

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

## 1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Imoxat, 40 mg / 4 mg, užlašinamasis tirpalas mažoms katėms ir šėškams

Imoxat, 80 mg / 8 mg, užlašinamasis tirpalas didelėms katėms

## 2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

### Veikliosios medžiagos:

Vienoje dozėje (pipetėje) yra:

	Vienkartinė dozė	Imidakloprido	Moksidektino
Imoxat mažoms katėms ( $\leq 4$ kg) ir šėškams	0,4 ml	40 mg	4 mg
Imoxat didelėms katėms ( $> 4-8$ kg)	0,8 ml	80 mg	8 mg

### Pagalbinės medžiagos:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ta informacija būtina siekiant tinkamai naudoti veterinarinį vaistą
Benzilo alkoholis	
Butilhidroksitoluenas (E321)	1 mg/ml
Propileno karbonatas	

Nuo bespalvio iki geltonos spalvos tirpalas.

## 3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

### 3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Katės, šėškai.

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

**Katėms**, esant mišrioms parazitinėms invazijoms ar jų rizikai. Veterinarinis vaistas skiriamas tik tada, kai tuo pačiu metu skiriamas vaistas nuo blusų ir vieno ar kelių kitų tikslinių parazitų:

- gydyti ir profilaktiškai nuo blusų (*Ctenocephalides felis*) invazijos,
- gydyti nuo ausų erkių (*Otodectes cynotis*) invazijos,
- gydyti nuo *Notoedres* erkių (*Notoedres cati*),
- gydyti nuo plaučių kirmėlių *Eucoleus aerophilus* (syn. *Capillaria aerophila*) (suaugusių),
- profilaktiškai nuo plaučių kirmėlių ligos (*Aelurostrongylus abstrusus* L3/L4 lervų),
- gydyti nuo plaučių kirmėlių *Aelurostrongylus abstrusus* (suaugusių),
- gydyti nuo akių kirmėlių *Thelazia callipaeda* (suaugusių),
- profilaktiškai nuo širdies kirmėlių ligos (*Dirofilaria immitis* L3 ir L4 lervų),
- gydyti nuo skrandžio ir žarnyno nematodų (L4 lervų, nesubrendusių suaugusių ir suaugusių *Toxocara cati* ir *Ancylostoma tubaeforme*).

Veterinarinis vaistas gali būti naudojamas kaip pagalbinė priemonė gydant blusinį alerginį dermatitą (BAD).

**Šėškams**, esant mišrioms parazitinėms invazijoms ar jų rizikai. Veterinarinis vaistas skiriamas tik tada, kai tuo pačiu metu skiriamas vaistas nuo blusų ir profilaktiškai nuo širdies kirmėlių ligos:

- gydyti ir profilaktiškai nuo blusų (*Ctenocephalides felis*) invazijos,
- profilaktiškai nuo širdies kirmėlių ligos (*Dirofilaria immitis* L3 ir L4 lervų).

### 3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti kačiukams iki 9 sav. amžiaus.

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

Šeškams negalima naudoti „Imoxat didelėms katėms“ (0,8 ml) ir „Imoxat šunims“ (jokio dydžio).

Negalima naudoti šunims. Vietoje to, šunims reikia naudoti „Imoxat šunims“, kuriame yra 100 mg/ml imidakloprido ir 25 mg/ml moksidektino.

Negalima naudoti kanarėlėms.

### 3.4. Specialieji įspėjimai

Šeškams, sveriantiems per 2 kg, vaisto efektyvumas nebuvo nustatytas, todėl veikimo trukmė jiems gali būti trumpesnė.

Trumpalaikis gyvūno sąlytis su vandeniu vieną ar du kartus tarp mėnesinių gydymų neturėtų žymiai sumažinti vaisto efektyvumo. Tačiau dažnas gydyto gyvūno plovimas šampūnu ar nardinimas į vandenį gali sumažinti veterinarinio vaisto efektyvumą.

Turėtų būti apsvarstyta, kad kiti to paties namų ūkio gyvūnai gali būti užkrėtimo blusomis, erkėmis, virškinimo trakto nematodais, širdies kirmėlėmis ir (arba) plaučių kirmėlėmis šaltinis, ir, jei reikia, juos gydyti atitinkamu vaistu.

Nereikalingas antiparazitinių preparatų naudojimas arba naudojimas nesilaikant VVA pateiktų nurodymų gali padidinti atsparumo atrankos įtampą ir sumažinti veiksmingumą. Sprendimas naudoti vaistą turėtų būti pagrįstas kiekvienam gyvūnui atskirai, pagal parazitų rūšies ir užsikrėtimo patvirtinimą arba užkrėtimo riziką, pagrįsta jo epidemiologinėmis savybėmis.

### 3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

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

Kates, sveriančias mažiau kaip 1 kg, ir šeškus, sveriančius mažiau kaip 0,8 kg, gydyti galima tik įvertinus naudą ir riziką.

Nėra pakankamai duomenų apie veterinarinio vaisto naudojimą ligotiems ir silpniems gyvūnams, todėl šiems gyvūnams jį galima naudoti tik įvertinus naudą ir riziką.

Negalima lašinti į gyvūno burną, akis ar ausis.

Būtina stengtis, kad gyvūnas nenurytų veterinarinio vaisto ir jis nepatektų į gydomo ar kito gyvūno akis ir (ar) burną.

Reikia atidžiai apsvarstyti tinkamą, 3.9. skyriuje nurodytą naudojimo būdą. Ypač tai, jog veterinarinį vaistą reikia lašinti į nurodytą vietą, siekiant sumažinti riziką gyvūnui nulaužyti vaistą.

Negalima leisti ką tik gydytiems gyvūnams laišyti vienas kito. Kol užlašinimo vieta neišdžiūvus, negalima leisti gydytiems gyvūnams kontaktuoti su negydytais gyvūnais.

Atsitiktinai nurijus, reikia skirti simptominį gydymą. Specifinis priešnuodis nežinomas. Tikslinga naudoti aktyviąją anglių.

Kates ir šeškus, gyvenančius ar buvusius teritorijose, kuriose sergama širdies kirmėlių liga, rekomenduojama veterinariniu vaistu gydyti kartą per mėnesį.

Kadangi kačių ir šėškų širdies kirmėlių invazijos diagnozės tikslumas yra ribotas, rekomenduojama atlikti tyrimus dėl širdies kirmėlių invazijos visoms 6 mėn. ir vyresnėms katėms bei šėškams prieš pradėdant profilaktinį gydymą, nes naudojant veterinarinį vaistą gyvūnams, kurie turi suaugusių širdies kirmėlių, gali pasireikšti sunkus nepalankus poveikis, net gaišimas. Jei diagnozuota suaugusių širdies kirmėlių invazija, gydyti reikia pagal dabartines mokslines žinias.

Kai kurioms katėms užsikrėtimas *Notoedres cati* gali būti stiprus. Tokiais sunkiais atvejais reikia taikyti papildomą gydymą, nes gydymo vien šiuo veterinariniu vaistu gali nepakakti, norint išvengti gyvūno mirties.

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

Būtina vengti, kad nepatektų ant odos, į akis ar burną.

Naudojimo metu negalima valgyti, gerti ar rūkyti.

Po naudojimo reikia kruopščiai nusiplauti rankas.

Naudojus vaistą, negalima glostyti ar liesti gyvūno, kol neišdžiūvo vaisto užlašimo vieta.

Atsitiktinai patekus ant odos, nedelsiant reikia plauti muilu ir vandeniu.

Žmonės, kuriems padidėjęs jautrumas benzilo alkoholiui, imidaklopridui ar moksidektinui, veterinarinis vaistas turi naudoti apdairiai. Labai retais atvejais veterinarinis vaistas gali dirginti odą ar atsirasti greit praeinančios odos reakcijos (pvz., tirpulyš, sudirginimas, deginimo / peršėjimo pojūtis).

Labai retais atvejais jautriems asmenims veterinarinis vaistas gali sudirginti kvėpavimo takus.

Veterinariniam vaistui atsitiktinai patekus į akis, nedelsiant reikia kruopščiai plauti vandeniu.

Jei odos ar akių simptomai išlieka arba veterinarinis vaistas atsitiktinai nuryjamas, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinę lapelį ar etiketę.

#### Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Nėra.

#### Kitos atsargumo priemonės

Veterinariniame vaiste esantis tirpiklis gali daųyti ar sugadinti tam tikras medųziagas, pvz., odą, tekstilę, plastikines medųziagas ir apdirbtus paviršius. Todėl reikia leisti užlašinti vietai išdžiūti prieš sąlytį su tokiomis medųziagomis.

Imidaklopridas yra nuodingas paukšėiams, ypač kanarėlėms.

### **3.6. Nepageidaujami reiškiniai**

Katės ir šėškai

Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų)	Riebaluotas kailis užlašimo vietoje <sup>1</sup> Vėmimas <sup>1</sup> Padidėjusio jautrumo reakcijos <sup>6</sup> Paraudimas <sup>1</sup>
Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Elgesio sutrikimas (pvz., susijaudinimas) <sup>2</sup> Hipersalivacija <sup>4</sup> Neurologiniai požymiai <sup>3</sup> Niežėjimas <sup>5</sup> Letargija <sup>2</sup> , apetito dingimas <sup>2</sup>

<sup>1</sup> Šie požymiai išnyksta be tolimesnio gydymo.

<sup>2</sup> Laikiniai pastebėtas ir susijęs su pojūčiu užlašimo vietoje.

<sup>3</sup> Jei po gydymo gyvūnas laižo užlašimo vietą (dauguma jų yra laikinos).

<sup>4</sup> Veterinarinis vaistas yra kartaus skonio. Kartais gali pasireikšti seilėtekis, jei gyvūnas laižo užlašimo vietą iš karto po gydymo. Tai nėra apsinuodijimo požymis ir dingsta per kelias minutes be gydymo. Tinkamas užlašinimas sumažins užlašimo vietos laižymą.

<sup>5</sup> Laikinas katėms.

<sup>6</sup> Vietinis.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui ar jo vietiniam atstovui arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Taip pat žr. atitinkamus kontaktinius duomenis pakuotės lapelyje.

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

#### Vaikingumas, laktacija ir vaisingumas

Veterinarinio vaisto saugumas tiksliniams gyvūnams vaikingumo ir laktacijos metu nebuvo nustatytas. Todėl veterinarinio vaisto nerekomenduojama naudoti veisiamiems gyvūnams, taip pat vaikingumo ir laktacijos metu.

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

Gydymo veterinariniu vaistu metu negalima skirti jokių kitų antiparazitinių makrociklinių laktonų.

Nebuvo nustatyta sąveikos tarp veterinarinio vaisto ir įprastai naudojamų veterinarinių vaistų, medicininių ar chirurginių procedūrų

### 3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Norint užtikrinti tinkamą dozę, reikia kuo tiksliau nustatyti kūno svorį.

#### Dozavimo planas katėms

Rekomenduojama minimali dozė yra 10 mg/kg kūno svorio imidakloprido ir 1 mg/kg kūno svorio moksidektino, atitinkanti 0,1 ml/kg kūno svorio veterinarinio vaisto

Siekiant gydyti arba užkirsti kelią užsikrėtimui parazitais, nurodytais šio veterinarinio vaisto naudojimo instrukcijoje, pakartotinio gydymo poreikis ir dažnumas turėtų būti grindžiami profesinėmis rekomendacijomis, taip pat turėtų būti atsižvelgiama į vietinę epidemiologinę situaciją ir gyvūno gyvenimo būdą.

Katės svoris [kg]	Naudotinos pipetės dydis	Tūris, [ml]	Imidakloprido dozė, mg/kg kūno svorio	Moksidektino dozės, mg/kg kūno svorio
≤ 4 kg	Imoxat mažoms katėms ir šeškams	0,4	ne mažiau kaip 10	ne mažiau kaip 1
> 4–8 kg	Imoxat didelėms katėms	0,8	10–20	1–2
> 8 kg	Atitinkamų pipečių derinys			

#### Gydymas ir profilaktiškai nuo blusų (*Ctenocephalides felis*)

Vieną kartą gydyta katė neužsikrečia blusomis 4 sav. Pradėjus taikyti gydymą, aplinkoje esančios lėliukės gali išgyventi 6 sav. ar ilgiau, priklausomai nuo klimato sąlygų. Todėl gali tekti derinti gyvūnų gydymą veterinariniu vaistu ir aplinkos apdorojimą, norint nutraukti blusų vystymosi ciklą aplinkoje. Taip greičiau sumažėja blusų populiacija namuose. Kaip papildomą priemonę, gydant kates nuo blusinio alerginio dermatito, veterinarinį vaistą reikia naudoti kas mėnesį.

#### Gydymas nuo ausų erkių (*Otodectes cynotis*) invazijos

Vieną kartą reikia lašinti vieną veterinarinio vaisto dozę. Praėjus 30 d. po gydymo rekomenduojama, kad gyvūnų apžiūrėtų veterinarijos gydytojas, nes kai kuriuos gyvūnus gali tekti gydyti pakartotinai. Negalima lašinti tiesiai į ausies kanalą.

#### Gydymas nuo *Notoedres* erkių (*Notoedres cati*)

Reikia skirti vienkartinę veterinarinio vaisto dozę.

Gydymas nuo plaučių kirmėlių *Eucoleus aerophilus* (syn. *Capillaria aerophila*) (suaugusių)  
Reikia skirti vienkartinę veterinarinio vaisto dozę.

Profilaktiškai nuo *Aelurostrongylus abstrusus*  
Veterinarinį vaistą reikia skirti vieną kartą per mėnesį.

Gydymas nuo *Aelurostrongylus abstrusus*  
Veterinarinį vaistą reikia skirti vieną kartą per mėnesį tris mėnesius iš eilės.

