

**PRILOG I.**

**SAŽETAK OPISA SVOJSTAVA PROIZVODA**

## **1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA**

NexGard 11 mg tablete za žvakanje za pse 2–4 kg  
NexGard 28 mg tablete za žvakanje za pse > 4–10 kg  
NexGard 68 mg tablete za žvakanje za pse > 10–25 kg  
NexGard 136 mg tablete za žvakanje za pse > 25–50 kg

## **2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV**

Svaka tableta za žvakanje sadrži:

### **Djelatna tvar:**

NexGard	Afoksolaner (mg)
tablete za žvakanje za pse 2–4 kg	11,3
tablete za žvakanje za pse > 4–10 kg	28,3
tablete za žvakanje za pse > 10–25 kg	68
tablete za žvakanje za pse > 25–50kg	136

### **Pomoćne tvari:**

Kvalitativni sastav pomoćnih tvari i drugih sastojaka
Kukuruzni škrob
Protein soje
Aroma pirjane govedine
Povidon (E1201I)
Makrogol 400
Makrogol 4000
Makrogol 15 hidroksistearat
Glicerol (E422)
Trigliceridi srednjeg lanca

Prošarane crvene do smeđe crvenkaste, kružnog oblika tablete za žvakanje (za pse 2–4 kg) ili pravokutnog oblika tablete za žvakanje (za pse > 4–10 kg, za pse > 10–25 kg i za pse > 25–50 kg).

## **3. KLINIČKI PODATCI**

### **3.1 Ciljne vrste životinja**

Psi.

### **3.2 Indikacije za primjenu za svaku ciljnu vrstu životinja**

Liječenje invazije buha u pasa (*Ctenocephalides felis* i *C. canis*). Veterinarsko-medicinski proizvod pruža trenutnu i trajnu aktivnost ubijanja tijekom najmanje 5 tjedana. Može se koristiti kao dio strategije liječenja za kontrolu alergijskog dermatitisa uzrokovanog buhami (FAD).

Liječenje invazije krpelja u pasa (*Dermacentor reticulatus*, *Ixodes ricinus*, *Ixodes hexagonus*, *Rhipicephalus sanguineus*, *Hyalomma marginatum*). Veterinarsko-medicinski proizvod pruža trenutnu i trajnu aktivnost ubijanja tijekom mjesec dana.

Krpelji i buhe se moraju pričvrstiti na domaćina kako bi bili izloženi djelovanju djelatne tvari.

Liječenje demodikoze (uzrokovane s *Demodex canis*).

Liječenje Sarcoptes-šuge (uzrokovane sa *Sarcoptes scabiei* var.*canis*).

Liječenje infestacije ušnim grinjama (uzrokovanih s *Otodectes cynotis*).

### 3.3 Kontraindikacije

Ne primjenjivati u slučaju preosjetljivosti na djelatnu tvar ili na bilo koje pomoćne tvar.

### 3.4 Posebna upozorenja za svaku od ciljnih vrsta životinja

Paraziti moraju započeti hranjenje na domaćinu kako bi započelo djelovanje afoksolanera, stoga se rizik od prijenosa bolesti koje prenose paraziti ne može u potpunosti isključiti.

Nepotrebna primjena antiparazitskih proizvoda ili primjena koja odstupa od uputa navedenih u Sažetku opisa svojstava proizvoda može povećati njihov selekcijski pritisak i dovesti do smanjene djelotvornosti. Odluka o primjeni proizvoda treba se temeljiti na potvrđi vrste parazita i opterećenja ili potvrđi rizika infestacije temeljen na epidemiološkim svojstvima za svaku pojedinu životinju.

Potrebno je razmotriti mogućnost da druge životinje u istom kućanstvu mogu biti izvor ponovne infestacije buhami, krpeljima ili grinjama, te ih je potrebno prema potrebi tretirati odgovarajućim proizvodom.

