

BIJLAGE I
SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

BRAVECTO CombiUNO 25 mg/1,875 mg kauwtabletten voor honden (1,27-2,5 kg)
BRAVECTO CombiUNO 50 mg/3,75 mg kauwtabletten voor honden (> 2,5-5 kg)
BRAVECTO CombiUNO 100 mg/7,5 mg kauwtabletten voor honden (> 5-10 kg)
BRAVECTO CombiUNO 200 mg/15 mg kauwtabletten voor honden (> 10-20 kg)
BRAVECTO CombiUNO 400 mg/30 mg kauwtabletten voor honden (> 20-40 kg)
BRAVECTO CombiUNO 600 mg/45 mg kauwtabletten voor honden (> 40-60 kg)

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per kauwtablet:

Werkzame bestanddelen:

BRAVECTO CombiUNO kauwtabletten voor honden	Fluralaner (mg)	Milbemycine oxime (mg)
1,27-2,5 kg	25	1,875
> 2,5-5 kg	50	3,75
> 5-10 kg	100	7,5
> 10-20 kg	200	15
> 20-40 kg	400	30
> 40-60 kg	600	45

Hulpstoffen:

Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen	Kwantitatieve samenstelling als die informatie onmisbaar is voor een juiste toediening van het diergeneesmiddel
Natuurlijke rundvleessmaak	
Sucrose	
Maïszetmeel	
Natriumlaurylsulfaat	
Dinatrium pamaaat-monohydraat	
Natriumzetmeelglycolaat (type A)	
Aspartaam	
Butylhydroxytolueen (E 321)	0,75 mg (1,27–2,5 kg) 6 mg (> 10 – 20 kg) 1,5 mg (> 2,5–5 kg) 12 mg (> 20–40 kg) 3 mg (> 5–10 kg) 18 mg (> 40–60 kg)
Citroenzuur monohydraat	
Glycerol	
Triglyceriden, middellange keten	
Macrogol 3350	

Licht- tot donderbruine kauwtablet. Een marmerpatroon of spikkels (of beiden) kunnen zichtbaar zijn.

3. KLINISCHE GEGEVENS

3.1 Doeldiersoorten

Hond.

3.2 Indicaties voor gebruik voor elke doeldiersoort

Voor honden met, of met een risico op, gecombineerde parasitaire infestaties met teken of vlooiën, maag-darm nematoden, hartwormen en/of Franse hartwormen. Het diergeneesmiddel is uitsluitend geïndiceerd wanneer gebruik tegen teken of vlooiën en maag-darm nematoden tegelijkertijd is geïndiceerd. Het diergeneesmiddel biedt ook gelijktijdige werkzaamheid voor de preventie van hartwormziekte en angiostrongylose.

Voor de behandeling van teken- en vlooiëninfestaties bij honden met onmiddellijke en aanhoudende vlooiën- (*Ctenocephalides felis* en *C. canis*) en teken- (*Dermacentor reticulatus*, *Ixodes hexagonus*, *I. ricinus*, en *Rhipicephalus sanguineus*) dodende werking gedurende 1 maand.

Het diergeneesmiddel kan gebruikt worden als onderdeel van een behandelingsstrategie tegen vlooiënallergiedermatitis (VAD).

Voor de vermindering van het risico op infectie met *Babesia canis canis*, door transmissie via *D. reticulatus*, gedurende 1 maand. Het effect is een indirect gevolg van de werkzaamheid van het diergeneesmiddel tegen deze vector.

Voor de vermindering van het risico op infectie met *Dipylidium caninum*, door transmissie via *C. felis*, gedurende 1 maand. Het effect is een indirect gevolg van de werkzaamheid van het diergeneesmiddel tegen deze vector.

Voor de behandeling van infecties met maag-darm nematoden van de volgende soorten: rondwormen (immature volwassen (L5) en volwassen stadia van *Toxocara canis* en volwassen stadia van *Toxascaris leonina*), haakwormen (immature volwassen (L5) en volwassen stadia van *Ancylostoma caninum*) en zweepwormen (volwassen stadia van *Trichuris vulpis*).

Preventie van hartwormziekte (*Dirofilaria immitis*).

Preventie van angiostrongylose (door vermindering van het infectieniveau met immature volwassen (L5) en volwassen stadia van *Angiostrongylus vasorum*) bij maandelijks toediening.

3.3 Contra-indicaties

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor de werkzame bestanddelen of één van de hulpstoffen.

3.4 Speciale waarschuwingen

Parasieten moeten begonnen zijn met voeden op de gastheer om blootgesteld te worden aan fluralaner; het risico op overdracht van parasiet gebonden ziekten (inclusief *B. canis canis* en *D. caninum*) kan daarom niet volledig worden uitgesloten.

Honden in gebieden waar hartworm endemisch is (of die op reis zijn geweest naar endemische gebieden) kunnen geïnfecteerd zijn met volwassen hartwormen. Er is geen therapeutisch effect tegen volwassen *Dirofilaria immitis* vastgesteld. In lijn met goede veterinaire praktijken wordt daarom aanbevolen om dieren met een leeftijd van 6 maanden of ouder, die wonen in of op reis geweest zijn naar gebieden waar een vector voorkomt, te testen op aanwezige volwassen hartworminfecties voordat het diergeneesmiddel preventief wordt gebruikt.

Voor de behandeling van infecties met maag-darm nematoden dient de noodzaak en frequentie van herbehandeling en de keuze van de behandeling (monovalent of combinatieproduct) beoordeeld te worden door de voorschrijvende dierenarts.