Gydymas nuo akių kirmėlių *Thelazia callipaeda* (suaugusių)  
Reikia skirti vienkartinę veterinarinio vaisto dozę.

Profilaktiškai nuo širdies kirmėlių (*Dirofilaria immitis*)  
Katės, gyvenančios endeminėse širdies kirmėlių atžvilgiu srityse ar kurios buvo tokiose srityse, gali būti užsikrėtusios suaugusiomis širdies kirmėlėmis. Todėl prieš gydant veterinariniu vaistu reikia atsižvelgti į patarimus, pateiktus 3.5 p.

Profilaktiškai nuo širdies kirmėlių ligos, veterinarinį vaistą reikia skirti reguliariai kas mėnesį tuo metu laiku, kai yra uodų (tarpinių šeiminių, kurie nešioja ir perduoda širdies kirmėlių lervas). Veterinarinis vaistas gali būti skiriamas ištiesus metus. Pirmoji dozė gali būti skiriama po pirmojo galimo kontakto su uodais, bet ne vėliau kaip per mėnesį po šio kontakto. Gydyti būtina reguliariai kas mėnesį, kol praeis 1 mėnuo nuo paskutinio kontakto su uodais. Nustatant gydymo tvarką, rekomenduojama pasirinkti tą pačią kiekvieno mėnesio dieną ar datą. Kai šiuo veterinariniu vaistu keičiamas kitas profilaktinis vaistas pagal širdies kirmėlių ligos profilaktikos programą, pirmas gydymas šiuo veterinariniu vaistu turi būti skiriamas praėjus 1 mėn. nuo ankstesnio vaisto paskutinės dozės skyrimo.

Ne endeminėse vietovėse neturėtų būti kačių užsikrėtimo širdies kirmėlėmis pavojaus, todėl galima gydyti nesilaikant specialių nurodymų

Gydymas nuo apvaliųjų kirmėlių (*Toxocara cati* ir *Ancylostoma tubaeforme*)  
Endeminėse širdies kirmėlių atžvilgiu srityse gydymas kas mėnesį gali pastebimai sumažinti pavojų pakartotinai užsikrėsti atitinkamomis apvaliosiomis kirmėlėmis. Neendeminėse širdies kirmėlių atžvilgiu srityse vaistą galima naudoti kaip dalinę sezoninės prevencinės programos nuo blusų ir virškinimo trakto nematodų priemonę.

#### Dozavimo planas šeškams

Viena pipetė Imoxat mažoms katėms (0,4 ml) skiriama vienam gyvūnui.  
Negalima viršyti rekomenduojamos dozės.

Siekiant gydyti arba užkirsti kelią užsikrėtimui parazitais, nurodytais šio veterinarinio vaisto naudojimo instrukcijoje, pakartotinio gydymo poreikis ir dažnumas turėtų būti grindžiami profesinėmis rekomendacijomis, taip pat turėtų būti atsižvelgiama į vietinę epidemiologinę situaciją ir gyvūno gyvenimo būdą.

Gydymas ir profilaktiškai nuo blusų (*Ctenocephalides felis*)  
Vieną kartą gydytas šeškas neužsikrečia blusomis 3 sav. Esant didelei blusų invazijai, gydymą reiktų pakartoti po 2 sav.

Profilaktiškai nuo širdies kirmėlių (*Dirofilaria immitis*)  
Šeškai, gyvenantys endeminėse širdies kirmėlių atžvilgiu vietovėse ar kurie buvo tokiose vietovėse, gali būti užsikrėtę suaugusiomis širdies kirmėlėmis. Todėl prieš gydant veterinariniu vaistu, reikia atsižvelgti į patarimus, pateiktus 3.5 p.

Profilaktiškai nuo širdies kirmėlių ligos, veterinarinį vaistą reikia skirti reguliariai kas mėnesį tuo metu laiku, kai yra uodų (tarpinių šeimininkų, kurie nešioja ir perduoda širdies kirmėlių lervas).

Veterinarinis vaistas gali būti skiriamas ištikus metus. Pirmoji dozė gali būti skiriama po pirmojo galimo kontakto su uodais, bet ne vėliau kaip per mėnesį po šio kontakto. Gydyti būtina reguliariai kas mėnesį, kol praeis 1 mėn. nuo paskutinio kontakto su uodais.

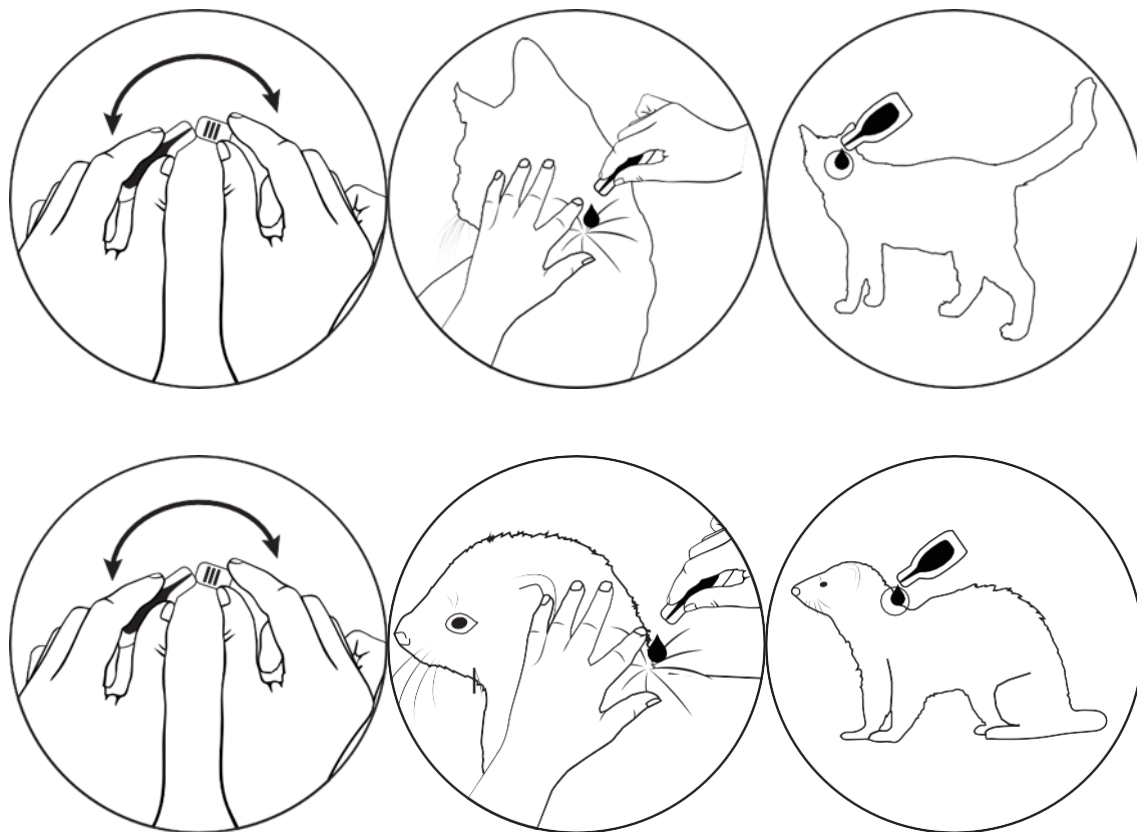
Ne endeminėse vietovėse neturėtų būti šeškų užsikrėtimo širdies kirmėlėmis pavojaus, todėl galima gydyti nesilaikant specialių nurodymų

#### Naudojimo metodas

Užlašinti.

Tik išoriniam naudojimui.

Pipetę išimti iš pakuotės. Bakstelėti siaurą pipetės dalį, kad būtų įsitikinta, jog turinys yra pagrindiniame pipetės korpuse. Atsukti pipetės galiuką, kad turinys būtų pašalintas. Gyvūno kailį ant kaklo prie pat kaukolės pagrindo reikia praskirti, kad matytųsi oda. Pipetės galiuką reikia uždėti ant odos ir tvirtai keletą kartų paspaudus pipetę ištuštinti ją tiesiai ant odos. Užlašinus prie kaukolės pagrindo, gyvūnas rečiau nulaižo vaistą. Lašinti galima tik ant nepažeistos odos.



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

Iki 10 kartų didesnės nei rekomenduojama dozės kačių buvo toleruojamos be akivaizdaus nepalankaus poveikio ar nepageidaujamų klinikinių požymių.

Veterinarinį vaistą skyrus kačiukams iki penkių kartų didesnėmis nei rekomenduojama dozėmis, kas dvi savaites šešis kartus, nebuvo pastebėta sunkaus šalutinio poveikio. Buvo pastebėtas trumpalaikis vyzdžio išsiplėtimas, seilėjimasis ir vėmimas bei trumpalaikis kvėpavimo pagreitis.

Atsitiktinai nurijus ar perdozavus, labai retai gali pasireikšti neurologiniai požymiai (dauguma jų trumpalaikiai): ataksija, bendras drebulys, akių pakitimai (išsiplėtę vyzdžiai, silpnas vyzdžio refleksas, nistagmas), nenormalus kvėpavimas, seilėjimasis ir vėmimas.

Veterinarinį vaistą skyrus šeškams iki 5 kartų didesnėmis nei rekomenduojama dozėmis, kas 2 sav. 4 kartus, jos buvo toleruojamos be akivaizdaus nepalankaus poveikio ar nepageidaujamų klinikinių požymių.

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

Netaikytinos.

### **3.12. Išlauka**

Netaikytina.

## **4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS**

### **4.1. ATCvet kodas: QP54AB52.**

### **4.2. Farmakodinamika**

Imidaklopridas, 1-(6-chloro-3-piridilmetil)-N-nitro-imidazolidin-2-ylidenaminas, yra ektoparazitocidinė medžiaga, priklausanti chloronikotinilinių junginių grupei. Chemiškai tiksliau apibūdinamas kaip chloronikotino nitroguanidinas. Imidaklopridas veikia suaugusias blusas ir blusų lervas. Aplinkoje esančios blusų lervos žūsta po sąlyčio su Imoxat gydytu gyvūnu. Imidaklopridas pasižymi dideliu afinitetu blusų centrinės nervų sistemos (CNS) posinapsinės srities nikotinerginiams acetilcholino receptoriams. Dėl cholinerginio perdavimo slopinimo sukeliama vabzdžių paralyžius ir žūtis. Imidaklopridas iš esmės neveikia žinduolių CNS, nes menkai sąveikauja su žinduolių nikotinerginiais receptoriais ir prastai prasiskverbia per žinduolių kraujo-smegenų barjerą. Žinduoliams imidakloprido farmakologinis poveikis yra minimalus.

Moksidektinas, 23-(O-metiloksimo)-F28249 alfa, yra milbemicino grupės antros kartos makrociklinis laktonas. Tai parazitocidinė medžiaga, kuri veikia daugelį vidinių ir išorinių parazitų. Moksidektinas veikia *Dirofilaria immitis* lervas (L3, L4). Taip pat efektyviai veikia skrandžio ir žarnyno nematodus. Moksidektinas sąveikauja su neuronų chloridų kanalais, susijusiais su gama-amino sviesto rūgštimi ir glutamatu. Dėl to posinapsinėje jungtyje atsidaroma chloridų kanalai, priteka chloro jonų ir sukelia negrįžtamą depoliarizaciją. Tai sukelia parazitų paralyžius, vėliau žūtį ir (ar) pašalinimą. Veterinarinis vaistas veikia nuolat, o vienkartinė jo dozė kates nuo pakartotino užsikrėtimo *Dirofilaria immitis* apsaugo 4 savaites.

### **4.3. Farmakokinetika**

Užlašintas imidaklopridas greitai, per dieną, pasiskirsto po visą gyvūno odą. Jis gali būti aptinkamas kūno paviršiuje visą gydymo laikotarpį. Gydžius katę, moksidektinas absorbuojasi per odą, o didžiausia koncentracija kraujo plazmoje susidaro maždaug per 1–2 dienas. Absorbuotas iš odos moksidektinas pasiskirsto sistemiškai visuose kūno audiniuose, bet daugiausiai riebaluose dėl savo lipofiliškumo. Tai įrodyta vieną mėnesį tikrinus ir nustatius moksidektiną (aptinkamomis koncentracijomis) kraujo plazmoje.

Vidutinis kačių  $T_{1/2}$  svyruoja nuo 18,7 iki 25,7 dienų.

Tyrimai, kuriais buvo vertinama moksidektino farmakokinetika po daugkartinio naudojimo parodė, kad stabilūs serumo kiekiai susidaro kates gydant apytiksliai 4 mėnesius iš eilės.

### **Savybės aplinkoje**

Moksidektinas klasifikuojamas kaip patvarus, bioakumuliacinis ir toksiškas aplinkoje.



Žr. 5.5 p.

## **5. FARMACINIAI DUOMENYS**

### **5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai**

Nėra.

### **5.2. Tinkamumo laikas**

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 2 metai

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

Laikyti gamintojo pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos ir drėgmės. Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

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

Pipetės: balta pipetė, sudaryta iš termiškai suformuoto apvalkalo, kurį sudaro (polipropilenas (PP)/ciklinis olefino kopolimeras (COC)/etileno vinilo alkoholis (EVOH)/polipropilenas (PP)) su užspaudžiamu dangteliu.

Pakelio: polietilenas (PET)/aliuminio folija/nailonas/mažo tankio polietilenas (LDPE).

#### Pakuotės dydžiai

Imoxat mažoms katėms ir šeškams: 0,4 ml pipetės.

Imoxat didelėms katėms: 0,8 ml pipetės.