### 3.5 Posebne mjere opreza prilikom primjene

#### Posebne mjere opreza za neškodljivu primjenu u ciljnih vrsta životinja:

U nedostatku dostupnih podataka, liječenje štenaca mlađih od 8 tjedana i/ili pasa lakših od 2 kg tjelesne težine treba temeljiti na procjeni odnosa koristi i rizika odgovornog veterinara.

#### Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarsko-medicinski proizvod u životinju:

Kako bi djeci spriječili pristup veterinarsko-medicinskom proizvodu, izvadite samo jednu tabletu za žvakanje iz blistera. Vratite blister s preostalim tabletama u kutiju. U slučaju da se VMP nehotice proguta, potražite savjet liječnika i pokažite mu uputu o VMP-u ili etiketu.

Operite ruke nakon rukovanja s veterinarsko-medicinskim proizvodom.

#### Posebne mjere opreza za zaštitu okoliša:

Nije primjenjivo.

### 3.6 Štetni događaji

Psi:

Vrlo rijetko (< 1 životinja / 10 000 tretiranih životinja, uključujući izolirane slučajevе):	Poremećaji probavnog trakta <sup>1</sup> (povraćanje <sup>2</sup> , proljev <sup>2</sup> ) Letargija <sup>2</sup> , anoreksija <sup>2</sup> Pruritus <sup>2</sup> , Neurološki poremećaji (konvulzija <sup>2</sup> , ataksija <sup>2</sup> tremor mišića <sup>2</sup> ).
---	---

<sup>1</sup> Blago.

<sup>2</sup> Većinom prolaze same od sebe i kratko traju.

Važno je prijaviti štetne događaje. Time se omogućuje kontinuirano praćenje neškodljivosti veterinarsko-medicinskog proizvoda. Prijave treba poslati, po mogućnosti putem veterinara, nositelju odobrenja za stavljanje u promet ili njegovom lokalnom predstavniku ili nacionalnom nadležnom tijelu putem nacionalnog sustava za prijavljivanje. Odgovarajuće podatke za kontakt možete pronaći u uputi o VMP-u.

### 3.7 Primjena tijekom graviditeta, laktacije ili nesenja

#### Graviditet i laktacija:

Može se koristiti u skotnih i kuja u laktaciji.

Laboratorijskim pokusima na štakorima i kunićima nije dokazan teratogeni učinak.

#### Plodnost:

Može se primjenjivati u rasplodnih ženki.

Nije ispitana neškodljivost veterinarsko-medicinskog proizvoda na uzgojnim mužjacima. Na uzgojnim mužjacima, primjeniti tek nakon što odgovorni veterinar procijeni omjer koristi i rizika.

Laboratorijskim pokusima na štakorima i kunićima nije dokazan nikakav teratogeni učinak ili bilo koje druge štetne reakcije na reproduktivni kapacitet mužjaka.

### 3.8 Interakcija s drugim veterinarsko-medicinskim proizvodima i drugi oblici interakcije

Nisu poznate.

### 3.9 Putovi primjene i doziranje

Oralna primjena.

#### Doziranje:

Veterinarsko-medicinski proizvod treba primijeniti u dozi od 2,7 do 7 mg/kg tjelesne težine afokolanera u skladu sa sljedećom tablicom:

Tjelesna težina psa (kg)	Jačina i broj tableta za žvakanje koje treba primijeniti			
	NexGard 11 mg	NexGard 28 mg	NexGard 68 mg	NexGard 136 mg
2–4	1			
> 4–10		1		
> 10–25			1	
> 25–50				1

Za pse iznad 50 kg tjelesne težine, koristiti odgovarajuće kombinacije tableta za žvakanje različite/iste jačine.

Kako bi se osiguralo ispravno doziranje, potrebno je što točnije odrediti tjelesnu težinu.

Tablete za žvakanje ne treba dijeliti. Poddoziranje može dovesti do smanjene djelotvornosti i može pogodovati razvoju otpornosti.