Onnodig gebruik van antiparasitica of gebruik anders dan aangegeven in de SPC kan de selectiedruk op resistentie verhogen en leiden tot verminderde werkzaamheid. De beslissing om het diergeneesmiddel te gebruiken dient voor elk individueel dier gebaseerd te zijn op bevestiging van de parasitaire soort en mate van infestatie, of het risico op infestatie gebaseerd op epidemiologische eigenschappen.

Indien er geen risico bestaat op co-infectie met ecto- en endoparasieten, dient een diergeneesmiddel met een smal spectrum te worden gebruikt.

De mogelijkheid dat andere dieren in hetzelfde huishouden een bron van herinfectie met teken, vlooiën of maag-darm nematoden kunnen zijn moet in overweging worden genomen, en indien nodig moeten deze behandeld worden met een geschikt diergeneesmiddel.

3.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoorten:

Gebruik met voorzichtigheid bij honden met een voorgeschiedenis van epilepsie.

Omdat er geen informatie beschikbaar is, dient de behandeling bij pups jonger dan 8 weken en/of honden lichter dan 1,27 kg lichaamsgewicht te worden gebaseerd op een baten-risicobeoordeling door de behandelend dierenarts.

Bij (MDR1-/-) honden is de veiligheid van het diergeneesmiddel onderzocht na meerdere maandelijks toedieningen in een laboratoriumonderzoek. De aanbevolen dosis moet strikt worden nageleefd bij MDR1-mutante (-/-) honden met een niet-functioneel P-glycoproteïne, waaronder, maar niet noodzakelijkerwijs beperkt tot, Collies en verwante rassen. Zie ook rubriek 3.10 “Symptomen van overdosering (en, in voorkomend geval, spoedbehandeling en tegengiffen)”.

Het diergeneesmiddel dient niet toegediend te worden met een interval korter dan 1 maand, omdat de veiligheid bij een korter interval niet is onderzocht.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Personen met een bekende overgevoeligheid voor één van de werkzame bestanddelen en/of hulpstoffen moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden.

Dit diergeneesmiddel is schadelijk na inname. Bewaar het diergeneesmiddel tot gebruik in de originele verpakking om te voorkomen dat kinderen in contact komen met het diergeneesmiddel. In geval van accidentele inname dient een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Niet eten, drinken of roken tijdens de behandeling.

Dit diergeneesmiddel kan oogirritatie veroorzaken. Vermijd contact met de ogen. In geval van contact met de ogen, onmiddellijk spoelen met water.

Handen grondig wassen met zeep en water direct na gebruik.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

3.6 Bijwerkingen

Hond:

Vaak (1 tot 10 dieren/100 behandelde dieren):	Braken ¹
Soms (1 tot 10 dieren/1.000 behandelde dieren):	Diarree ¹ , Overmatige speekselvloed ¹ , Kokhalzen ¹ , Lethargie ² , Verminderde eetlust ²
Zelden (1 tot 10 dieren/10.000 behandelde dieren):	Bloed in de ontlasting ¹
Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Spiertremor, Ataxie, Convulsie ³

¹ verdwijnt meestal binnen 1 dag

² verdwijnt meestal binnen 2 dagen

³ kan ernstig zijn

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. De meldingen moeten, bij voorkeur via een dierenarts, worden gestuurd naar ofwel de houder van de vergunning voor het in de handel brengen ofwel de nationale bevoegde autoriteit via het nationale meldsysteem. Zie de bijsluiter voor de desbetreffende contactgegevens.

3.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht, lactatie, of bij fokhonden.

Dracht en lactatie:

Gebruik wordt afgeraden tijdens de dracht en lactatie.

Vruchtbaarheid:

Gebruik wordt afgeraden bij fokdieren.

3.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Macrocyclische lactonen zoals milbemycine oxime zijn substraten voor P-glycoproteïne. Daarom dienen tijdens behandeling met het diergeneesmiddel andere middelen die substraat zijn voor P-glycoproteïne of die dit eiwit remmen (zoals cyclosporine, digoxine, doxorubicine, ketoconazol, spinosad) uitsluitend gebruikt te worden overeenkomstig de baten-risicobeoordeling van de verantwoordelijke dierenarts.

Fluralaner wordt sterk gebonden aan plasmaeiwitten en kan concurreren met andere sterk gebonden werkzame bestanddelen zoals non-steroidal anti-inflammatory drugs (NSAID's) en het coumarinederivaat warfarine. Incubatie van fluralaner in de aanwezigheid van carprofen of warfarine in hondenplasma bij te verwachten maximale plasmaconcentraties leidde niet tot vermindering van de eiwitbinding van fluralaner, carprofen of warfarine.

Tijdens klinische onderzoeken zijn er geen interacties waargenomen tussen het diergeneesmiddel en routinematig gebruikte diergeneesmiddelen.

3.9 Toedieningswegen en dosering

Oraal gebruik.

Dosering:

Het diergeneesmiddel dient toegediend te worden met een dosering van 10-20 mg/kg fluralaner en 0,75-1,5 mg/kg milbemyicine oxime, zoals weergegeven in de volgende tabel:

Lichaamsgewicht (kg) van de hond	Hoeveelheid en sterkte van BRAVECTO CombiUNO toe te dienen kauwtablet					
	25 mg/ 1,875 mg	50 mg/ 3,75 mg	100 mg/ 7,5 mg	200 mg/ 15 mg	400 mg/ 30 mg	600 mg/ 45 mg
1,27-2,5	1					
> 2,5-5		1				
> 5-10			1			
> 10-20				1		
> 20-40					1	
> 40-60						1

De kauwtabletten dienen niet gebroken of gedeeld te worden.