Kiekvienoje kartoninėje dėžutėje yra 1 arba 3 pipetės atskiruose folijos paketėliuose.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

### **5.5. Specialiosios nesunaudotų veterinarinių vaistų ar su jų naudojimu susijusių atliekų naikavimo nuostatos**

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Šio veterinarinio vaisto neturi patekti į vandens telkinius, nes tai gali būti pavojinga žuvims ir kitiems vandens organizmams.

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

## **6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

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

Imoxat mažoms katėms ir šeškams:

EU/2/21/280/001 (3 pipetės)

EU/2/21/280/007 (1 pipetėje)

Imoxat didelėms katėms:

EU/2/21/280/002 (3 pipetės)

EU/2/21/280/008 (1 pipetėje)

## **8. REGISTRAVIMO DATA**

Registravimo data: 07/12/2021

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

{MMMM m. {mėnuo} mėn.}

## **10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA**

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

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

## 1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Imoxat, 40 mg / 10 mg, užlašinamasis tirpalas mažiems šunims  
Imoxat, 100 mg / 25 mg, užlašinamasis tirpalas vidutiniams šunims  
Imoxat, 250 mg / 62,5 mg, užlašinamasis tirpalas dideliems šunims  
Imoxat, 400 mg / 100 mg, užlašinamasis tirpalas labai dideliems šunims

## 2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

### Veikliosios medžiagos:

Vienoje dozėje (pipetėje) yra:

	Vienkartinė dozė	Imidakloprido	Moksidektino
Imoxat mažiems šunims ( $\leq 4$ kg)	0,4 ml	40 mg	10 mg
Imoxat vidutiniams šunims ( $> 4$ –10 kg)	1,0 ml	100 mg	25 mg
Imoxat dideliems šunims ( $> 10$ –25 kg)	2,5 ml	250 mg	62,5 mg
Imoxat labai dideliems šunims ( $> 25$ –40 kg)	4,0 ml	400 mg	100 mg

Pagalbinės medžiagos: Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ta informacija būtina siekiant tinkamai naudoti veterinarinį vaistą
Benzilo alkoholis	
Butilhidroksitoluenas (E321)	1 mg/ml
Propileno karbonatas	

Nuo bespalvio iki geltonos spalvos tirpalas.

## 3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

### 3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys.

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

**Šunims** esant mišrioms parazitinėms invazijoms ar jų rizikai. Veterinarinis vaistas skiriamas tik tada, kai tuo pačiu metu skiriamas vaistas nuo blusų ir vieno ar kelių kitų tikslinių parazitų:

- gydyti ir profilaktiškai nuo blusų (*Ctenocephalides felis*) invazijos,
- užsikrėtus plaukagraužiais (*Trichodectes canis*),
- užsikrėtus ausų erkėmis (*Otodectes cynotis*), odos niežais (sukeltais *Sarcoptes scabiei* var. *canis*), demodekoze (sukelta *Demodex canis*),
- profilaktiškai nuo širdies kirmėlių ligos (*Dirofilaria immitis* L3 ir L4 lervų),
- gydyti nuo cirkuliuojančių mikrofilarijų (*Dirofilaria immitis*),
- gydyti nuo odos dirofiliariozės (suaugusių *Dirofilaria repens*),
- profilaktiškai nuo odos dirofiliariozės (*Dirofilaria repens* L3 lervų),
- sumažinti cirkuliuojančių mikrofilarijų (*Dirofilaria repens*) skaičių,
- profilaktiškai nuo angiostrongilozės (*Angiostrongylus vasorum* L4 lervų ir nesubrendusių suaugėlių),
- gydyti nuo *Angiostrongylus vasorum* bei *Crenosoma vulpis*,
- gydyti nuo *Eucoleus* (syn. *Capillaria*) *boehmi* (suaugusių),
- gydyti nuo akių kirmėlių *Thelazia callipaeda* (suaugusių),
- profilaktiškai nuo spirocerkozės (*Spirocerca lupi*),

- gydyti nuo skrandžio ir žarnyno nematodų (L4 lervų, nesubrendusių ir suaugusių *Toxocara canis*, *Ancylostoma caninum* ir *Unicaria stenocephala*, suaugusių *Toxascaris leonina* ir *Trichuris vulpis*).  
Veterinarinis vaistas gali būti naudojamas kaip pagalbinė priemonė gydant blusinį alerginį dermatitą (BAD).

### 3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti šuniukams iki 7 sav. amžiaus.

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

Negalima naudoti šunims, kuriems diagnozuota 4 klasės širdies kirmėlių liga, nes vaisto saugumas nebuvo įvertintas šioje šunų grupėje.

Negalima naudoti katėms. Vietoje to, katėms reikia naudoti „Imoxat katėms“ (0,4 ml arba 0,8 ml), kuriame yra 100 mg/ml imidakloprido ir 10 mg/ml moksidektino.

Negalima naudoti šėškams. Šėškams reikia naudoti tik „Imoxat mažoms katėms ir šėškams“ (0,4 ml).

Negalima naudoti kanarėlėms.

### 3.4. Specialieji išpėjimai

Trumpalaikis gyvūno sąlytis su vandeniu vieną ar du kartus tarp mėnesinių gydymų neturėtų žymiai sumažinti vaisto efektyvumo. Tačiau dažnas gydyto gyvūno maudymas šampūnu ar nardinimas į vandenį gali sumažinti veterinarinio vaisto efektyvumą.

Turėtų būti apsvarstyta, kad kiti to paties namų ūkio gyvūnai gali būti užkrėtimo blusomis, erkėmis, virškinimo trakto nematodais, širdies kirmėlėmis ir (arba) plaučių kirmėlėmis šaltinis, ir, jei reikia, juos gydyti atitinkamu vaistu.

Nereikalingas antiparazitinių preparatų naudojimas arba naudojimas nesilaikant VVA pateiktų nurodymų gali padidinti atsparumo atrankos įtampą ir sumažinti veiksmingumą. Sprendimas naudoti vaistą turėtų būti pagrįstas kiekvienam gyvūnui atskirai, pagal parazitų rūšies ir užsikrėtimo patvirtinimą arba užkrėtimo riziką, pagrįsta jo epidemiologinėmis savybėmis.

Veiksmingumas nuo suaugusių *Dirofilaria repens* lauko sąlygomis tirtas nebuvo.

### 3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Gyvūnus, sveriančius mažiau kaip 1 kg, gydyti galima tik įvertinus naudą ir riziką.

Nėra pakankamai duomenų apie veterinarinio vaisto naudojimą ligotiems ir silpniems gyvūnams, todėl šiems gyvūnams jį galima naudoti tik įvertinus naudą ir riziką.

Negalima lašinti į gyvūno burną, akis ar ausis.

Būtina stengtis, kad gyvūnas nenurytų veterinarinio vaisto ir jis nepatektų į gydomo ir (ar) kito gyvūno akis ar burną.

Reikia atidžiai apsvarstyti tinkamą, 3.9. skyriuje nurodytą naudojimo būdą. Ypač tai, jog veterinarinį vaistą reikia lašinti į nurodytą vietą, siekiant sumažinti riziką gyvūnui nulaužyti veterinarinį vaistą.

Negalima leisti ką tik gydytiems gyvūnams laižyti vienas kito. Kol užlašinimo vieta neišdžiūvus, negalima leisti gydytiems gyvūnams kontaktuoti su negydytais gyvūnais.

Atsitiktinai nurijus, reikia skirti simptominį gydymą. Specifinis priešnuodis nežinomas. Tikslinga naudoti aktyviają anglį

Kai veterinarinis vaistas lašinamas ant 3–4 atskirų vietų (žr. 3.9 p.), ypatingai reikia prižiūrėti, kad gyvūnas nelaižytų lašinimo vietų.

Šiame veterinariniame vaiste yra moksidektino (makrociklinio laktono), todėl ypač apdairiai reikia naudoti (kaip aprašyta 3.9 p.) koli ar senųjų anglų aviganių ir giminingų veislių šunims ar jų mišrūnams; svarbu, kad veterinarinis vaistas nepatektų į koli ar senųjų anglų aviganių ir giminingų veislių šunų ar jų mišrūnų burną.

Veterinarinio vaisto saugumas nustatytas laboratoriniais tyrimais su šunimis, kuriems buvo nustatyta 1 ar 2 klasės širdies kirmėlių liga ir klinikiu tyrimu su keletu šunų, sergančių 3 klasės širdies kirmėlių liga. Todėl veterinarinis vaistas naudojimas šunims su aiškiais ir sunkiais ligos simptomais turi būti paremtas gydančio veterinarijos gydytojo naudos ir rizikos įvertinimu.

Nors eksperimentiniais perdozavimo tyrimais nustatyta, kad veterinarinį vaistą galima saugiai naudoti šunims, užsikrėtusiems suaugusiomis širdies kirmėlėmis, tačiau jis neveikia suaugusių *Dirofilaria immitis*. Todėl rekomenduojama prieš pradėdant gyvūnus gydyti veterinariniu vaistu, visus 6 mėn. amžiaus ar vyresnius šunis, gyvenančius endeminėse širdies kirmėlių atžvilgiu srityse, patikrinti, ar nėra užsikrėtę suaugusiomis širdies kirmėlėmis. Veterinarijos gydytojo nuožiūra užsikrėtusius šunis reiktų gydyti suaugusius parazitus naikinančiu veterinariniu vaistu, norint pašalinti suaugusias širdies kirmėles.

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

Būtina vengti, kad nepatektų ant odos, į akis ar burną.

Naudojimo metu negalima valgyti, gerti ar rūkyti.

Po naudojimo reikia kruopščiai nusiplauti rankas.

Naudojus vaistą, negalima glostyti ar liesti gyvūno, kol neišdžiūvo vaisto užlašinimo vieta.

Atsitiktinai patekus ant odos, nedelsiant reikia plauti muilu ir vandeniu.

Žmonės, kuriems padidėjęs jautrumas benzilo alkoholiui, imidaklopridui ar moksidektinui, veterinarinį vaistą turi naudoti apdairiai. Labai retais atvejais veterinarinis vaistas gali dirginti odą ar atsirasti greit praeinančios odos reakcijos (pvz., tirpulis, sudirginimas, deginimo / peršėjimo pojūtis).

Labai retais atvejais jautriems asmenims veterinarinis vaistas gali sudirginti kvėpavimo takus.

Veterinariniam vaistui atsitiktinai patekus į akis, nedelsiant reikia kruopščiai plauti vandeniu.

Jei odos ar akių simptomai išlieka arba veterinarinis vaistas atsitiktinai nurijamas, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

#### Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Veterinarinis vaistas negali patekti į vandens telkinius, nes yra kenksmingas vandens organizmams, kadangi moksidektinas yra labai toksiškas vandens organizmams. Šunims negalima leisti plaukioti vandens telkiniuose 4 dienas po gydymo.

#### Kitos atsargumo priemonės

Veterinariniame vaiste esantis tirpiklis gali dažyti ar sugadinti tam tikras medžiagas, pvz., odą, tekstilę, plastines medžiagas ir apdirbtus paviršius. Todėl reikia leisti užlašinti vietai išdžiūti prieš sąlytį su tokiomis medžiagomis.

Imidaklopridas yra nuodingas paukščiams, ypač kanarėlėms.

### 3.6. Nepageidaujami reiškiniai

Šunys

Dažna (1–10 gyvūnų iš 100 gydytų gyvūnų)	Kosulys <sup>1</sup> , dusulys <sup>1</sup> , tachipnėja <sup>1</sup> Viduriavimas <sup>1</sup> , vėmimas <sup>1</sup> Apetito dingimas <sup>1</sup> , letargija <sup>1</sup>
Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų)	Vėmimas
Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Riebaluotas kailis užlašinimo vietoje <sup>2</sup> , plaukų slinkimas užlašinimo vietoje <sup>2</sup> , niežėjimas užlašinimo vietoje <sup>2</sup> , raudonavimas užlašinimo vietoje. <sup>2</sup> Elgesio sutrikimas (pvz., susijaudinimas) <sup>3</sup> Hipersalivacija <sup>4</sup> Neurologiniai požymiai (pvz., ataksija (nekoordinacija), raumenų drebulys) <sup>5</sup> Niežulys (niežėjimas) <sup>6</sup> Apetito dingimas <sup>3</sup> , letargija <sup>3</sup>

<sup>1</sup> Šunims, kurių organizme yra širdies kirmėlių ir kuriems yra mikrofilaremija, galimi virškinimo trakto ir sunkių kvėpavimo takų požymiai, kuriuos gali reikėti nedelsiant gydyti veterinariniu būdu.

<sup>2</sup> Trumpalaikės vietinės odos jautrumo reakcijos. Šie požymiai išnyksta toliau jų negydant.

<sup>3</sup> Laikiniai pastebėtas ir susijęs su pojūčiu užlašinimo vietoje.

<sup>4</sup> Kartais gali pasireikšti, jei gyvūnas iš karto po gydymo laižo užlašinimo vietą. Tai nėra apsinuodijimo požymis ir dingsta per kelias minutes be gydymo. Tinkamas užlašinimas sumažins užlašinimo vietos laižymą.

<sup>5</sup> Dauguma neurologinių požymių pasireiškia laikinai.

<sup>6</sup> Laikinas šunims.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui ar jo vietiniam atstovui arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Taip pat žr. atitinkamus kontaktinius duomenis pakuotės lapelyje.

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

#### Vaikingumas, laktacija ir vaisingumas

Veterinarinio vaisto saugumas tiksliniams gyvūnams vaikingumo ir laktacijos metu nebuvo nustatytas. Todėl veterinarinio vaisto nerekomenduojama naudoti veisiamiems gyvūnams, taip pat vaikingumo ir laktacijos metu.

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

Gydymo veterinariniu vaistu metu negalima skirti jokių kitų antiparazitinių makrociklinių laktonų.