#### Način primjene:

Tablete za žvakanje ukusne su za većinu pasa. Ako pas ne prihvati tabletu izravno, mogu se primjenjivati s hranom.

#### Raspored tretmana:

##### *Liječenje infestacije buhama i krpeljima:*

Mjesečni intervali tijekom sezone buha i/ili krpelja, na temelju lokalne epidemiološke situacije, te životnog stila životinje.

*Liječenje demodikoze* (uzrokovane s *Demodex canis*):

Mjesečna primjena veterinarsko-medicinskog proizvoda sve do pojave dva negativna nalaza dobivena pretragom strugotina kože uzetih u razmaku od mjesec dana. U težim slučajevima liječenje produžiti u mjesечnim intervalima. Budući da je demodikoza multifaktoralna bolest, u slučajevima gdje je potrebno, preporučljivo je također liječiti bilo koju osnovnu bolest na odgovarajući način.

*Liječenje Sarcoptes-šuge* (uzrokovane sa *Sarcoptes scabiei var. canis*):

Mjesečna primjena veterinarsko-medicinskog proizvoda tijekom dva uzastopna mjeseca. Dodatne mjesечne primjene moguće je preporučiti na temelju kliničkog pregleda i pretrage strugotina kože.

*Liječenje infestacije ušnim grinjama* (uzrokovane s *Otodectes cynotis*):

Treba primijeniti jednu dozu veterinarsko-medicinskog proizvoda. Preporučuje se mjesec dana nakon početnog liječenja pregledati životinje jer neke životinje mogu zahtijevati ponovno tretiranje.

### **3.10 Simptomi predoziranja (i, ako je primjenjivo, hitni postupci i antidoti)**

Štetne reakcije nisu zabilježene kod zdravih beagle štenaca u dobi od 8 tjedana, tretiranih s pet puta većom dozom od maksimalne doze, ponovljeno 6 puta u intervalima od 2 do 4 tjedna.

### **3.11 Posebna ograničenja za primjenu i posebni uvjeti primjene, uključujući ograničenja primjene antimikrobnih i antiparazitskih veterinarsko-medicinskih proizvoda kako bi se ograničio rizik od razvoja rezistencije**

Nije primjenjivo.

### **3.12 Karcinogene**

Nije primjenjivo.

## **4. FARMAKOLOŠKI PODATCI**

### **4.1 ATCvet kôd: QP53BE01.**

### **4.2 Farmakodinamika**

Afoksolaner je insekticid i akaricid koji pripada skupini izoksazolina. Afoksolaner djeluje na ligandom regulirane kloridne kanale, osobito one s neurotransmiterom gama-aminomaslačnom kiselinom (GABA), čime blokira pre i post-sinaptički prijenos kloridnih iona kroz stanične membrane. To rezultira nekontroliranim djelovanjem središnjeg živčanog sustava i smrti insekata ili akarida. Selektivna toksičnost afoksolanera za kukce/akaride i sisavce se može zaključiti po različitoj osjetljivosti GABA receptora insekata/akarida u odnosu na receptore sisavaca.

Afoksolaner djeluje protiv odraslih buha, kao i nekoliko vrsta krpelja poput *Dermacentor reticulatus*, *D. variabilis*, *Ixodes ricinus*, *Ixodes hexagonus* i *I. scapularis*, *Rhipicephalus sanguineus*, *Amblyomma americanum*, *Haemaphysalis longicornis* i *Hyalomma marginatum*.

Veterinarsko-medicinski proizvod ubija buhe unutar 8 sati i krpelje unutar 48h.

Veterinarsko-medicinski proizvod ubija buhe prije početka razvoja jaja i na taj način sprječava kontaminaciju domaćinstva.

#### **4.3 Farmakokinetika**

Nakon peroralne primjene kod pasa, afoksolaner je pokazao da ima visoku sustavnu apsorpciju nakon primjene. Apsolutna bioraspoloživost bila je 74 %. Srednja maksimalna koncentracija ( $C_{max}$ ) je  $1,655 \pm 332$  ng/ml u plazmi 2–4 sata ( $T_{max}$ ) nakon 2,5 mg/kg afoksolaner doze.