Voor honden boven 60 kg dienen geschikte combinaties van kauwtabletten te worden gebruikt.

Om een juiste dosering te waarborgen dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk bepaald te worden.

Onderdosering kan de werkzaamheid negatief beïnvloeden en kan resistentieontwikkeling bevorderen.

Toedieningswijze:

Dien het diergeneesmiddel toe tijdens of rond een maaltijd.

Het diergeneesmiddel is een kauwtablet met een smaakstof. De tabletten kunnen met voedsel aan de hond worden aangeboden of direct in de mond worden gestopt. Bij de toediening dient de hond in de gaten gehouden te worden om er zeker van te zijn dat de kauwtablet volledig wordt doorgeslikt.

Behandelschema:

Voor teken, vlooien, maag-darm nematoden, hartworm en Franse hartworm infestaties, dient de noodzaak en frequentie van herbehandeling gebaseerd te zijn op professioneel advies, rekening houdend met de lokale epidemiologische situatie en de levensstijl van het dier.

Teken en vlooien:

Voor een optimale behandeling en controle van vlooien- en tekeninfestaties, dient het diergeneesmiddel toegediend te worden met een interval van 1 maand.

Maag-darm nematoden:

Voor gelijktijdige behandeling van infecties met maag-darm nematoden, dient een enkele dosis van het diergeneesmiddel te worden toegediend. Indien nodig kunnen honden met een interval van 1 maand herbehandeld worden.

Hartworm:

Het diergeneesmiddel doodt *Dirofilaria immitis* larven tot één maand na hun transmissie. Daarom dient het diergeneesmiddel met regelmatige maandelijkse intervallen te worden toegediend gedurende de tijd van het jaar waarin vectoren (muggen) aanwezig zijn. Toediening dient te beginnen in de maand na de eerste verwachte blootstelling aan de vectoren en dient te worden voortgezet tot 1 maand na de laatste blootstelling aan de vectoren.

Honden in gebieden waar hartworm endemisch is of honden die op reis zijn geweest naar endemische gebieden kunnen geïnfecteerd zijn met volwassen hartwormen. Voordat het diergeneesmiddel wordt toegediend voor de gelijktijdige preventie van infectie met volwassen *D. immitis* dient daarom het advies uit rubriek 3.4 te worden overwogen.

Franse hartworm:

In endemische gebieden zal maandelijks toediening van het diergeneesmiddel het infectieniveau van immature volwassen (L5) en volwassen van *Angiostrongylus vasorum* in het hart en de longen verminderen.

Het wordt aanbevolen om preventie van angiostrongylose voort te zetten tot ten minste 4 maanden na de laatste blootstelling aan slakken en naaktslakken. Vraag veterinair advies voor het optimale tijdstip om met de behandeling met dit diergeneesmiddel te beginnen.

3.10 Symptomen van overdosering (en, in voorkomend geval, spoedbehandeling en tegengiften)

Er werden geen bijwerkingen waargenomen na orale toediening aan pups met een leeftijd van 56 tot 58 dagen en een lichaamsgewicht van 1,4 tot 1,8 kg die behandeld werden met overdoseringen tot 5 keer de maximaal aanbevolen dosering (20 mg fluralaner + 1,5 mg milbemycline oxime, 60 mg fluralaner + 4,5 mg milbemycline oxime en 100 mg fluralaner + 7,5 mg milbemycline oxime/kg lichaamsgewicht) op 7 tijdstippen.

In een laboratoriumonderzoek werd het diergeneesmiddel op 3 tijdstippen per maand toegediend in 1, 3 en 5 keer de maximaal aanbevolen dosering aan honden met een deficiënt Multidrug-Resistance eiwit 1 (MDR1-/-). Na herhaalde toediening van 3 en 5 keer de maximaal aanbevolen dosering werden, meestal binnen 24 uur, ataxie en braken waargenomen. Over het algemeen werd het diergeneesmiddel verdragen door MDR1-/- honden na orale toediening.

3.11 Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik, met inbegrip van beperkingen op het gebruik van antimicrobiële en antiparasitaire diergeneesmiddelen om het risico op ontwikkeling van resistentie te beperken

Niet van toepassing.

3.12 Wachtijden

Niet van toepassing.

4. FARMACOLOGISCHE GEGEVENS

4.1 ATCvet-code: QP54AB51

4.2 Farmacodynamische eigenschappen

Fluralaner:

Fluralaner is een acaricide en een insecticide. Het is werkzaam tegen teken (*Dermacentor reticulatus*, *Ixodes hexagonus*, *I. ricinus* en *Rhipicephalus sanguineus*) en vlooien (*Ctenocephalides canis* en *C. felis*) bij de hond.

Binnen 12 uur na aanhechting van vlooien (*C. felis*), binnen 24 uur na aanhechting van *R. sanguineus* en binnen 24 uur na aanhechting van *D. Reticulatus* teken treedt het effect op.

Fluralaner vermindert het risico op infectie met *Babesia canis canis* door transmissie via *D. reticulatus*, door de teken te doden voordat transmissie van de ziekte plaatsvindt.

Fluralaner vermindert het risico op infectie met *Dipylidium caninum* door transmissie via *C. felis*, door de vlooien te doden voordat transmissie van de ziekte plaatsvindt.

Fluralaner is zeer potent tegen teken en vlooien door blootstelling tijdens het voeden, omdat het systemisch werkzaam is tegen de doelparasieten.