Nebuvo nustatyta sąveikos tarp veterinarinio vaisto ir įprastai naudojamų veterinarinių vaistų, medicininių ar chirurginių procedūrų

Veterinarinio vaisto saugumas, skiriant tą pačią dieną kaip ir suaugusias širdies kirmėles naikinantį vaistą, nenustatytas.

### 3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Norint užtikrinti tinkamą dozę, reikia kuo tiksliau nustatyti kūno svorį.

#### Dozavimo planas

Rekomenduojama minimali dozė yra 10 mg/kg kūno svorio imidakloprido ir 2,5 mg/kg kūno svorio moksidektino, atitinkanti 0,1 ml/kg kūno svorio veterinarinio vaisto.

Siekiant gydyti arba užkirsti kelią užsikrėtimui parazitais, nurodytais šio veterinarinio vaisto naudojimo instrukcijoje, pakartotinio gydymo poreikis ir dažnumas turėtų būti grindžiami profesinėmis rekomendacijomis, taip pat turėtų būti atsižvelgiama į vietinę epidemiologinę situaciją ir gyvūno gyvenimo būdą.

Šuns svoris, [kg]	Naudotinos pipetės dydis	Tūris, [ml]	Imidakloprido dozė, mg/kg kūno svorio	Moksidektino dozės, mg/kg kūno svorio
≤ 4 kg	Imoxat mažiems šunims	0,4	ne mažiau kaip 10	ne mažiau kaip 2,5
> 4–10 kg	Imoxat vidutiniams šunims	1,0	10–25	2,5–6,25
> 10–25 kg	Imoxat dideliems šunims	2,5	10–25	2,5–6,25
> 25–40 kg	Imoxat labai dideliems	4,0	10–16	2,5–4
> 40 kg	Atitinkamų pipečių derinys			

#### Gydymas ir profilaktiškai nuo blusų (*Ctenocephalides felis*)

Vieną kartą gydytas šuo blusomis neužsikrečia 4 sav. Pradėjus taikyti gydymą, aplinkoje esančios lėliukės gali išgyventi 6 sav. ar ilgiau, priklausomai nuo klimato sąlygų. Todėl gali tekti derinti gydymą veterinariniu vaistu ir aplinkos apdorojimą, norint nutraukti blusų vystymosi ciklą aplinkoje. Taip greičiau sumažėja blusų populiacija namuose. Kaip papildomą priemonę, gydant šunis nuo blusinio alerginio dermatito, veterinarinį vaistą reikia naudoti kas mėnesį.

#### Gydymas užsikrėtus plaukagraužiais (*Trichodectes canis*)

Reikia lašinti vieną veterinarinio vaisto dozę. Praėjus 30 d. po gydymo rekomenduojama, kad gyvūną apžiūrėtų veterinarijos gydytojas, nes kai kuriuos gyvūnus gali tekti gydyti pakartotinai.

#### Gydymas užsikrėtus ausų erkėmis (*Otodectes cynotis*)

Vieną kartą reikia lašinti vieną veterinarinio vaisto dozę. Kiekvieną kartą gydant rekomenduojama švelniai pašalinti išoriniame ausies kanale susikaupusius nešvarumus. Praėjus 30 d. po gydymo rekomenduojama, kad gyvūną apžiūrėtų veterinarijos gydytojas, nes kai kuriuos gyvūnus gali tekti gydyti pakartotinai. Negalima lašinti tiesiai į ausies kanalą.

#### Gydymas nuo odos niežų (sukeltų *Sarcoptes scabiei* var. *canis*)

Reikia lašinti du kartus kas 4 sav. po vieną veterinarinio vaisto dozę.

#### Gydymas nuo demodekozės (sukeltos *Demodex canis*)

Lašinant po vieną dozę kas 4 savaites 2–4 mėn., vaistas veikia *Demodex canis* ir žymiai gerėja klinikinė gyvūno būklė, ypač esant nestipriai ar vidutinio stiprumo demodekozei. Ypač sunkiais atvejais gali tekti taikyti ilgesnį ir dažnesnį gydymą. Norint pasiekti geriausią įmanomą atsaką šiais sunkiais atvejais, veterinarijos gydytojo nuožiūra, veterinarinis vaistas gali būti skiriamas kartą per savaitę ir ilgesnį laiką. Visais atvejais svarbiausia gydymą tęsti tol, kol mažiausiai 2 kartus iš eilės kas mėnesį imamų odos skutenu mėginiai bus neigiami. Šunų gydymą reikėtų nutraukti, jeigu po 2 mėn. gydymo pagerėjimas nepastebimas arba erkių skaičius nepakinta. Reikia taikyti alternatyvius gydymo būdus. Būtina pasitarti su savo veterinarijos gydytoju.

Kadangi demodekozę paprastai sukelia daug veiksnių, rekomenduojama gyvūnus, sergančius tuo metu kitomis ligomis, gydyti atitinkamai.

#### Profilaktiškai nuo širdies kirmėlių ligos (*D. immitis*)

Šunys, gyvenantys endeminėse širdies kirmėlių atžvilgiu vietovėse ar kurie buvo tokiose vietovėse, gali būti užsikrėtę suaugusiomis širdies kirmėlėmis. Todėl prieš gydant veterinariniu vaistu, reikia atsižvelgti į patarimus, pateiktus 3.5 p.

Širdies kirmėlių ligos profilaktikai veterinarinį vaistą reikia skirti reguliariai kas mėnesį tuo metu laiku, kai yra uodų (tarpinių šeimininkų, kurie nešioja ir perduoda *D. immitis* lervas). Veterinarinis vaistas gali būti skiriamas ištisus metus. Pirmoji dozė gali būti skiriama po pirmojo galimo kontakto su uodais, bet ne vėliau kaip per mėnesį po šio kontakto. Gydyti būtina reguliariai kas mėnesį, kol praeis 1 mėn. nuo paskutinio kontakto su uodais. Nustatant gydymo tvarką, rekomenduojama pasirinkti tą pačią kiekvieno mėnesio dieną ar datą. Kai šiuo veterinariniu vaistu keičiamas kitas profilaktinis vaistas pagal širdies kirmėlių ligos profilaktikos programą, pirmas gydymas šiuo veterinariniu vaistu turi būti skiriamas praėjus 1 mėn. nuo ankstesnio vaisto paskutinės dozės skyrimo.

Ne endeminėse vietovėse neturėtų būti šunų užsikrėtimo širdies kirmėlėmis pavojaus, todėl galima gydyti nesilaikant specialių nurodymų

#### Profilaktiškai nuo odos dirofiliariozės (odos kirmėlių) (*D. repens*)

Odos dirofiliariozės profilaktikai veterinarinį vaistą reikia skirti reguliariai kas mėnesį tuo metu laiku, kai yra uodų (tarpinių šeimininkų, kurie nešioja ir perduoda *D. repens* lervas). Veterinarinis vaistas gali būti skiriamas ištisus metus ar likus ne mažiau kaip 1 mėn. iki numanomo pirmojo uodų pasirodymo. Gydyti būtina reguliariai kas mėnesį, kol praeis 1 mėn. nuo paskutinio kontakto su uodais. Nustatant gydymo tvarką, rekomenduojama pasirinkti tą pačią kiekvieno mėnesio dieną ar datą

#### Gydymas nuo mikrofilarijų (*D. immitis*)

Veterinarinį vaistą reikia skirti vieną kartą per mėnesį 2 mėnesius iš eilės.

#### Gydymas nuo odos dirofiliariozės (odos kirmėlių) (suaugusių *Dirofilaria repens*)

Veterinarinį vaistą reikia lašinti vieną kartą per mėnesį šešis mėnesius iš eilės.

#### Mikrofilarijų (odos kirmėlių) (*D. repens*) skaičiaus sumažinimas

Veterinarinį vaistą reikia skirti vieną kartą per mėnesį 4 mėnesius iš eilės.

#### Gydymas ir profilaktiškai nuo *Angiostrongylus vasorum*

Reikia lašinti vieną veterinarinio vaisto dozę. Praėjus 30 d. po gydymo rekomenduojama, kad gyvūną apžiūrėtų veterinarijos gydytojas, nes kai kuriuos gyvūnus gali tekti gydyti pakartotinai.

Endeminėse srityse lašinimas kas mėnesį apsaugos nuo angiostrongilozės ir *Angiostrongylus vasorum* infekcijos.

#### Gydymas nuo *Crenosoma vulpis*

Reikia lašinti vieną veterinarinio vaisto dozę.

#### Profilaktiškai nuo spirocerkozės (*Spirocerca lupi*)

Veterinarinį vaistą reikia skirti 1 kartą per mėnesį.

#### Gydymas nuo *Eucoleus* (syn. *Capillaria*) *boehmi* (suaugusių)

Veterinarinį vaistą reikia skirti vieną kartą per mėnesį 2 mėnesius iš eilės. Siekiant išvengti galimo pakartotinio užsikrėtimo, tarp dviejų gydymų patartina saugoti, kad šunys neeštų savo išmatų.

#### Gydymas nuo akių kirmėlių *Thelazia callipaeda* (suaugusių)

Reikia lašinti vieną veterinarinio vaisto dozę.

#### Gydymas nuo apvaliųjų kirmėlių (*Toxocara canis*, *Ancylostoma caninum*, *Uncinaria stenocephala*, *Toxascaris leonina* ir *Trichuris vulpis*)

Endeminėse širdies kirmėlių atžvilgiu srityse, gydymas kas mėnesį gali pastebimai sumažinti pavojų pakartotinai užsikrėsti atitinkamomis apvaliosiomis kirmėlėmis. Neendeminėse širdies kirmėlių atžvilgiu srityse vaistą galima naudoti kaip dalinę sezoninės prevencinės programos nuo blusų ir virškinimo trakto nematodų priemonę.



Tyrimais nustatyta, kad gydomi kas mėnesį šunys apsaugomi nuo *Uncinaria stenocephala* invazijos.

### Naudojimo metodas

Užlašinti.

Tik išoriniam naudojimui.

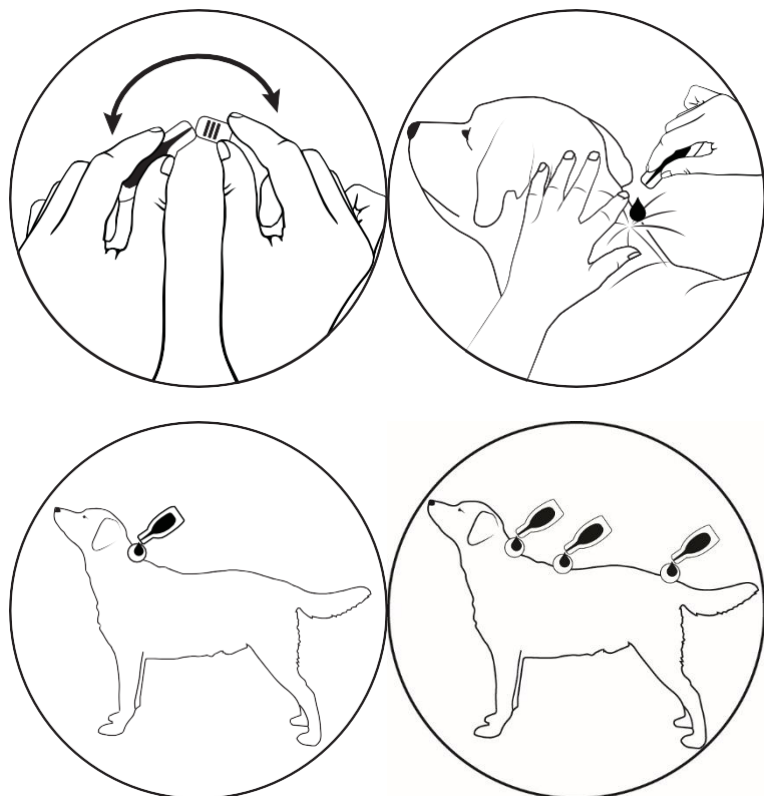
Pipetę išimti iš pakuotės. Bakstelėti siaurą pipetės dalį, kad būtų įsitikinta, jog turinys yra pagrindiniame pipetės korpuse. Atsukti pipetės galiuką, kad turinys būtų pašalintas.

#### Šunims iki 25 kg

Stovinčiam šuniui reikia praskirti kailį tarp menčių, kad matytųsi oda. Jei tik įmanoma, lašinti reikia ant sveikos odos. Pipetės galiuką reikia uždėti ant odos ir tvirtai keletą kartų paspaudus pipetę, ištuštinti ją tiesiai ant odos.

#### Šunims, sveriantiems daugiau kaip 25 kg

Lengviau lašinti ant stovinčio šuns. Visą pipetės turinį reikia užlašinti tolygiai ant 3 ar 4 vietų išilgai nugaros, nuo tarpumentės iki uodegos pagrindo. Kiekvienoje vietoje reikia praskirti kailį, kad matytųsi oda. Jei tik įmanoma, lašinti reikia ant sveikos odos. Pipetės galiuką padėjus ant odos, lengvu spustelėjimu reikia išspausti nedidelį kiekį tirpalo tiesiai ant odos. Vienoje vietoje negalima lašinti per didelio kiekio tirpalo, nes jis gali nutekėti žemyn šuns šonais.



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

Iki 10 kartų didesnės rekomenduojamos dozės suaugusių šunų buvo toleruojamos be jokio akivaizdaus nepalankaus poveikio ar klinikinių požymių. Penkis kartus didesnės už rekomenduojamą minimalią dozės, skirtos kas savaitę 17 sav. iš eilės vyresniems nei 6 mėn. šunims, buvo toleruojamos be jokio akivaizdaus nepalankaus poveikio ar nepageidaujamų klinikinių požymių.