Afoksolaner se distribuira u tkiva s volumenom raspodjele koji iznosi  $2,6 \pm 0,6$  l/kg te sustavnim klirensom vrijednosti  $5,0 \pm 1,2$  ml/h/kg. Terminalno vrijeme poluraspada u plazmi je otprilike 2 tjedna kod većine pasa, međutim poluživot afoksanera može biti različit kod pasa (npr. u jednom istraživanju poluživot u colija za dozu 25 mg/kg tjelesne težine bio je do 47,7 dana) bez utjecaja na neškodljivost. *In-vitro* eksperimenti pokazali su da se efluks vezan uz P-glikoprotein ne događa, čime je potvrđeno da afoksolaner nije supstrat za P-glikoproteinske transportere.

Afoksolaner u psa se metabolizira u više hidrofilnih spojeva, a zatim eliminira. Metaboliti i matični spoj se eliminiraju iz tijela putem mokraće te biljarnim izlučivanjem, s većom eliminacijom putem žući. Nema dokaza enterohepatičkog recikliranja.

### **5. FARMACEUTSKI PODATCI**

#### **5.1 Glavne inkompatibilnosti**

Nije primjenjivo.

#### **5.2 Rok valjanosti**

Rok valjanosti veterinarsko-medicinskog proizvoda kad je zapakiran za prodaju: 3 godine.

#### **5.3 Posebne mjere čuvanja**

Ovaj veterinarsko-medicinski proizvod nije potrebno čuvati u posebnim uvjetima.

#### **5.4 Vrsta i sastav unutarnjeg pakiranja**

Veterinarsko-medicinski proizvod je pojedinačno pakiran u termoformirane lamelirane PVC blistere s papirnato-aluminijiskom podlogom (PVC/Alu).

Kartonska kutija s 1 blisterom s 1, 3, ili 6 tableta ili 3 blistera sa 6 tableta za žvakanje ili 15 blistera s 1 tabletom za žvakanje.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

#### **5.5 Posebne mjere opreza u pogledu zbrinjavanja neiskorištenih veterinarsko-medicinskih proizvoda ili otpadnih materijala nastalih primjenom takvih proizvoda**

Veterinarsko-medicinski proizvodi ne smiju se odlagati u otpadne vode ili kućni otpad.

Koristite programe vraćanja proizvoda za sve neiskorištene veterinarsko-medicinske proizvode ili otpadne materijale nastale njihovom primjenom u skladu s lokalnim propisima i svim nacionalnim sustavima prikupljanja primjenjivima na dotični veterinarsko-medicinski proizvod.

### **6. NAZIV NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

**7. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

EU/2/13/159/001–020

**8. DATUM PRVOG ODOBRENJA**

Datum prvog odobrenja: 11/02/2014.

**9. DATUM POSLJEDNJE REVIZIJE SAŽETKA OPISA SVOJSTAVA**

{DD/MM/GGGG}

**10. KLASIFIKACIJA VETERINARSKO-MEDICINSKIH PROIZVODA**

Veterinarsko-medicinski proizvod izdaje se na veterinarski recept.

Detaljne informacije o ovom veterinarsko-medicinskom proizvodu dostupne su u Unijinoj bazi podataka o proizvodima (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr>).

**PRILOG II.**

**OSTALI UVJETI I ZAHTJEVI ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

Nema.