Fluralaner is een sterke remmer van delen van het zenuwstelsel van geleedpotigen door de antagonistische werking op ligandafhankelijke chloridekanalen (GABA-receptor en glutamaatreceptor).

Bij moleculaire *on target* onderzoeken op insect GABA-receptoren van vlooien en vliegen wordt fluralaner niet beïnvloed door dieldrinresistentie.

Bij *in vitro* bio-assays wordt fluralaner niet beïnvloed door bewezen veldresistentie tegen amidines (teken), organofosfaten (teken, mijten), cyclodiënes (teken, vlooien, vliegen), macrocyclische lactonen (zeeluisen), fenylpyrazolen (teken, vlooien), benzofenyl urea (teken), pyrethroïden (teken, mijten) en carbamaten (teken, mijten).

Nieuwe vlooien op een hond worden gedood voordat ze levensvatbare eitjes kunnen produceren. Een *in vitro* onderzoek liet zien dat een zeer lage concentratie van fluralaner tevens de productie van levensvatbare eitjes bij vlooien stopt. De levenscyclus van de vlo wordt doorbroken door het maandelijks gebruik van het diergeneesmiddel. Nieuwe infestaties worden voorkomen door het snelle en langdurige effect tegen volwassen vlooien op het dier en de afwezigheid van de productie van levensvatbare eieren. Het diergeneesmiddel draagt bij aan de beheersing van de vlooienpopulatie op plekken waartoe behandelde honden toegang hebben.

Milbemycine oxime:

Milbemycine oxime is een systemisch actief macrocyclisch lacton dat oorspronkelijk werd geïsoleerd uit de fermentatie van *Streptomyces hygroscopicus aureolacrimosus* en recentelijk uit *Streptomyces bingchenggensis* en bevat twee belangrijke factoren, A3 en A4.

Milbemycine oxime is een antiparasitair endectocide dat inwerkt op de neurotransmissie in ongewervelden door hyperpolarisatie van het neuromusculair membraan. Het verhoogt bij nematoden en insecten de membraanpermeabiliteit voor chloorionen via glutamaat gereguleerde chloorionkanalen. Dit leidt tot verlamming en dood van de parasiet.

Milbemycine oxime is actief tegen mijten, larven en volwassen stadia van nematoden (*A. caninum*, *T. canis*, *T. vulpis* en *T. leonina*), evenals larven (L3/L4) van *Dirofilaria immitis* en immature volwassen (L5) van *Angiostrongylus vasorum*.

4.3 Farmacokinetische eigenschappen

Fluralaner en milbemycine oxime worden na orale toediening gemakkelijk opgenomen, waarbij de individuele maximale plasmaconcentraties tussen resp. ~1 en 7 dagen en tussen 1 en 6 uur na toediening worden bereikt. Fluralaner is kwantificeerbaar tot het laatste monsternamapunt, 71 dagen na toediening. Dit betekent dat fluralaner langzaam afneemt uit hondenplasma, terwijl milbemycine oxime gemakkelijk afneemt uit hondenplasma en kwantificeerbaar is tot 8 tot 16 dagen na toediening. De orale biologische beschikbaarheid van fluralaner ligt tussen 47,4 en 55,1%, terwijl de biologische beschikbaarheid van milbemycine oxime iets hoger is, namelijk tussen 66,5 en 75,6%. Fluralaner en milbemycine oxime vertonen een relatief groot distributievolume (1,4 tot 2,0 ml/kg lichaamsgewicht voor fluralaner, 20 tot 31 en 3,4 tot 5,1 ml/kg lichaamsgewicht voor resp. milbemycine oxime A3 en A4), een lage systemische klaring, gepaard gaande met een lange eliminatiehalfwaardetijd voor fluralaner (ongeveer 11 dagen) en een relatief lange eliminatiehalfwaardetijd voor milbemycine oxime (ongeveer 19 uur voor A3 en 37 uur voor A4) in het doseringsbereik in klinisch gebruik, wat aantoont dat de effecten bij de hond aanhouden tijdens de beoogde behandelingsintervallen. Fluralaner en milbemycine oxime worden voornamelijk via de feces uitgescheiden.

Voor fluralaner is accumulatie waargenomen na herhaalde maandelijks dosering. Zie rubriek 3.10.

De farmacokinetische profielen van fluralaner en milbemycine oxime worden niet beïnvloed door gelijktijdige toediening.

5. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

5.1 Belangrijke onverenigbaarheden

Niet van toepassing.

5.2 Houdbaarheidstermijn

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 2 jaar.

5.3 Bijzondere voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Niet bewaren boven 30 °C.

5.4 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

PVC-oPA-aluminium-oPA-PVC-folieblisters geseald met een PET aluminiumfolie deksel.

Elke blisterstrip bevat één kauwtablet.

Verpakkingsgrootten:

Kartonnen doos met 1 blisterstrip met 1 kauwtablet.

Kartonnen doos met 3 blisterstrips met elk 1 kauwtablet.

Kartonnen doos met 6 blisterstrips met elk 1 kauwtablet.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

5.5 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Het diergeneesmiddel mag niet in het oppervlaktewater terecht komen, aangezien fluralaner en milbemycine oxime gevaarlijk kunnen zijn voor vissen en andere waterorganismen.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingsystemen die op het desbetreffende diergeneesmiddel van toepassing zijn.

6. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Intervet International B.V.

7. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

EU/2/25/350/001-018

8. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING

30/07/2025.

9. DATUM VAN DE LAATSTE HERZIENING VAN DE SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

10. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Diergeneesmiddel op voorschrift.