Veterinarinį vaistą skyrus šuniukams iki 5 kartų didesnėmis nei rekomenduojamos dozėmis, kas 2 sav. 6 kartus, nebuvo pastebėta sunkaus šalutinio poveikio. Buvo pastebėtas trumpalaikis vyzdžio išsiplėtimas, seilėjimasis ir vėmimas bei trumpalaikis kvėpavimo pagreitėjimas.

Atsitiktinai nurijus ar perdozavus, labai retai gali pasireikšti neurologiniai požymiai (dauguma jų trumpalaikiai): ataksija, bendras drebulys, akių pakitimai (išsiplėtę vyzdžiai, silpnas vyzdžio refleksas,

nistagmas), nenormalus kvėpavimas, seilėjimasis ir vėmimas. Ivermektinui jautrūs koli veislės šunys toleravo iki 5 kartų didesnę nei rekomenduojama ir skiriamą kas mėnesį dozę be jokio neigiamo poveikio, o saugumas, ivermektinui jautriems koli veislės šunims skiriant kas savaitę, nebuvo tirtas. *Per os* skyrus 40 % vienkartinės dozės, buvo stebimi rimti neurologiniai simptomai. *Per os* skyrus 10 % rekomenduojamos dozės, nepalankus poveikis nepastebėtas.

Šunys, užsikrėtę suaugusiomis širdies kirmėlėmis, toleravo iki 5 kartų didesnę nei rekomenduojama dozę kas 2 sav. 3 kartus be jokio nepalankaus poveikio.

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

Netaikytinos.

### **3.12. Išlauka**

Netaikytina.

## **4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS**

### **4.1. ATCvet kodas: QP54AB52.**

### **4.2. Farmakodinamika**

Imidaklopridas, 1-(6-chloro-3-piridilmetil)-N-nitro-imidazolidin-2-ylidenaminas, yra ektoparazitocidinė medžiaga, priklausanti chloronikotinilinių junginių grupei. Chemiškai tiksliau apibūdinamas kaip chloronikotino nitroguanidinas. Imidaklopridas veikia suaugusias blusas ir blusų lervas. Aplinkoje esančios blusų lervos žūsta po sąlyčio su Imoxat gydytu gyvūnu. Imidaklopridas pasižymi dideliu afinitetu blusų centrinės nervų sistemos (CNS) posinapsinės srities nikotinerginiams acetylcholino receptoriams. Dėl cholinerginio perdavimo slopinimo sukeliama vabzdžių paralyžius ir žūtis. Imidaklopridas iš esmės neveikia žinduolių CNS, nes menkai sąveikauja su žinduolių nikotinerginiais receptoriais ir prastai prasiskverbia per žinduolių kraujo-smegenų barjerą. Žinduoliams imidakloprido farmakologinis poveikis yra minimalus.

Moksidektinas, 23-(O-metiloksimo)-F28249 alfa, yra milbemicino grupės antros kartos makrociklinis laktonas. Tai parazitocidinė medžiaga, kuri veikia daugelį vidinių ir išorinių parazitų. Moksidektinas veikia *Dirofilaria immitis* lervas (L1, L3, L4) ir *Dirofilaria repens* (L1, L3). Taip pat efektyviai veikia skrandžio ir žarnyno nematodus. Moksidektinas sąveikauja su neuronų chloridų kanalais, susijusiais su gama-amino sviesto rūgštimi ir glutamatu. Dėl to posinapsinėje jungtyje atsidaro chloridų kanalai, priteka chloro jonų ir sukelia negrįžtamą depolarizaciją. Tai sukelia paveiktų parazitų paralyžių, vėliau žūtį ir (ar) pašalinimą. Veterinarinio vaisto poveikis yra ilgalaikis ir viena vaisto dozė 4 savaites apsaugo šunis nuo pakartotinio užsikrėtimo šiais parazitais: *Dirofilaria immitis*, *Dirofilaria repens*, *Angiostrongylus vasorum*.

### **4.3. Farmakokinetika**

Užlašintas imidaklopridas greitai, per dieną, pasiskirsto po visą gyvūno odą. Jis gali būti aptinkamas kūno paviršiuje visą gydymo laikotarpį. Gydžius šunį moksidektinas absorbuojasi per odą, o didžiausia koncentracija kraujo plazmoje susidaro maždaug per 4–9 dienas. Absorbuotas moksidektinas pasiskirsto sistemiskai visuose kūno audiniuose, bet dėl savo lipofiliškumo daugiausiai kaupiasi riebaluose. Jis lėtai eliminuojamas iš kraujo plazmos, tai rodo visą laikotarpį po gydymo kas mėnesį plazmoje aptinkamos moksidektino koncentracijos.

T<sub>1/2</sub> šunims yra apie 28,4 dienos.

Tyrimai, kuriais buvo vertintos moksidektino farmakokinetinės savybės vaistą naudojus daug kartų, parodė, kad pastovi koncentracija kraujo serume pasiekama vaistą naudojus 4 mėnesius iš eilės.

## Savybės aplinkoje

Moksidektinas klasifikuojamas kaip patvarus, bioakumuliacinis ir toksiškas aplinkoje.

Žr. 3.5 ir 5.5 p.

## 5. FARMACINIAI DUOMENYS

### 5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Nėra.

### 5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 2 metai.

### 5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti gamintojo pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos ir drėgmės.

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

### 5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Pipetės: balta pipetė, sudaryta iš termiškai suformuoto apvalkalo, kurį sudaro (polipropilenas (PP)/ciklinis olefino kopolimeras (COC)/etileno vinilo alkoholis (EVOH)/polipropilenas (PP) su užspaudžiamu dangteliu.

Pakelio: polietilenas (PET)/aliuminio folija/nailonas/mažo tankio polietilenas (LDPE).

#### Pakuotės dydžiai

Imoxat mažiems šunims: 0,4 ml vienoje pipetėje;

Imoxat vidutiniams šunims: 1,0 ml vienoje pipetėje;

Imoxat dideliems šunims: 2,5 ml vienoje pipetėje;

Imoxat labai dideliems šunims: 4,0 ml vienoje pipetėje.

Kiekvienoje kartoninėje dėžutėje yra 1 arba 3 pipetės atskiruose folijos paketėliuose.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

### 5.5. Specialiosios nesunaudotų veterinarinių vaistų ar su jų naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Šio veterinarinio vaisto neturi patekti į vandens telkinius, nes tai gali būti pavojinga žuvims ir kitiems vandens organizmams.

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

## 6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

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

Imoxat mažiems šunims:

EU/2/21/280/003 (3 pipetės)

EU/2/21/280/009 (1 pipetėje)

Imoxat vidutiniams šunims:

EU/2/21/280/004 (3 pipetės)

EU/2/21/280/010 (1 pipetėje)

Imoxat dideliems šunims:

EU/2/21/280/005 (3 pipetės)

EU/2/21/280/011 (1 pipetėje)

Imoxat labai dideliems šunims:

EU/2/21/280/006 (3 pipetės)

EU/2/21/280/012 (1 pipetėje)

## **8. REGISTRAVIMO DATA**

Registravimo data: 2021/12/07

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

MMMM m. {mėnuo} mėn.

## **10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA**

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

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

## **II PRIEDAS**

### **KITOS REGISTRACIJOS SĄLYGOS IR REIKALAVIMAI**

Nėra.

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

## **A. ŽENKLINIMAS**

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

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Imoxat, 40 mg / 4 mg, užlašinamasis tirpalas

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

Kiekvienoje 0,4 ml pipetėje yra 40 mg imidakloprido ir 4 mg moksidektino.

**3. PAKUOTĖS DYDIS**

1 pipetė  
3 pipetės

**4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)**

Mažos katės, sveriančios iki 4 kg, ir šeškai.

**5. INDIKACIJA (-OS)**

**6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)**

Užlašinti  
Tik išoriniam naudojimui.

**7. IŠLAUKA**

**8. TINKAMUMO DATA**

Tinka iki {mėnuo/metai}

**9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI**

Laikyti gamintojo pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos ir drėgmės.  
Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

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

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.



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

Tik veterinariniam naudojimui.

**12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“**

Saugoti nuo vaikų.

**13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

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

EU/2/21/280/001 (3 pipetės)

EU/2/21/280/007 (1 pipetė)

**15. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

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

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Imoxat, 80 mg / 8 mg, užlašinamasis tirpalas

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

Kiekvienoje 0,8 ml pipetėje yra 80 mg imidakloprido ir 8 mg moksidektino.

**3. PAKUOTĖS DYDIS**

1 pipetė  
3 pipetės

**4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)**

Didelės katės, sveriančios >4–8 kg.

**5. INDIKACIJA (-OS)**

**6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)**

Užlašinti  
Tik išoriniam naudojimui.

**7. IŠLAUKA**

**8. TINKAMUMO DATA**

Tinka iki {mėnuo/metai}

**9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI**

Laikyti gamintojo pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos ir drėgmės.  
Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

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

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

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

Tik veterinariniam naudojimui.

**12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“**

Saugoti nuo vaikų.

**13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

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

EU/2/21/280/002 (3 pipetės)

EU/2/21/280/008 (1 pipetė)

**15. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

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

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Imoxat, 40 mg / 10 mg, užlašinamasis tirpalas

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

Kiekvienoje 0,4 ml pipetėje yra 40 mg imidakloprido ir 10 mg moksidektino.

**3. PAKUOTĖS DYDIS**

1 pipetė  
3 pipetės

**4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)**

Maži šunys, sveriantys iki 4 kg.

**5. INDIKACIJA (-OS)**

**6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)**

Užlašinti  
Tik išoriniam naudojimui.

**7. IŠLAUKA**

**8. TINKAMUMO DATA**

Tinka iki {mėnuo/metai}

**9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI**

Laikyti gamintojo pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos ir drėgmės.  
Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

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

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

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

Tik veterinariniam naudojimui.

**12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“**

Saugoti nuo vaikų.

**13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

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

EU/2/21/280/003 (3 pipetės)

EU/2/21/280/009 (1 pipetė)

**15. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

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

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Imoxat, 100 mg / 25 mg, užlašinamasis tirpalas

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

Kiekvienoje 1 ml pipetėje yra 100 mg imidakloprido ir 25 mg moksidektino.

**3. PAKUOTĖS DYDIS**

1 pipetė  
3 pipetės

**4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)**

Vidutiniai šunys, sveriantys >4–10 kg.

**5. INDIKACIJA (-OS)**

**6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)**

Užlašinti  
Tik išoriniam naudojimui.

**7. IŠLAUKA**

**8. TINKAMUMO DATA**

Tinka iki {mėnuo/metai}

**9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI**

Laikyti gamintojo pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos ir drėgmės.  
Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

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

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

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

Tik veterinariniam naudojimui.

**12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“**

Saugoti nuo vaikų.

**13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

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

EU/2/21/280/004 (3 pipetės)

EU/2/21/280/010 (1 pipetė)

**15. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

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

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Imoxat, 250 mg / 62,5 mg, užlašinamasis tirpalas

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

Kiekvienoje 2,5 ml pipetėje yra 250 mg imidakloprido ir 62,5 mg moksidektino.

**3. PAKUOTĖS DYDIS**

1 pipetė  
3 pipetės

**4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)**

Dideli šunys, sveriantys >10–25 kg.

**5. INDIKACIJA (-OS)**

**6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)**

Užlašinti  
Tik išoriniam naudojimui.

**7. IŠLAUKA**

**8. TINKAMUMO DATA**

Tinka iki {mėnuo/metai}

**9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI**

Laikyti gamintojo pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos ir drėgmės.  
Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

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

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.



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

Tik veterinariniam naudojimui.

**12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“**

Saugoti nuo vaikų.

**13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

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

EU/2/21/280/005 (3 pipetės)

EU/2/21/280/011 (1 pipetė)

**15. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

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

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Imoxat, 400 mg / 100 mg, užlašinamasis tirpalas

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

Kiekvienoje 4 ml pipetėje yra 400 mg imidakloprido ir 100 mg moksidektino.

**3. PAKUOTĖS DYDIS**

1 pipetė  
3 pipetės

**4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)**

Labai dideli šunys, sveriantys >25–40 kg.

**5. INDIKACIJA (-OS)**

**6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)**

Užlašinti  
Tik išoriniam naudojimui.

**7. IŠLAUKA**

**8. TINKAMUMO DATA**

Tinka iki {mėnuo/metai}

**9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI**

Laikyti gamintojo pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos ir drėgmės.  
Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

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

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

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

Tik veterinariniam naudojimui.

**12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKU“**

Saugoti nuo vaikų.

**13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

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

EU/2/21/280/006 (3 pipetės)

EU/2/21/280/012 (1 pipetė)

**15. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŖŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ**

**PAKELIS (PET/Alu/NYLON/LDPE)**

**Imoxat mažoms katėms ir šėškams**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Imoxat, užlašinamasis tirpalas



**2. VEIKLIŲJŲ MEDŖIAGŲ KIEKYBINė INFORMACIJA**

40 mg imidakloprido ir 4 mg moksidektino.

(≤ 4 kg)

**3. SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

**4. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŖŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ**  
**PAKELIS (PET/Alu/NYLON/LDPE)**  
**Imoxat didelėms katėms**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Imoxat, užlašinamasis tirpalas



**2. VEIKLIŲJŲ MEDŖIAGŲ KIEKYBINė INFORMACIJA**

80 mg imidakloprido ir 8 mg moksidektino.  
(> 4–8 kg)

**3. SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

**4. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŖŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ**

**PAKELIS (PET/Alu/NYLON/LDPE)**

**Imoxat maŖiems Ŗunims**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Imoxat, uŖlaŖinamasis tirpalas



**2. VEIKLIŲJŲ MEDŖIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA**

40 mg imidakloprido ir 10 mg moksidektino.