**PRILOG III.**  
**OZNAČIVANJE I UPUTA O VMP-u**

## **A. OZNAČIVANJE**

**PODATCI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA VANJSKOM PAKIRANJU****KARTONSKA KUTIJA****1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA**

NexGard 11 mg tablete za žvakanje

NexGard 28 mg tablete za žvakanje

NexGard 68 mg tablete za žvakanje

NexGard 136 mg tablete za žvakanje

**2. DJELATNE TVARI**

Afoxolaner 11,3 mg

Afoxolaner 28,3 mg

Afoxolaner 68 mg

Afoxolaner 136 mg

2–4 kg

> 4–10 kg

> 10–25 kg

> 25–50 kg

**3. VELIČINA PAKIRANJA**

1 tableta za žvakanje

3 tablete za žvakanje

6 tableta za žvakanje

15 tableta za žvakanje

18 tableta za žvakanje (3 blistera sa 6 tableta)

**4. CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA**

Psi.

**5. INDIKACIJE****6. PUTOVI PRIMJENE**

Oralna primjena.

**7. KARENCIJE****8. ROK VALJANOSTI**

Exp. {mm/gggg}

**9. POSEBNE MJERE ČUVANJA**

**10. RIJEČI „PRIJE PRIMJENE PROČITAJTE UPUTU O VMP-u”**

Prije primjene pročitajte uputu o VMP-u.

**11. RIJEČI „SAMO ZA PRIMJENU NA ŽIVOTINJAMA ”**

Samo za primjenu na životinjama.

**12. RIJEČI „ČUVATI IZVAN POGLEDA I DOHVATA DJECE”**

Čuvati izvan pogleda i dohvata djece.

**13. NAZIV NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

**14. BROJEVI ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

EU/2/13/159/001 – 11,3 mg, 1 tableta za žvakanje  
EU/2/13/159/002 – 11,3 mg, 3 tablete za žvakanje  
EU/2/13/159/003 – 11,3 mg, 6 tableta za žvakanje  
EU/2/13/159/004 – 28,3 mg, 1 tableta za žvakanje  
EU/2/13/159/005 – 28,3 mg, 3 tablete za žvakanje  
EU/2/13/159/006 – 28,3 mg, 6 tableta za žvakanje  
EU/2/13/159/007 – 68,0 mg, 1 tableta za žvakanje  
EU/2/13/159/008 – 68,0 mg, 3 tablete za žvakanje  
EU/2/13/159/009 – 68,0 mg, 6 tableta za žvakanje  
EU/2/13/159/010 – 136,0 mg, 1 tableta za žvakanje  
EU/2/13/159/011 – 136,0 mg, 3 tableta za žvakanje  
EU/2/13/159/012 – 136,0 mg, 6 tableta za žvakanje  
EU/2/13/159/013 – 11,3 mg, 15 tableta za žvakanje  
EU/2/13/159/014 – 28,3 mg, 15 tableta za žvakanje  
EU/2/13/159/015 – 68,0 mg, 15 tableta za žvakanje  
EU/2/13/159/016 – 136,0 mg, 15 tableta za žvakanje  
EU/2/13/159/017 – 11,3 mg, 18 tableta za žvakanje  
EU/2/13/159/018 – 28,3 mg, 18 tableta za žvakanje  
EU/2/13/159/019 – 68,0 mg, 18 tableta za žvakanje  
EU/2/13/159/020 – 136,0 mg, 18 tableta za žvakanje

**15. BROJ SERIJE**

Lot {broj}

**OSNOVNI PODATCI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA MALIM UNUTARNJIM  
PAKIRANJIMA**

Blister

**1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA**

NexGard



**2. KVANTITATIVNI PODATCI O DJELATNIM TVARIMA**

2–4 kg

> 4–10 kg

> 10–25 kg

> 25–50 kg

Afoxolaner

**3. BROJ SERIJE**

Lot {broj}

**4. ROK VALJANOSTI**

Exp. {mm/gggg}

**B. UPUTA O VMP-u**

## UPUTA O VMP-u

### **1. Naziv veterinarsko-medicinskog proizvoda**

NexGard 11 mg tableta za žvakanje za pse 2–4 kg  
NexGard 28 mg tableta za žvakanje za pse > 4–10 kg  
NexGard 68 mg tableta za žvakanje za pse > 10–25 kg  
NexGard 136 mg tableta za žvakanje za pse > 25–50 kg