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

BIJLAGE II

**OVERIGE VOORWAARDEN EN VEREISTEN TEN AANZIEN VAN DE VERGUNNING
VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

Geen.

BIJLAGE III
ETIKETTERING EN BIJSLUITER

A. ETIKETERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

Kartonnen doos

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

BRAVECTO CombiUNO 25 mg/1,875 mg kauwtabletten voor honden (1,27-2,5 kg)
BRAVECTO CombiUNO 50 mg/3,75 mg kauwtabletten voor honden (> 2,5–5 kg)
BRAVECTO CombiUNO 100 mg/7,5 mg kauwtabletten voor honden (> 5–10 kg)
BRAVECTO CombiUNO 200 mg/15 mg kauwtabletten voor honden (> 10–20 kg)
BRAVECTO CombiUNO 400 mg/30 mg kauwtabletten voor honden (> 20–40 kg)
BRAVECTO CombiUNO 600 mg/45 mg kauwtabletten voor honden (> 40–60 kg)

2. GEHALTE AAN WERKZAME BESTANDDELEN

Per kauwtablet:

25 mg fluralaner/1,875 mg milbemycine oxime
50 mg fluralaner/3,75 mg milbemycine oxime
100 mg fluralaner/7,5 mg milbemycine oxime
200 mg fluralaner/15 mg milbemycine oxime
400 mg fluralaner/30 mg milbemycine oxime
600 mg fluralaner/45 mg milbemycine oxime

3. VERPAKKINGSGROOTTE

1 kauwtablet
3 kauwtabletten
6 kauwtabletten

4. DOELDIERSOORTEN

Hond

5. INDICATIES

6. TOEDIENINGSWEGEN

Oraal gebruik.

7. WACHTTIJDEN

8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

9. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Niet bewaren boven 30 °C.

10. VERMELDING “LEES VÓÓR GEBRUIK DE BIJSLUITER”

Lees vóór gebruik de bijsluiters.

11. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

12. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

13. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Intervet International B.V.

14. NUMMERS VAN DE VERGUNNINGEN VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

EU/2/25/350/001 (25 mg fluralaner/1,875 mg milbemycine oxime - 1 tablet)
EU/2/25/350/002 (25 mg fluralaner/1,875 mg milbemycine oxime - 3 tabletten)
EU/2/25/350/003 (25 mg fluralaner/1,875 mg milbemycine oxime - 6 tabletten)
EU/2/25/350/004 (50 mg fluralaner/3,75 mg milbemycine oxime - 1 tablet)
EU/2/25/350/005 (50 mg fluralaner/3,75 mg milbemycine oxime - 3 tabletten)
EU/2/25/350/006 (50 mg fluralaner/3,75 mg milbemycine oxime - 6 tabletten)
EU/2/25/350/007 (100 mg fluralaner/7,5 mg milbemycine oxime - 1 tablet)
EU/2/25/350/008 (100 mg fluralaner/7,5 mg milbemycine oxime - 3 tabletten)
EU/2/25/350/009 (100 mg fluralaner/7,5 mg milbemycine oxime - 6 tabletten)
EU/2/25/350/010 (200 mg fluralaner/15 mg milbemycine oxime - 1 tablet)
EU/2/25/350/011 (200 mg fluralaner/15 mg milbemycine oxime - 3 tabletten)
EU/2/25/350/012 (200 mg fluralaner/15 mg milbemycine oxime - 6 tabletten)
EU/2/25/350/013 (400 mg fluralaner/30 mg milbemycine oxime - 1 tablet)
EU/2/25/350/014 (400 mg fluralaner/30 mg milbemycine oxime - 3 tabletten)
EU/2/25/350/015 (400 mg fluralaner/30 mg milbemycine oxime - 6 tabletten)
EU/2/25/350/016 (600 mg fluralaner/45 mg milbemycine oxime - 1 tablet)
EU/2/25/350/017 (600 mg fluralaner/45 mg milbemycine oxime - 3 tabletten)
EU/2/25/350/018 (600 mg fluralaner/45 mg milbemycine oxime - 6 tabletten)

15. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

**MINIMALE GEGEVENS DIE OP KLEINE PRIMAIRE VERPAKKINGSEENHEDEN
MOETEN WORDEN VERMELD**

Blister

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

BRAVECTO CombiUNO



2. KWANTITATIEVE GEGEVENS OVER DE WERKZAME BESTANDDELEN

25 mg/1,875 mg (1,27–2,5 kg)

50 mg/3,75 mg (> 2,5–5 kg)

100 mg/7,5 mg (> 5–10 kg)

200 mg/15 mg (> 10–20 kg)

400 mg/30 mg (> 20–40 kg)

600 mg/45 mg (> 40–60 kg)

3. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

4. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

BRAVECTO CombiUNO 25 mg/1,875 mg kauwtabletten voor honden (1,27-2,5 kg)
BRAVECTO CombiUNO 50 mg/3,75 mg kauwtabletten voor honden (> 2,5-5 kg)
BRAVECTO CombiUNO 100 mg/7,5 mg kauwtabletten voor honden (> 5-10 kg)
BRAVECTO CombiUNO 200 mg/15 mg kauwtabletten voor honden (> 10-20 kg)
BRAVECTO CombiUNO 400 mg/30 mg kauwtabletten voor honden (> 20-40 kg)
BRAVECTO CombiUNO 600 mg/45 mg kauwtabletten voor honden (> 40-60 kg)

2. Samenstelling

Per kauwtablet:

Werkzame bestanddelen:

BRAVECTO CombiUNO kauwtabletten voor honden	Fluralaner (mg)	Milbemycine oxime (mg)
1,27-2,5 kg	25	1,875
> 2,5-5 kg	50	3,75
> 5-10 kg	100	7,5
> 10-20 kg	200	15
> 20-40 kg	400	30
> 40-60 kg	600	45

Hulpstoffen:

BRAVECTO CombiUNO kauwtabletten voor honden	Butylhydroxytolueen (E 321) (mg)
1,27-2,5 kg	0,75
> 2,5-5 kg	1,5
> 5-10 kg	3
> 10-20 kg	6
> 20-40 kg	12
> 40-60 kg	18

Licht- tot donderbruine kauwtablet. Een marmerpatroon of spikkels (of beiden) kunnen zichtbaar zijn.