( $\leq$  4 kg)

**3. SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

**4. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŖŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ**  
**PAKELIS (PET/Alu/NYLON/LDPE)**  
**Imoxat vidutiniams ūunims**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Imoxat, uŖlašinamasis tirpalas



**2. VEIKLIŲJŲ MEDŖIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA**

100 mg imidakloprido ir 25 mg moksidektino.  
(> 4–10 kg)

**3. SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

**4. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŖŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ**  
**PAKELIS (PET/Alu/NYLON/LDPE)**  
**Imoxat dideliems ņunims**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Imoxat, uŭlaŕinamasis tirpalas



**2. VEIKLIŲJŲ MEDŖIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA**

250 mg imidakloprido ir 62,5 mg moksidektino.  
(> 10–25 kg)

**3. SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

**4. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}



**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŖŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ**

**PAKELIS (PET/Alu/NYLON/LDPE)**

**Imoxat labai dideliems Ŗunims**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Imoxat, uŖlaŖinamasis tirpalas



**2. VEIKLIŲJŲ MEDŖIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA**

400 mg imidakloprido ir 100 mg moksidektino.  
(> 25–40 kg)

**3. SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

**4. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ AR JUOSTELIŲ**

**PIPETĖS (PP/COC/EVOH/PP)**  
**Imoxat mažoms katėms ir šėškams**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Imoxat



**2. VEIKLIŲJŲ MEDŹIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA**

( $\leq$  4 kg)

**3. SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

**4. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ AR JUOSTELIŲ**

**PIPETĖS (PP/COC/EVOH/PP)  
Imoxat didelėms katėms**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Imoxat



**2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA**

(> 4–8 kg)

**3. SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

**4. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT LIZDINIŪ PLOKŠTELIŪ AR JUOSTELIŪ**

**PIPETĖS (PP/COC/EVOH/PP)**  
**Imoxat maųiems ųunims**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Imoxat



**2. VEIKLIŪJŪ MEDųIAGŪ KIEKYBINĖ INFORMACIJA**

( $\leq$  4 kg)

**3. SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

**4. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ AR JUOSTELIŲ**

**PIPETĖS (PP/COC/EVOH/PP)  
Imoxat vidutiniams šunims**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Imoxat



**2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA**

(> 4–10 kg)

**3. SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

**4. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT LIZDINIŪ PLOKŠTELIŪ AR JUOSTELIŪ**

**PIPETĒS (PP/COC/EVOH/PP)**  
**Imoxat dideliems ņunims**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Imoxat



**2. VEIKLIŪJŪ MEDŹIAGŪ KIEKYBINĒ INFORMACIJA**

(> 10–25 kg)

**3. SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

**4. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mĕnuo/metai}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT LIZDINIŪ PLOKŠTELIŪ AR JUOSTELIŪ**

**PIPETĖS (PP/COC/EVOH/PP)  
Imoxat labai dideliems ūunims**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Imoxat



**2. VEIKLIŪJŪ MEDŹIAGŪ KIEKYBINĖ INFORMACIJA**

(> 25–40 kg)

**3. SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

**4. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}

## **B. PAKUOTĖS LAPELIS**



## PAKUOTĖS LAPELIS

### 1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Imoxat, 40 mg / 4 mg, užlašinamasis tirpalas mažoms katėms ir šėškams

Imoxat, 80 mg / 8 mg, užlašinamasis tirpalas didelėms katėms

### 2. Sudėtis

Vienoje dozėje (pipetėje) yra:

	Vienkartinė dozė	Imidakloprido	Moksidektino
Imoxat mažoms katėms ( $\leq 4$ kg) ir šėškams	0,4 ml	40 mg	4 mg
Imoxat didelėms katėms ( $> 4-8$ kg)	0,8 ml	80 mg	8 mg

Pagalbinės medžiagos: 1 mg/ml butilhidroksitoluenas (E321).

Nuo bespalvio iki geltonos spalvos tirpalas.

### 3. Paskirties gyvūnų rūšys



Katės, šėškai

### 4. Naudojimo indikacijos

**Katėms**, esant mišrioms parazitinėms invazijoms ar jų rizikai. Veterinarinis vaistas skiriamas tik tada, kai tuo pačiu metu skiriamas vaistas nuo blusų ir vieno ar kelių kitų tikslinių parazitų:

- gydyti ir profilaktiškai nuo blusų (*Ctenocephalides felis*) invazijos,
- gydyti nuo ausų erkių (*Otodectes cynotis*) invazijos,
- gydyti nuo *Notoedres* erkių (*Notoedres cati*),
- gydyti nuo plaučių kirmėlių *Eucoleus aerophilus* (syn. *Capillaria aerophila*) (suaugusių),
- profilaktiškai nuo plaučių kirmėlių ligos (*Aelurostrongylus abstrusus* L3/L4 lervų),
- gydyti nuo plaučių kirmėlių *Aelurostrongylus abstrusus* (suaugusių),
- gydyti nuo akių kirmėlių *Thelazia callipaeda* (suaugusių),
- profilaktiškai nuo širdies kirmėlių ligos (*Dirofilaria immitis* L3 ir L4 lervų),
- gydyti nuo skrandžio ir žarnyno nematodų (L4 lervų, nesubrendusių suaugusių ir suaugusių *Toxocara cati* ir *Ancylostoma tubaeforme*).

Veterinarinis vaistas gali būti naudojamas kaip pagalbinė priemonė gydant blusinį alerginį dermatitą (BAD).

**Šėškams**, esant mišrioms parazitinėms invazijoms ar jų rizikai. Veterinarinis vaistas skiriamas tik tada, kai tuo pačiu metu skiriamas vaistas nuo blusų ir profilaktiškai nuo širdies kirmėlių ligos:

- gydyti ir profilaktiškai nuo blusų (*Ctenocephalides felis*) invazijos,
- profilaktiškai nuo širdies kirmėlių ligos (*Dirofilaria immitis* L3 ir L4 lervų).

### 5. Kontraindikacijos

Negalima naudoti kačiukams iki 9 sav. amžiaus.

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

Šeškams negalima naudoti „Imoxat didelėms katėms“ (0,8 ml) ir „Imoxat šunims“ (jokio dydžio).

Negalima naudoti šunims. Vietoje to, šunims reikia naudoti „Imoxat šunims“, kuriame yra 100 mg/ml imidakloprido ir 25 mg/ml moksidektino.

Negalima naudoti kanarėlėms.

## 6. Specialieji įspėjimai

Šeškams, sveriantiems daugiau nei 2 kg, veterinarinio vaisto efektyvumas nebuvo nustatytas, todėl veikimo trukmė jiems gali būti trumpesnė.

Trumpalaikis gyvūno sąlytis su vandeniu vieną ar du kartus tarp mėnesinių gydymų neturėtų žymiai sumažinti vaisto efektyvumo. Tačiau dažnas gydyto gyvūno maudymas šampūnu ar nardinimas į vandenį gali sumažinti vaisto efektyvumą.

Nereikalingas antiparazitinių preparatų naudojimas arba naudojimas nesilaikant VVA pateiktų nurodymų gali padidinti atsparumo atrankos įtampą ir sumažinti veiksmingumą. Sprendimas naudoti vaistą turėtų būti pagrįstas kiekvienam gyvūnui atskirai, pagal parazitų rūšies ir užsikrėtimo patvirtinimą arba užkrėtimo riziką, pagrįsta jo epidemiologinėmis savybėmis.

Turėtų būti apsvarstyta, kad kiti to paties namų ūkio gyvūnai gali būti užkrėtimo blusomis, erkėmis, virškinimo trakto nematodais, širdies kirmėlėmis ir (arba) plaučių kirmėlėmis šaltinis, ir, jei reikia, juos gydyti atitinkamu vaistu

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

Kates, sveriančias mažiau kaip 1 kg, ir šeškus, sveriančius mažiau kaip 0,8 kg, gydyti galima tik įvertinus naudą ir riziką.

Nėra pakankamai duomenų apie veterinarinio vaisto naudojimą ligotiems ir silpniems gyvūnams, todėl šiems gyvūnams jį galima naudoti tik įvertinus naudą ir riziką.

Negalima lašinti į gyvūno burną, akis ar ausis.

Būtina stengtis, kad gyvūnas nenurytų veterinarinio vaisto ir jis nepatektų į gydomo ar kito gyvūno akis ir (ar) burną. Reikia atidžiai apsvarstyti tinkamą, skyriuje „Nuorodos dėl tinkamo naudojimo“ nurodytą naudojimo būdą. Ypač tai, jog veterinarinį vaistą reikia lašinti į nurodytą vietą, siekiant sumažinti riziką gyvūnui nulaižyti veterinarinį vaistą. Negalima leisti ką tik gydytiems gyvūnams laižyti vienas kito. Kol užlašinimo vieta neišdžiūvus, negalima leisti gydytiems gyvūnams kontaktuoti su negydytais gyvūnais.

Atsitiktinai nurijus, reikia skirti simptominį gydymą. Specifinis priešnuodis nežinomas. Tikslinga naudoti aktyviają anglį.

Kates ir šeškus, gyvenančius ar buvusius teritorijose, kuriose sergama širdies kirmėlių ligomis, rekomenduojama veterinariniu vaistu gydyti kartą per mėnesį.

Kadangi kačių ir šeškų širdies kirmėlių invazijos diagnozės tikslumas yra ribotas, rekomenduojama atlikti tyrimus dėl širdies kirmėlių invazijos visoms 6 mėn. ir vyresnėms katėms bei šeškams prieš pradėdant profilaktinį gydymą, nes naudojant veterinarinį vaistą gyvūnams, kurie turi suaugusių širdies kirmėlių, gali pasireikšti sunkus nepageidaujamas poveikis, net gaišimas. Jei diagnozuota suaugusių širdies kirmėlių invazija, gydyti reikia pagal dabartines mokslines žinias.

Kai kurioms katėms užsikrėtimas *Notoedres cati* gali būti stiprus. Tokiais sunkiais atvejais reikia taikyti papildomą gydymą, nes gydymo vien šiuo veterinariniu vaistu gali nepakakti, norint išvengti gyvūno mirties.

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

Būtina vengti, kad nepatektų ant odos, į akis ar burną.

Naudojimo metu negalima valgyti, gerti ar rūkyti.

Po naudojimo reikia kruopščiai nusiplauti rankas.

Naudojus vaistą, negalima glostyti ar liesti gyvūno, kol neišdžiūvo vaisto užlašavimo vieta.

Atsitiktinai patekus ant odos, nedelsiant reikia plauti muilu ir vandeniu.

Žmonės, kuriems padidėjęs jautrumas benzilo alkoholiui, imidaklopridui ar moksidektinui, veterinarinį vaistą turi naudoti apdairiai. Labai retais atvejais veterinarinis vaistas gali dirginti odą ar atsirasti greit praeinančios odos reakcijos (pvz., tirpulis, sudirginimas, deginimo / peršėjimo pojūtis).

Labai retais atvejais jautriems asmenims vaistas gali sudirginti kvėpavimo takus.

Veterinariniam vaistui atsitiktinai patekus į akis, nedelsiant reikia kruopščiai plauti vandeniu.

Jei odos ar akių simptomai išlieka arba veterinarinis vaistas atsitiktinai nuryjamas, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinę lapelį ar etiketę.

#### Vaikingumas, laktacija ir vaisingumas

Veterinarinio vaisto saugumas tiksliniams gyvūnams vaikingumo ir laktacijos metu nebuvo nustatytas. Todėl veterinarinio vaisto nerekomenduojama naudoti veisiamiems gyvūnams, taip pat vaikingumo ir laktacijos metu.

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

Gydymo veterinariniu vaistu metu negalima skirti jokių kitų antiparazitinių makrociklinių laktonų.

Nebuvo nustatyta sąveikos tarp veterinarinio vaisto ir įprastai naudojamų veterinarinių vaistų, medicininių ar chirurginių procedūrų.

#### Perdozavimas

Iki 10 kartų didesnės nei rekomenduojamos dozės kačių buvo toleruojamos be akivaizdaus nepalankaus poveikio ar nepageidaujamų klinikinių požymių.

Veterinarinį vaistą skyrus kačiukams iki penkių kartų didesnėmis nei rekomenduojamos dozėmis, kas dvi savaites šešis kartus, nebuvo pastebėta sunkaus šalutinio poveikio. Buvo pastebėtas trumpalaikis vyzdžio išsiplėtimas, seilėjimasis ir vėmimas bei trumpalaikis kvėpavimo pagreitėjimas.

Atsitiktinai nurijus ar perdozavus, labai retai gali pasireikšti neurologiniai požymiai (dauguma jų trumpalaikiai): ataksija, bendras drebulys, akių pakitimai (išsiplėtę vyzdžiai, silpnas vyzdžio refleksas, nistagmas), nenormalus kvėpavimas, seilėjimasis ir vėmimas.

Veterinarinis vaistas skyrus šėškams iki 5 kartų didesnėmis nei rekomenduojamos dozėmis, kas 2 sav. 4 kartus, jos buvo toleruojamos be akivaizdaus nepalankaus poveikio ar nepageidaujamų klinikinių požymių.

#### Kitos atsargumo priemonės

Veterinariniame vaiste esantis tirpiklis gali dažyti ar sugadinti tam tikras medžiagas, pvz., odą, tekstilę, plastikines medžiagas ir apdirbtus paviršius. Todėl reikia leisti užlašintai vietai išdžiūti prieš sąlytį su tokiomis medžiagomis.

Imidaklopridas yra nuodingas paukščiams, ypač kanarėlėms.

#### Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Nėra.

