Veza 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

Polska

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

Portugal

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

România

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

Slovenija

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

Slovenská republika

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

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. Övrig information

Esafoxolaner dödar loppor innan de hunnit lägga ägg och förebygger därför risken för loppkontamination i hushållet.