3. Doeldiersoorten

Hond.



4. Indicaties voor gebruik

Voor honden met, of met een risico op, gecombineerde parasitaire infestaties met teken of vlooiën, maag-darm nematoden, hartwormen en/of Franse hartwormen. Het diergeneesmiddel is uitsluitend

geïndiceerd wanneer gebruik tegen teken of vlooien en maag-darm nematoden tegelijkertijd is geïndiceerd. Het diergeneesmiddel biedt ook gelijktijdige werkzaamheid voor de preventie van hartwormziekte en angiostrongylose.

Voor de behandeling van teken- en vlooieninfestaties bij honden met onmiddellijke en aanhoudende vlooien- (*Ctenocephalides felis* en *C. canis*) en teken- (*Dermacentor reticulatus*, *Ixodes hexagonus*, *I. ricinus*, en *Rhipicephalus sanguineus*) dodende werking gedurende 1 maand.

Het diergeneesmiddel kan gebruikt worden als onderdeel van een behandelingsstrategie tegen vlooienallergiedermatitis (VAD).

Voor de vermindering van het risico op infectie met *Babesia canis canis*, door transmissie via *D. reticulatus*, gedurende 1 maand. Het effect is een indirect gevolg van de werkzaamheid van het diergeneesmiddel tegen deze vector.

Voor de vermindering van het risico op infectie met *Dipylidium caninum*, door transmissie via *C. felis*, gedurende 1 maand. Het effect is een indirect gevolg van de werkzaamheid van het diergeneesmiddel tegen deze vector.

Voor de behandeling van infecties met maag-darm nematoden van de volgende soorten: rondwormen (immature volwassen (L5) en volwassen stadia van *Toxocara canis* en volwassen stadia van *Toxascaris leonina*), haakwormen (immature volwassen (L5) en volwassen stadia van *Ancylostoma caninum*) en zweepwormen (volwassen stadia van *Trichuris vulpis*).

Preventie van hartwormziekte (*Dirofilaria immitis*).

Preventie van angiostrongylose (door vermindering van het infectieniveau met immature volwassen (L5) en volwassen stadia van *Angiostrongylus vasorum*) bij maandelijks toediening.

5. Contra-indicaties

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor de werkzame bestanddelen of één van de hulpstoffen.

6. Speciale waarschuwingen

Speciale waarschuwingen:

Parasieten moeten begonnen zijn met voeden op de gastheer om blootgesteld te worden aan fluralaner; het risico op overdracht van parasiet gebonden ziekten (inclusief *B. canis canis* en *D. caninum*) kan daarom niet volledig worden uitgesloten.

Honden in gebieden waar hartworm endemisch is (of die op reis zijn geweest naar endemische gebieden) kunnen geïnfecteerd zijn met volwassen hartwormen. Er is geen therapeutisch effect tegen volwassen *Dirofilaria immitis* vastgesteld. In lijn met goede veterinaire praktijken wordt daarom aanbevolen om dieren met een leeftijd van 6 maanden of ouder, die wonen in of op reis geweest zijn naar gebieden waar een vector voorkomt, te testen op aanwezige volwassen hartworminfecties voordat het diergeneesmiddel preventief wordt gebruikt.

Voor de behandeling van infecties met maag-darm nematoden dient de noodzaak en frequentie van herbehandeling en de keuze van de behandeling (monovalent of combinatieproduct) beoordeeld te worden door de voorschrijvende dierenarts.

Onnodig gebruik van antiparasitica of gebruik anders dan aangegeven in de bijsluiter kan de selectiedruk op resistentie verhogen en leiden tot verminderde werkzaamheid. De beslissing om het diergeneesmiddel te gebruiken dient voor elk individueel dier gebaseerd te zijn op bevestiging van de parasitaire soort en mate van infestatie, of het risico op infestatie gebaseerd op epidemiologische eigenschappen.

Indien er geen risico bestaat op co-infectie met ecto- en endoparasieten, dient een diergeneesmiddel met een smal spectrum te worden gebruikt.

De mogelijkheid dat andere dieren in hetzelfde huishouden een bron van herinfectie met teken, vlooien of maag-darm nematoden kunnen zijn, moet in overweging worden genomen. Indien nodig moeten deze behandeld worden met een geschikt diergeneesmiddel.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoorten:

Gebruik met voorzichtigheid bij honden met een voorgeschiedenis van epilepsie.

Omdat er geen informatie beschikbaar is, dient de behandeling bij pups jonger dan 8 weken en/of honden lichter dan 1,27 kg lichaamsgewicht te worden gebaseerd op een baten-risicobeoordeling door de behandelend dierenarts.