## **7. Nepageidaujami reiškiniai**

Katės ir šėškai

Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų)	Riebaluotas kailis užlašinimo vietoje <sup>1</sup> Vėmimas <sup>1</sup> Padidėjusio jautrumo reakcijos <sup>6</sup> Eritema (paraudimas) <sup>1</sup>
Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Elgesio sutrikimas (pvz., susijaudinimas) <sup>2</sup> Hipersalivacija <sup>4</sup> Neurologiniai požymiai <sup>3</sup> Niežulys (niežėjimas) <sup>5</sup> Letargija <sup>2</sup> , apetito dingimas <sup>2</sup>

<sup>1</sup> Šie požymiai išnyksta be tolimesnio gydymo.

<sup>2</sup> Laikiniai pastebėtas ir susijęs su pojūčiu užlašinimo vietoje.

<sup>3</sup> Jei po gydymo gyvūnas laižo užlašinimo vietą (dauguma jų yra laikinos).

<sup>4</sup> Veterinarinis vaistas yra kartaus skonio. Kartais gali pasireikšti seilėtekis, jei gyvūnas iš karto po gydymo laižo užlašinimo vietą. Tai nėra apsinuodijimo požymis ir dingsta per kelias minutes be gydymo. Tinkamas užlašinimas sumažins užlašinimo vietos laižymą.

<sup>5</sup> Laikinas katėms.

<sup>6</sup> Vietinis.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pastebėję bet kokį šalutinį poveikį, net jei jis nenurodytas šiame pakuotės lapelyje, arba manote, kad vaistas neveiksmingas, pirmiausia kreipkitės į veterinarijos gydytoją. Apie bet kokius nepageidaujamus reiškinius taip pat galite pranešti registruotojui ar jo vietiniam atstovui naudodami šio informacinio lapelio pabaigoje pateiktą kontaktinę informaciją arba naudodamiesi savo nacionaline pranešimų sistema: {nacionalinės sistemos informacija}.

## 8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Norint užtikrinti tinkamą dozę, reikia kuo tiksliau nustatyti kūno svorį.

### Naudojimo metodas

Užlašinti.

Tik išoriniam naudojimui.

Norint, kad gyvūnas nenulaižytų vaisto, jį reikia užlašinti ant gyvūno kaklo odos prie kaukolės pagrindo.

### Dozavimo planas katėms

Rekomenduojama minimali dozė yra 10 mg/kg kūno svorio imidakloprido ir 1 mg/kg kūno svorio moksidektino, atitinkanti 0,1 ml/kg kūno svorio veterinarinio vaisto.

Siekiant gydyti arba užkirsti kelią užsikrėtimui parazitais, nurodytais šio veterinarinio vaisto naudojimo instrukcijoje, pakartotinio gydymo poreikis ir dažnumas turėtų būti grindžiami profesinėmis rekomendacijomis, taip pat turėtų būti atsižvelgiama į vietinę epidemiologinę situaciją ir gyvūno gyvenimo būdą.

Katės svoris [kg]	Naudotinos pipetės dydis	Tūris, [ml]	Imidakloprido dozė, mg/kg kūno svorio	Moksidektino dozės, mg/kg kūno svorio
≤ 4 kg	Imoxat mažoms katėms ir šeškams	0,4	ne mažiau kaip 10	ne mažiau kaip 1
> 4–8 kg	Imoxat didelėms katėms	0,8	10–20	1–2

Gydymas ir profilaktiškai nuo blusų (*Ctenocephalides felis*)

Vieną kartą gydyta katė neužsikrečia blusomis 4 sav. Pradėjus taikyti gydymą, aplinkoje esančios lėliukės gali išgyventi 6 sav. ar ilgiau, priklausomai nuo klimato sąlygų. Todėl gali tekti derinti gydymą veterinariniu vaistu ir aplinkos apdorojimą, norint nutraukti blusų vystymosi ciklą aplinkoje. Taip greičiau sumažėja blusų populiacija namuose. Kaip papildomą priemonę, gydant kates nuo blusinio alerginio dermatito, veterinarinį vaistą reikia naudoti kas mėnesį.

Gydymas nuo ausų erkių (*Otodectes cynotis*) invazijos

Vieną kartą reikia lašinti vieną veterinarinio vaisto dozę. Praėjus 30 d. po gydymo rekomenduojama, kad gyvūnų apžiūrėtų veterinarijos gydytojas, nes kai kuriuos gyvūnus gali tekti gydyti pakartotinai. Negalima lašinti tiesiai į ausies kanalą.

Gydymas nuo *Notoedres* erkių (*Notoedres cati*)

Reikia skirti vienkartinę veterinarinio vaisto dozę.

Gydymas nuo plaučių kirmėlių *Eucoleus aerophilus* (syn. *Capillaria aerophila*) (suaugusių)

Reikia skirti vienkartinę veterinarinio vaisto dozę.

Profilaktiškai nuo *Aelurostrongylus abstrusus*

Veterinarinį vaistą reikia skirti vieną kartą per mėnesį.

Gydymas nuo *Aelurostrongylus abstrusus*

Veterinarinį vaistą reikia skirti vieną kartą per mėnesį tris mėnesius iš eilės.

Gydymas nuo akių kirmėlių *Thelazia callipaeda* (suaugusių)

Reikia skirti vienkartinę veterinarinio vaisto dozę.

Profilaktiškai nuo širdies kirmėlių (*Dirofilaria immitis*)

Katės, gyvenančios endeminėse širdies kirmėlių atžvilgiu srityse ar kurios buvo tokiose srityse, gali būti užsikrėtusios suaugusiomis širdies kirmėlėmis. Todėl prieš gydant veterinariniu vaistu reikia atsižvelgti į patarimus, pateiktus punkte „Specialieji įspėjimai“.

Profilaktiškai nuo širdies kirmėlių ligos, veterinarinį vaistą reikia skirti reguliariai kas mėnesį tuo metu laiku, kai yra uodų (tarpinių šeiminių, kurie nešioja ir perduoda širdies kirmėlių lervas).

Veterinarinis vaistas gali būti skiriamas ištaisus metus. Pirmoji dozė gali būti skiriama po pirmojo galimo kontakto su uodais, bet ne vėliau kaip per mėnesį po šio kontakto. Gydyti būtina reguliariai kas mėnesį, kol praeis 1 mėnuo nuo paskutinio kontakto su uodais. Nustatant gydymo tvarką, rekomenduojama pasirinkti tą pačią kiekvieno mėnesio dieną ar datą. Kai šiuo veterinariniu vaistu keičiamas kitas profilaktinis vaistas pagal širdies kirmėlių ligos profilaktikos programą, pirmas gydymas šiuo veterinariniu vaistu turi būti skiriamas praėjus 1 mėn. nuo ankstesnio vaisto paskutinės dozės skyrimo.

Ne endeminėse vietovėse neturėtų būti kačių užsikrėtimo širdies kirmėlėmis pavojaus, todėl galima gydyti nesilaikant specialių nurodymų

Gydymas nuo apvaliųjų kirmėlių (*Toxocara cati* ir *Ancylostoma tubaeforme*)

Endeminėse širdies kirmėlių atžvilgiu srityse gydymas kas mėnesį gali pastebimai sumažinti pavojų pakartotinai užsikrėsti atitinkamomis apvaliosiomis kirmėlėmis. Neendeminėse širdies kirmėlių atžvilgiu srityse veterinarinį vaistą galima naudoti kaip dalinę sezoninės prevencinės programos nuo blusų ir virškinimo trakto nematodų priemonę.

Dozavimo planas šėškams

Viena pipetė Imoxat mažoms katėms (0,4 ml) skiriama vienam gyvūnui. Negalima viršyti rekomenduojamos dozės.

Siekiant gydyti arba užkirsti kelią užsikrėtimui parazitais, nurodytais šio veterinarinio vaisto naudojimo instrukcijoje, pakartotinio gydymo poreikis ir dažnumas turėtų būti grindžiami profesinėmis rekomendacijomis, taip pat turėtų būti atsižvelgiama į vietinę epidemiologinę situaciją ir gyvūno gyvenimo būdą.

Gydymas ir profilaktiškai nuo blusų (*Ctenocephalides felis*)

Vieną kartą gydytas šeškas neužsikrečia blusomis 3 sav. Esant didelei blusų invazijai, gydymą reiktų pakartoti po 2 sav.

Profilaktiškai nuo širdies kirmėlių (*Dirofilaria immitis*)

Šeškai, gyvenantys endeminėse širdies kirmėlių atžvilgiu vietovėse ar kurie buvo tokiose vietovėse, gali būti užsikrėtę suaugusiomis širdies kirmėlėmis. Todėl prieš gydant veterinariniu vaistu, reikia atsižvelgti į patarimus, pateiktus punkte „Specialieji įspėjimai“.

Profilaktiškai nuo širdies kirmėlių ligos, veterinarinį vaistą reikia skirti reguliariai kas mėnesį tuo metu laiku, kai yra uodų (tarpinių šeimininkų, kurie nešioja ir perduoda širdies kirmėlių lervas).

Veterinarinis vaistas gali būti skiriamas ištaisus metus. Pirmoji dozė gali būti skiriama po pirmojo galimo kontakto su uodais, bet ne vėliau kaip per mėnesį po šio kontakto. Gydyti būtina reguliariai kas mėnesį, kol praeis 1 mėn. nuo paskutinio kontakto su uodais

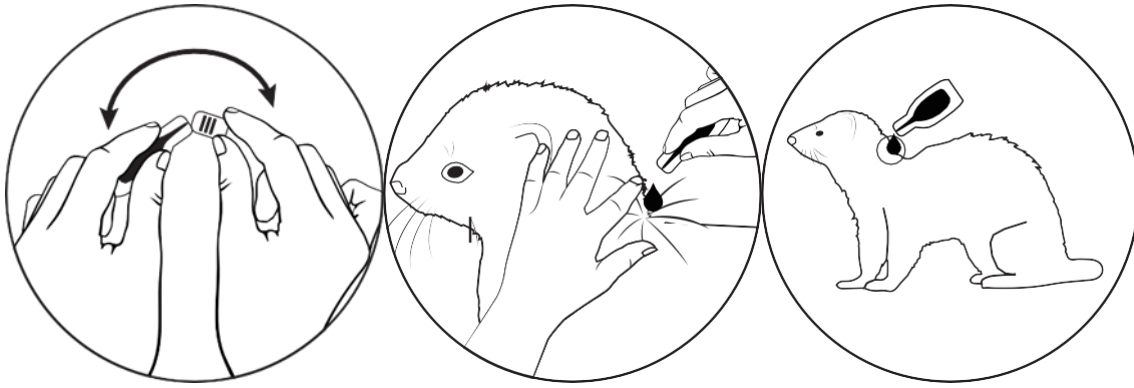
Ne endeminėse vietovėse neturėtų būti šeškų užsikrėtimo širdies kirmėlėmis pavojaus, todėl galima gydyti nesilaikant specialių nurodymų.

## 9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Vieną pipetę išimti iš pakuotės. Bakstelėti siaurą pipetės dalį, kad būtų įsitikinta, jog turinys yra pagrindiniame pipetės korpuse. Atsukti pipetės galiuką, kad turinys būtų pašalintas.

Gyvūno kailį ant kaklo prie pat kaukolės pagrindo reikia praskirti, kad matytųsi oda. Pipetės galiuką reikia uždėti ant odos ir tvirtai keletą kartų paspaudus pipetę ištuštinti ją tiesiai ant odos. Užlašinus prie kaukolės pagrindo, gyvūnas rečiau nulaižo veterinarinį vaistą. Lašinti galima tik ant nepažeistos odos.





## 10. Išlauka

Netaikytina.

## 11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti gamintojo pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos ir drėgmės.

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės ir kartoninės dėžutės. Tinkamumo data sutampa su paskutine nurodyto mėnesio diena.

## 12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Šio veterinarinio vaisto neturi patekti į vandens telkinius, nes tai gali būti pavojinga žuvisms ir kitiems vandens organizmams.

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

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

## 13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

## 14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

EU/2/21/280/001

EU/2/21/280/007

EU/2/21/280/002

EU/2/21/280/008

Pakuotės dydžiai: 0,4 ml ir 0,8 ml pipetės.

Kiekvienoje kartoninėje dėžutėje yra 1 arba 3 pipetės atskiruose folijos paketėliuose.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

## 15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

{MMMM m. {mėnuo} mėn.}

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

## 16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

Loughrea  
Co. Galway  
IE – Airija

Vietiniai atstovai ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su registruotojo vietiniu atstovu.