### **2. Sastav**

Svaka tableta za žvakanje sadrži:

#### **Djelatna tvar:**

NexGard	Afoksolaner (mg)
tablete za žvakanje za pse 2–4 kg	11,3
tablete za žvakanje za pse > 4–10 kg	28,3
tablete za žvakanje za pse > 10–25 kg	68,0
tablete za žvakanje za pse > 25–50 kg	136,0

Prošarane crvene do smeđe crvenkaste, kružnog oblika tablete za žvakanje (za pse 2–4 kg) ili pravokutnog oblika tablete za žvakanje (za pse > 4–10 kg, tablete za pse > 10–25 kg i tablete za pse > 25–50 kg).

### **3. Ciljne vrste životinja**

Psi.

### **4. Indikacije za primjenu**

Liječenje infestacije buhami u pasa (*Ctenocephalides felis* i *C. canis*). Veterinarsko-medicinski proizvod pruža trenutnu i trajnu aktivnost ubijanja tijekom najmanje 5 tjedana. Proizvod se može koristiti kao dio strategije u suzbijanju alergijskog dermatitisa pasa uzrokovanih buhami (FAD).

Liječenje i prevencija infestacije krpeljima u pasa (*Dermacentor reticulatus*, *Ixodes ricinus*, *Ixodes hexagonus*, *Rhipicephalus sanguineus*, *Hyalomma marginatum*). Veterinarsko-medicinski proizvod pruža trenutnu i trajnu aktivnost ubijanja tijekom mjesec dana.

Krpelji i buhe se moraju pričvrstiti na domaćina kako bi bili izloženi djelovanju djelatne tvari.

Liječenje demodikoze (uzrokovane s *Demodex canis*).

Liječenje Sarcoptes-šuge (uzrokovane s *Sarcoptes scabiei* var.*canis*).

Liječenje infestacije ušnim grinjama (uzrokovane s *Otodectes cynotis*).

### **5. Kontraindikacije**

Ne primjenjivati u slučaju preosjetljivosti na djelatnu tvar ili na bilo koje pomoćne tvar.

## **6. Posebna upozorenja**

Paraziti moraju započeti hranjenje na domaćinu kako bi započelo djelovanje afoksolanera, stoga se rizik od prijenosa bolesti koje prenose paraziti ne može u potpunosti isključiti.

Nepotrebna primjena antiparazitskih proizvoda ili primjena koja odstupa od uputa može povećati njihov selekcijski pritisak i dovesti do smanjene djelotvornosti. Odluka o primjeni proizvoda treba se temeljiti na potvrdi vrste parazita i opterećenja ili potvrdi rizika infestacije temeljen na epidemiološkim svojstvima za svaku pojedinu životinju.

Potrebno je razmotriti mogućnost da druge životinje u istom kućanstvu mogu biti izvor ponovne infestacije buhamama, krpeljima ili grinjama, te ih je potrebno prema potrebi tretirati odgovarajućim proizvodom.

### Posebne mjere opreza za neškodljivu primjenu u ciljnih vrsta životinja:

U nedostatku dostupnih podataka, liječenje štenadi mlađih od 8 tjedna i/ili pasa lakših od 2 kg tjelesne težine treba temeljiti na procjeni koristi i rizika odgovornog veterinara.

### Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarsko-medicinski proizvod u životinja:

Kako bi djeci spriječili pristup veterinarsko medicinskom proizvodu, izvadite samo jednu tabletu za žvakanje iz blistera. Vratite blister s preostalim tabletama u kutiju. U slučaju da se VMP nehotice proguta, potražite savjet liječnika i pokažite mu uputu o VMP-u ili etiketu.

Operite ruke nakon rukovanja s veterinarsko-medicinskim proizvodom.

### Graviditet i laktacija:

Može se koristiti u skotnih i kuja u laktaciji.

Laboratorijskim pokusima na štakorima i kunićima nije dokazan teratogeni učinak.