Bij (MDR1-/-) honden is de veiligheid van het diergeneesmiddel onderzocht na meerdere maandelijks toedieningen in een laboratoriumonderzoek. De aanbevolen dosis moet strikt worden nageleefd bij MDR1-mutante (-/-) honden met een niet-functioneel P-glycoproteïne, waaronder, maar niet noodzakelijkerwijs beperkt tot, Collies en verwante rassen. Zie ook rubriek 6 “Overdosering”. Het diergeneesmiddel dient niet toegediend te worden met een interval korter dan 1 maand, omdat de veiligheid bij een korter interval niet is onderzocht.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Personen met een bekende overgevoeligheid voor één van de werkzame bestanddelen en/of hulpstoffen moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden.

Dit diergeneesmiddel is schadelijk na inname.

Bewaar het diergeneesmiddel tot gebruik in de originele verpakking om te voorkomen dat kinderen in contact komen met het diergeneesmiddel. In geval van accidentele inname dient een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Niet eten, drinken of roken tijdens de behandeling.

Dit diergeneesmiddel kan oogirritatie veroorzaken. Vermijd contact met de ogen. In geval van contact met de ogen, onmiddellijk spoelen met water. Handen grondig wassen met zeep en water direct na gebruik.

Dracht en lactatie:

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht, lactatie, of bij fokhonden. Gebruik wordt afgeraden tijdens de dracht en lactatie.

Vruchtbaarheid:

Gebruik wordt afgeraden bij fokdieren.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Macrocyclische lactonen zoals milbemycine oxime zijn substraten voor P-glycoproteïne. Daarom dienen tijdens behandeling met het diergeneesmiddel andere middelen die substraat zijn voor P-glycoproteïne of die dit eiwit remmen (zoals cyclosporine, digoxine, doxorubicine, ketoconazol, spinosad) uitsluitend gebruikt te worden overeenkomstig de baten-risicobeoordeling van de verantwoordelijke dierenarts.

Fluralaner wordt sterk gebonden aan plasmaeiwitten en kan concurreren met andere sterk gebonden werkzame bestanddelen zoals non-steroidal anti-inflammatoire drugs (NSAID's) en het coumarinederivaat warfarine. Incubatie van fluralaner in de aanwezigheid van carprofen of warfarine in hondenplasma bij te verwachten maximale plasmaconcentraties leidde niet tot vermindering van de eiwitbinding van fluralaner, carprofen of warfarine.

Tijdens klinische onderzoeken zijn er geen interacties waargenomen tussen het diergeneesmiddel en routinematig gebruikte diergeneesmiddelen.

Overdosering:

Er werden geen bijwerkingen waargenomen na orale toediening aan pups met een leeftijd van 56 tot 58 dagen en een lichaamsgewicht van 1,4 tot 1,8 kg die behandeld werden met overdoseringen tot 5 keer de maximaal aanbevolen dosering (20 mg fluralaner + 1,5 mg milbemycine oxime, 60 mg fluralaner + 4,5 mg milbemycine oxime en 100 mg fluralaner + 7,5 mg milbemycine oxime/kg lichaamsgewicht) op 7 tijdstippen.

In een laboratoriumonderzoek werd het diergeneesmiddel op 3 tijdstippen per maand toegediend in 1, 3 en 5 keer de maximaal aanbevolen dosering aan honden met een deficiënt Multidrug-Resistance eiwit 1 (MDR1-/-). Na herhaalde toediening van 3 en 5 keer de maximaal aanbevolen dosering werden, meestal binnen 24 uur, ataxie en braken waargenomen. Over het algemeen werd het diergeneesmiddel verdragen door MDR1-/- honden na orale toediening.

7. Bijwerkingen

Hond:

Vaak (1 tot 10 dieren/100 behandelde dieren):	Braken ¹
Soms (1 tot 10 dieren/1.000 behandelde dieren):	Diarree ¹ , Overmatige speekselvloed ¹ , Kokhalzen ¹ , Lethargie ² , Verminderde eetlust ²
Zelden (1 tot 10 dieren/10.000 behandelde dieren):	Bloed in de ontlasting ¹
Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Spiertremor, Ataxie (incoördinatie), Convulsie ³

¹ verdwijnt meestal binnen 1 dag

² verdwijnt meestal binnen 2 dagen

³ kan ernstig zijn

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem: {gegevens van het nationale systeem}

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Oraal gebruik.

Dosering:

Het diergeneesmiddel dient toegediend te worden met een dosering van 10-20 mg/kg fluralaner en 0,75-1,5 mg/kg milbemyicine oxime, zoals weergegeven in de volgende tabel:

Lichaams- gewicht (kg) van de hond	Hoeveelheid en sterkte van BRAVECTO CombiUNO toe te dienen kauwtablet					
	25 mg/ 1,875 mg	50 mg/ 3,75 mg	100 mg/ 7,5 mg	200 mg/ 15 mg	400 mg/ 30 mg	600 mg/ 45 mg
1,27-2,5	1					
> 2,5-5		1				
> 5-10			1			
> 10-20				1		
> 20-40					1	
> 40-60						1

De kauwtabletten dienen niet gebroken of gedeeld te worden.
Voor honden boven 60 kg dienen geschikte combinaties van kauwtabletten te worden gebruikt.
Om een juiste dosering te waarborgen dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk bepaald te worden.
Onderdosering kan de werkzaamheid negatief beïnvloeden en kan resistentieontwikkeling bevorderen.