### Plodnost:

Može se primjenjivati u rasplodnih ženki.

Nije ispitana neškodljivost veterinarsko-medicinskog proizvoda na uzgojnim mužjacima. Na uzgojnim mužjacima, primijeniti tek nakon što odgovorni veterinar procijeni omjer koristi i rizika.

Laboratorijskim pokusima na štakorima i kunićima nije dokazan nikakav teratogeni učinak ili bilo koje druge štetne reakcije na reproduktivni kapacitet mužjaka.

### Interakcije s drugim veterinarsko-medicinskim proizvodima i drugi oblici interakcije:

Nisu poznate.

### Predoziranje:

Štetne reakcije nisu zabilježene kod zdravih beagle štenaca u dobi od 8 tjedana, kada se tretira s dozom pet puta većom od maksimalne doze, ponovljeno 6 puta u intervalima od 2 do 4 tjedana.

## **7. Štetni događaji**

Psi:

### **Vrlo rijetko (< 1 životinja / 10 000 tretiranih životinja, uključujući izolirane slučajeve):**

Poremećaji probavnog trakta<sup>1</sup> (povraćanje<sup>2</sup>, proljev<sup>2</sup>),

Letargija<sup>2</sup>, anoreksija<sup>2</sup>,

Pruritus<sup>2</sup> (svrbež)<sup>2</sup>,

Neurološki poremećaji (konvulzija<sup>2</sup>, ataksija (nekoordiniranost)<sup>2</sup> i tremor mišića<sup>2</sup>).

<sup>1</sup> Blago.

<sup>2</sup> Većinom prolaze same od sebe i kratko traju.

Važno je prijaviti štetne događaje. Time se omogućuje kontinuirano praćenje neškodljivosti proizvoda. Ako primijetite bilo koju nuspojavu, čak i onu koja nije navedena u ovoj uputi o VMP-u, ili mislite da VMP nije djelovao, obratite se prvo veterinaru. Štetne događaje možete prijaviti i nositelju odobrenja za stavljanje u promet ili lokalnom predstavniku nositelja odobrenja za stavljanje u promet koristeći se podatcima za kontakt na kraju ove upute ili putem nacionalnog sustava za prijavljivanje: {podaci o nacionalnom sustavu}.

## 8. Doziranje za svaku ciljnu vrstu životinja, putovi i način primjene

Oralna primjena.

### Doziranje:

Veterinarsko-medicinski proizvod treba primijeniti u dozi od 2,7 do 7 mg/kg tjelesne težine afoksolanera u skladu sa sljedećom tablicom:

Tjelesna težina psa (kg)	Jačina i broj tableta za žvakanje koje treba primijeniti			
	NexGard 11 mg	NexGard 28 mg	NexGard 68 mg	NexGard 136 mg
2–4	1			
> 4–10		1		
> 10–25			1	
> 25–50				1

Za pse iznad 50 kg tjelesne težine, koristiti odgovarajuće kombinacije tableta za žvakanje različite/iste jačine.

Kako bi se osiguralo ispravno doziranje, potrebno je što točnije odrediti tjelesnu težinu.

Tablete za žvakanje ne treba dijeliti. Poddoziranje može dovesti do smanjene djelotvornosti i može pogodovati razvoju otpornosti.

Tablete za žvakanje ukusne su za većinu pasa. Ako pas ne prihvati tabletu izravno, mogu se primjenjivati s hranom. Vlasnik životinje može kod kuće primijeniti tablete za žvakanje.

## 9. Savjeti za ispravnu primjenu

### *Liječenje infestacije buhama i krpeljima:*

Mjesečni intervali tijekom sezone buha i/ili krpelja, na temelju lokalne epidemiološke situacije te životnog stila životinje.