Toedieningswijze:

Dien het diergeneesmiddel toe tijdens of rond een maaltijd.
Het diergeneesmiddel is een kauwtablet met een smaakstof. De tabletten kunnen met voedsel aan de hond worden aangeboden of direct in de mond worden gestopt. Bij de toediening dient de hond in de gaten gehouden te worden om er zeker van te zijn dat de kauwtablet volledig wordt doorgeslikt.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

Behandelschema:

Voor teken, vlooien, maag-darm nematoden, hartworm en Franse hartworm infestaties, dient de noodzaak en frequentie van herbehandeling gebaseerd te zijn op professioneel advies, rekening houdend met de lokale epidemiologische situatie en de levensstijl van het dier.

Teken en vlooien:

Voor een optimale behandeling en controle van vlooien- en tekeninfestaties, dient het diergeneesmiddel toegediend te worden met een interval van 1 maand.

Maag-darm nematoden:

Voor gelijktijdige behandeling van infecties met maag-darm nematoden, dient een enkele dosis van het diergeneesmiddel te worden toegediend. Indien nodig kunnen honden met een interval van 1 maand herbehandeld worden.

Hartworm:

Het diergeneesmiddel doodt *Dirofilaria immitis* larven tot één maand na hun transmissie. Daarom dient het diergeneesmiddel met regelmatige maandelijkse intervallen te worden toegediend gedurende de tijd van het jaar waarin vectoren (muggen) aanwezig zijn. Toediening dient te beginnen in de maand na de eerste verwachte blootstelling aan de vectoren en dient te worden voortgezet tot 1 maand na de laatste blootstelling aan de vectoren.

Honden in gebieden waar hartworm endemisch is of honden die op reis zijn geweest naar endemische gebieden kunnen geïnfecteerd zijn met volwassen hartwormen. Voordat het diergeneesmiddel wordt toegediend voor de gelijktijdige preventie van infectie met volwassen *D. immitis* dient daarom het advies uit rubriek 6 te worden overwogen.

Franse hartworm:

In endemische gebieden zal maandelijkse toediening van het diergeneesmiddel het infectieniveau van immature volwassen (L5) en volwassen van *Angiostrongylus vasorum* in het hart en de longen verminderen.

Het wordt aanbevolen om preventie van angiostrongylose voort te zetten tot ten minste 4 maanden na de laatste blootstelling aan slakken en naaktslakken. Vraag veterinair advies voor het optimale tijdstip om met de behandeling met dit diergeneesmiddel te beginnen.

10. Wachtijden

Niet van toepassing.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Niet bewaren boven 30 °C.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de buitenverpakking na Exp. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Dit diergeneesmiddel mag niet in het oppervlaktewater terechtkomen, aangezien fluralaner en milbemycine oxime gevaarlijk kunnen zijn voor vissen en andere waterorganismen.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingsystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

EU/2/25/350/001–018

PVC-oPA-aluminium-oPA-PVC-folieblisters geseald met een PET aluminiumfolie deksel.

Elke blisterstrip bevat één kauwtablet.

Verpakkingsgrootten:

Kartonnen doos met 1 blisterstrip met 1 kauwtablet.

Kartonnen doos met 3 blisterstrips met elk 1 kauwtablet.

Kartonnen doos met 6 blisterstrips met elk 1 kauwtablet.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Nederland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Intervet Ges.m.b.H., Siemensstrasse 107, 1210 Wenen, Oostenrijk

Voor alle informatie over dit diergeneesmiddel kunt u contact opnemen met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.

België/Belgique/Belgien

Tél/Tel: + 32 (0)2 370 94 01

Република България

Тел: + 359 28193749

Česká republika

Tel: + 420 233 010 242

Danmark

Tlf: + 45 44 82 42 00

Deutschland

Tel: + 49 (0)8945614100

Eesti

Tel: + 37052196111

Ελλάδα

Τηλ: + 30 210 989 7452

España

Tel: + 34 923 19 03 45

France

Tél: + 33 (0)241228383

Hrvatska

Tel: + 385 1 6611339

Ireland

Tel: + 353 (0) 1 2970220

Ísland

Sími: + 354 535 7000

Italia

Tel: + 39 02 516861

Κύπρος

Τηλ: +30 210 989 7452

Latvija

Tel: + 37052196111

Lietuva

Tel: + 37052196111

Luxembourg/Luxemburg

Tél/Tel: + 32 (0)2 370 94 01

Magyarország

Tel.: + 36 1 439 4597

Malta

Tel: + 39 02 516861

Nederland

Tel: + 32 (0)2 370 94 01

Norge

Tlf: + 47 55 54 37 35

Österreich

Tel: + 43 (1) 256 87 87

Polska

Tel.: + 48 22 18 32 200

Portugal

Tel: + 351 214 465 700

România

Tel: + 40 21 311 83 11

Slovenija

Tel: + 385 1 6611339

Slovenská republika

Tel: +420 233 010 242

Suomi/Finland

Puh/Tel: + 358 10 2310 750

Sverige

Tel: + 46 (0)8 522 216 60

United Kingdom (Northern Ireland)

Tel: + 353 (0) 1 2970220

17. Overige informatie

Het diergeneesmiddel draagt bij aan de beheersing van de vlooienpopulatie op plekken waartoe behandelde honden toegang hebben.

Binnen 12 uur na aanhechting van vlooien (*C. felis*), binnen 24 uur na aanhechting van *R. sanguineus* en binnen 24 uur na aanhechting van *D. reticulatus* teken treedt het effect op.

Fluralaner vermindert het risico op infectie met *Babesia canis canis* door transmissie via *D. reticulatus*, door de teken te doden voordat transmissie van de ziekte plaatsvindt.

Fluralaner vermindert het risico op infectie met *Dipylidium caninum* door transmissie via *C. felis*, door de vlooien te doden voordat transmissie van de ziekte plaatsvindt.