### *Liječenje demodikoze (uzrokovane s *Demodex canis*):*

Mjesečna primjena veterinarsko-medicinskog proizvoda sve do pojave dva negativna nalaza dobivena pretragom strugotina kože uzetih u razmaku od mjesec dana. U težim slučajevima liječenje produljiti u mjesечnim intervalima. Budući da je demodikoza multifaktoralna bolest, u slučajevima gdje je potrebno, preporučljivo je također liječiti bilo koju osnovnu bolest na odgovarajući način.

### *Liječenje Sarcoptes-šuge (uzrokovane sa *Sarcoptes scabiei var. canis*):*

Mjesečna primjena veterinarsko-medicinskog proizvoda tijekom dva uzastopna mjeseca. Dodatne mjesečne primjene moguće je preporučiti na temelju kliničkog pregleda i pretrage strugotina kože.

### *Liječenje infestacije ušnim grinjama (uzrokovane s *Otodectes cynotis*):*

Treba primijeniti jednu dozu veterinarsko-medicinskog proizvoda. Preporučuje se mjesec dana nakon početnog liječenja pregledati životinje jer neke životinje mogu zahtijevati ponovno tretiranje.

## 10. Karenčije

Nije primjenjivo.

## **11. Posebne mjere čuvanja**

Čuvati izvan pogleda i dohvata djece.

Ne koristite ovaj veterinarsko-medicinski proizvod nakon isteka roka valjanosti naznačenog na pakiranju nakon Exp. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Ovaj veterinarsko-medicinski proizvod nije potrebno čuvati u posebnim uvjetima.

## **12. Posebne mjere za zbrinjavanje**

Veterinarsko-medicinski proizvodi ne smiju se odlagati u otpadne vode ili kućni otpad.

Koristite programe vraćanja proizvoda za sve neiskorištene veterinarsko-medicinske proizvode ili otpadne materijale nastale njihovom primjenom u skladu s lokalnim propisima i svim nacionalnim sustavima prikupljanja. Te bi mjere trebale pomoći u zaštiti okoliša.

Pitajte veterinara kako odlagati veterinarsko-medicinske proizvode koji vam više nisu potrebni.

## **13. Klasifikacija veterinarsko-medicinskih proizvoda**

Veterinarsko-medicinski proizvod izdaje se na veterinarski recept.

## **14. Brojevi odobrenja za stavljanje u promet i veličine pakiranja**

EU/2/13/159/001–020

Za svaku jačinu, dostupne su tablete za žvakanje u sljedećim veličinama pakiranja:  
Kartonska kutija s 1 blisterom s 1, 3 ili 6 tableta za žvakanje ili 3 blistera sa 6 tableta za žvakanje ili 15 blistera s 1 tabletom za žvakanje.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

## **15. Datum posljednje revizije upute o VMP-u**

{MM/GGGG}

Detaljne informacije o ovom veterinarsko-medicinskom proizvodu dostupne su u Unijinoj bazi podataka o proizvodima (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr>).

## **16. Podatci za kontakt:**

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:  
Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
Njemačka

Proizvođač odgovoran za puštanje serije u promet:

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

Lokalni predstavnici i podaci za kontakt za prijavu sumnji na nuspojave:

**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-Germanja  
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**

**Polska**

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 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

Boehringer Ingelheim Sp. z o.o.  
ul. Józefa Piusa Dziekonskiego 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 Bucureşti  
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. Ostale informacije**

Afoksolaner je insekticid i akaricid koji pripada skupini izoksazolina.

Veterinarsko-medicinski proizvod djeluje protiv odraslih buha kao i na nekoliko vrsta krpelja poput *Dermacentor reticulatus*, *D. variabilis*, *Ixodes ricinus*, *Ixodes hexagonus* i *I. scapularis*, *Rhipicephalus sanguineus*, *Amblyomma americanum*, *Haemaphysalis longicornis* i *Hyalomma marginatum*. NexGard ubija buhe unutar 8 sati i krpelje unutar 48 sati.

Proizvod ubija buhe prije proizvodnje jaja i time sprječava kontaminaciju kućanstva.