### **België/Belgique/Belgien**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
Irlande  
Tel: + 353 91 841788

### **Lietuva**

Dimedium Lietuva UAB  
Islandijos pl. 217-13, LT-49165  
Kaunas, Lithuania  
Tel: +370 615 64241

### **Република България**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ирландия  
Tel: + 353 91 841788

### **Luxembourg/Luxemburg**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
Irlande  
Tel: + 353 91 841788

### **Česká republika**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
Irsko  
Tel: + 353 91 841788

### **Magyarország**

Alpha-Vet  
Hofherr Albert út 42.  
1194 Budapest,  
Magyarországand  
Tel: +36 22 516 402

### **Danmark**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
Irland  
Tel: + 353 91 841788

### **Malta**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
L-irlanda  
Tel: + 353 91 841788



**Deutschland**

aniMedica GmbH  
a LIVISTO company  
Im Südfeld 9  
D-48308 Senden-Bösensell  
Tel.: +49 2536 3302-0

**Eesti**

AS Dimedium  
Roheline 9, Tahtvere,  
61410 Tartu, Estonia  
Tel: +372 739 0660

**Ελλάδα**

PROVET S.A.  
TK 19300 Ασπρόπυργος, Αττική  
Ελλάδα  
Τηλ: +30 2105508777  
e-mail: pv@provvet.gr

**España**

Industrial Veterinaria, S.A.  
a LIVISTO company  
Esmeralda, 19  
08950 Esplugues de Llobregat  
(Barcelona) España  
Tel.: +34 934 706 270

**France**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
Irlande  
Tel: + 353 91 841788

**Hrvatska**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
Irska  
Tel: + 353 91 841788

**Ireland**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Nederland**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ierland  
Tel: + 353 91 841788

**Norge**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
Irland  
Tel: + 353 91 841788

**Österreich**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
Irland  
Tel: + 353 91 841788

**Polska**

LIVISTO Sp. z o.o.  
ul. Chwaszczyńska 198 a  
81-571 Gdynia  
Polska  
Tel.: +48 58 572 24 38

**Portugal**

VETLIMA, S.A.  
Centro Empresarial da Rainha, Lote 27  
2050-501 Vila Nova da Rainha  
Portugal  
Tel +351 964404163  
Email: farmacovigilancia@vetlima.com

**România**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
Irlanda  
Tel: + 353 91 841788

**Slovenija**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
Irska  
Tel: + 353 91 841788

**Ísland**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

Loughrea

Co. Galway

Írland

Tel: + 353 91 841788

**Italia**

Industria Italiana Integratori TREI S.p.A.  
a LIVISTO company

Via Affarosa 4

42010 Rio Saliceto (RE)

Italia

Tel.: +39 0522640711

**Κύπρος**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

Loughrea

Co. Galway

Ιρλανδία

Tel: + 353 91 841788

**Latvija**

AS Dimedium Latvija

Ozolu iela 28, Jaunmarupe,

Marupes novads, LV-2166, Latvia

Tel: +371 67610001

**Slovenská republika**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

Loughrea

Co. Galway

Írsko

Tel: + 353 91 841788

**Suomi/Finland**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

Loughrea

Co. Galway

Irlanti

Tel: + 353 91 841788

**Sverige**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

Loughrea

Co. Galway

Írland

Tel: + 353 91 841788

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

Loughrea

Co. Galway

Ireland

Tel: + 353 91 841788

**17. Kita informacija**

Imidaklopridas veikia suaugusias blusas ir blusų lervas. Aplinkoje esančios blusų lervos žūsta po sąlyčio su Imoxat gydytu gyvūnu.

Veterinarinis vaistas veikia nuolat, o vienkartinė jo dozė kates nuo pakartotino užsikrėtimo *Dirofilaria immitis* apsaugo 4 savaites.

Tyrimai, kuriais buvo vertinama moksidedtino farmakokinetika po daugkartinio naudojimo parodė, kad stabilūs serumo kiekiai susidaro kates gydant apytiksliai 4 mėnesius iš eilės.

## PAKUOTĖS LAPELIS

### 1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Imoxat, 40 mg / 10 mg, užlašinamasis tirpalas mažiems šunims  
Imoxat, 100 mg / 25 mg, užlašinamasis tirpalas vidutiniams šunims  
Imoxat, 250 mg / 62,5 mg, užlašinamasis tirpalas dideliems šunims  
Imoxat, 400 mg / 100 mg, užlašinamasis tirpalas labai dideliems šunims

### 2. Sudėtis

Vienoje dozėje (pipetėje) yra:

	Vienkartinė dozė	Imidakloprido	Moksidektino
Imoxat mažiems šunims ( $\leq 4$ kg)	0,4 ml	40 mg	10 mg
Imoxat vidutiniams šunims ( $> 4$ –10 kg)	1,0 ml	100 mg	25 mg
Imoxat dideliems šunims ( $> 10$ –25 kg)	2,5 ml	250 mg	62,5 mg
Imoxat labai dideliems šunims ( $> 25$ –40 kg)	4,0 ml	400 mg	100 mg

Pagalbinės medžiagos: 1 mg/ml butilhidroksitoluenas (E321).  
Nuo bespalvio iki geltonos spalvos tirpalas.

### 3. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys.



### 4. Naudojimo indikacijos

**Šunims** esant mišrioms parazitinėms invazijoms ar jų rizikai. Veterinarinis vaistas skiriamas tik tada, kai tuo pačiu metu skiriamas vaistas nuo blusų ir vieno ar kelių kitų tikslinių parazitų:

- gydyti ir profilaktiškai nuo blusų (*Ctenocephalides felis*) invazijos,
- užsikrėtus plaukagraužiais (*Trichodectes canis*),
- užsikrėtus ausų erkėmis (*Otodectes cynotis*), odos niežais (sukeltais *Sarcoptes scabiei* var. *canis*), demodekoze (sukelta *Demodex canis*),
- profilaktiškai nuo širdies kirmėlių ligos (*Dirofilaria immitis* L3 ir L4 lervų),
- gydyti nuo cirkuliuojančių mikrofilarijų (*Dirofilaria immitis*),
- gydyti nuo odos dirofilariozės (suaugusių *Dirofilaria repens*),
- profilaktiškai nuo odos dirofilariozės (*Dirofilaria repens* L3 lervų),
- sumažinti cirkuliuojančių mikrofilarijų (*Dirofilaria repens*) skaičių,
- profilaktiškai nuo angiostrongilozės (*Angiostrongylus vasorum* L4 lervų ir nesubrendusių suaugėlių),
- gydyti nuo *Angiostrongylus vasorum* bei *Crenosoma vulpis*,
- gydyti nuo *Eucoleus* (syn. *Capillaria*) *boehmi* (suaugusių),
- gydyti nuo akių kirmėlių *Thelazia callipaeda* (suaugusių),
- profilaktiškai nuo spirocerkozės (*Spirocerca lupi*),
- gydyti nuo skrandžio ir žarnyno nematodų (L4 lervų, nesubrendusių ir suaugusių *Toxocara canis*, *Ancylostoma caninum* ir *Unicaria stenocephala*, suaugusių *Toxascaris leonina* ir *Trichuris vulpis*).

Veterinarinis vaistas gali būti naudojamas kaip pagalbinė priemonė gydant blusinį alerginį dermatitą (BAD).

## 5. Kontraindikacijos

Negalima naudoti šuniukams iki 7 sav. amžiaus.

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

Negalima naudoti šunims, kuriems diagnozuota 4 klasės širdies kirmėlių liga, nes vaisto saugumas nebuvo įvertintas šioje šunų grupėje.

Negalima naudoti katėms. Vietoje to, katėms reikia naudoti „Imoxat katėms“ (0,4 ml arba 0,8 ml), kuriame yra 100 mg/ml imidakloprido ir 10 mg/ml moksidektino.

Negalima naudoti šėškams. Šėškams reikia naudoti tik „Imoxat mažoms katėms ir šėškams“ (0,4 ml).

Negalima naudoti kanarėlėms.

## 6. Specialieji įspėjimai

### Specialieji įspėjimai

Trumpalaikis gyvūno sąlytis su vandeniu vieną ar du kartus tarp mėnesinių gydymų neturėtų žymiai sumažinti vaisto efektyvumo. Tačiau dažnas gydyto gyvūno maudymas šampūnu ar nardinimas į vandenį gali sumažinti veterinarinio vaisto efektyvumą.

Nereikalingas antiparazitinių preparatų naudojimas arba naudojimas nesilaikant VVA pateiktų nurodymų gali padidinti atsparumo atrankos įtampą ir sumažinti veiksmingumą. Sprendimas naudoti vaistą turėtų būti pagrįstas kiekvienam gyvūnui atskirai, pagal parazitų rūšies ir užsikrėtimo patvirtinimą arba užkrėtimo riziką, pagrįsta jo epidemiologinėmis savybėmis. Turėtų būti apsvaistoma, kad kiti to paties namų ūkio gyvūnai gali būti užkrėtimo blusomis, erkėmis, virškinimo trakto nematodais, širdies kirmėlėmis ir (arba) plaučių kirmėlėmis šaltinis, ir, jei reikia, juos gydyti atitinkamu vaistu.

Veiksmingumas nuo suaugusių *Dirofilaria repens* lauko sąlygomis tirtas nebuvo.

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

Gyvūnus, sveriančius mažiau kaip 1 kg, gydyti galima tik įvertinus naudą ir riziką.

Nėra pakankamai duomenų apie veterinarinio vaisto naudojimą ligotiems ir silpniems gyvūnams, todėl šiems gyvūnams jį galima naudoti tik įvertinus naudą ir riziką.

Negalima lašinti į gyvūno burną, akis ar ausis.

Būtina stengtis, kad gyvūnas nenurytų veterinarinio vaisto ir jis nepatektų į gydomo ir (ar) kito gyvūno akis ar burną.

Reikia atidžiai apsvaistyti tinkamą, skyriuje „Nuorodos dėl tinkamo naudojimo“ nurodytą naudojimo būdą. Ypač tai, jog veterinarinį vaistą reikia lašinti į nurodytą vietą, siekiant sumažinti riziką gyvūnui nulaižyti veterinarinį vaistą.

Negalima leisti ką tik gydytiems gyvūnams laižyti vienas kito. Kol užlašinimo vieta neišdžiūvus, negalima leisti gydytiems gyvūnams kontaktuoti su negydytais gyvūnais.

Atsitiktinai nurijus, reikia skirti simptominį gydymą. Specifinis priešnuodis nežinomas. Tikslinga naudoti aktyviają anglį.

Kai veterinarinis vaistas lašinamas ant 3–4 atskirų vietų (žr. 3.9 p.), ypatingai reikia prižiūrėti, kad gyvūnas nelaižytų lašinimo vietų.

Šiame veterinariniame vaiste yra moksidektino (makrociklinio laktono), todėl ypač apdairiai reikia naudoti (kaip aprašyta skyriuje „Patarimai dėl tinkamo skyrimo“) koli ar senųjų anglų aviganių ir giminingų veislių šunims ar jų mišrūnams; svarbu, kad veterinarinis vaistas nepatektų į koli ar senųjų anglų aviganių ir giminingų veislių šunų ar jų mišrūnų burną.

Veterinarinio vaisto saugumas nustatytas laboratoriniais tyrimais su šunimis, kuriems buvo nustatyta 1 ar 2 klasės širdies kirmėlių liga ir klinikiniu tyrimu su keletu šunų, sergančių 3 klasės širdies kirmėlių liga. Todėl veterinarinis vaistas naudojimas šunims su aiškiais ir sunkiais ligos simptomais turi būti paremtas gydančio veterinarijos gydytojo naudos ir rizikos įvertinimu.

Nors eksperimentiniais perdozavimo tyrimais nustatyta, kad veterinarinį vaistą galima saugiai naudoti šunims, užsikrėtusiems suaugusiomis širdies kirmėlėmis, tačiau jis neveikia suaugusių *Dirofilaria immitis*. Todėl rekomenduojama prieš pradėdant gyvūnus gydyti veterinariniu vaistu, visus 6 mėn. amžiaus ar vyresnius šunis, gyvenančius endeminėse širdies kirmėlių atžvilgiu srityse, patikrinti, ar nėra užsikrėtę suaugusiomis širdies kirmėlėmis. Veterinarijos gydytojo nuožiūra užsikrėtusius šunis reiktų gydyti suaugusius parazitus naikinančiu veterinariniu vaistu, norint pašalinti suaugusias širdies kirmėles.

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

Būtina vengti, kad nepatektų ant odos, į akis ar burną.

Naudojimo metu negalima valgyti, gerti ar rūkyti.

Po naudojimo reikia kruopščiai nusiplauti rankas.

Naudojus vaistą, negalima glostyti ar liesti gyvūno, kol neišdžiūvo vaisto užlašavimo vieta.

Atsitiktinai patekus ant odos, nedelsiant reikia plauti muilu ir vandeniu.

Žmonės, kuriems padidėjęs jautrumas benzilo alkoholiui, imidaklopridui ar moksidektinui, veterinarinį vaistą turi naudoti apdairiai. Labai retais atvejais veterinarinis vaistas gali dirginti odą ar atsirasti greit praeinančios odos reakcijos (pvz., tirpuly, sudirginimas, deginimo / peršėjimo pojūtis).

Labai retais atvejais jautriems asmenims veterinarinis vaistas gali sudirginti kvėpavimo takus.

Veterinariniam vaistui atsitiktinai patekus į akis, nedelsiant reikia kruopščiai plauti vandeniu.

Jei odos ar akių simptomai išlieka arba veterinarinis vaistas atsitiktinai nuryjamas, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

#### Vaikingumas, laktacija ir vaisingumas

Veterinarinio vaisto saugumas tiksliniams gyvūnams vaikingumo ir laktacijos metu nebuvo nustatytas. Todėl veterinarinio vaisto nerekomenduojama naudoti veisiamiems gyvūnams, taip pat vaikingumo ir laktacijos metu.

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

Gydymo veterinariniu vaistu metu negalima skirti jokių kitų antiparazitinių makrociklinių laktonų.

Nebuvo nustatyta sąveikos tarp veterinarinio vaisto ir įprastai naudojamų veterinarinių vaistų, medicininių ar chirurginių procedūrų.

Veterinarinio vaisto saugumas, skiriant tą pačią dieną kaip ir suaugusias širdies kirmėles naikinantį vaistą, nenustatytas.

#### Perdozavimas

Iki 10 kartų didesnės rekomenduojamos dozės suaugusių šunų buvo toleruojamos be jokio akivaizdaus nepalankaus poveikio ar klinikinių požymių. Penkis kartus didesnės už rekomenduojamą minimalią dozės, skirtos kas savaitę 17 sav. iš eilės vyresniems nei 6 mėn. šunims, buvo toleruojamos be jokio akivaizdaus nepalankaus poveikio ar nepageidaujamų klinikinių požymių.

Veterinarinį vaistą skyrus šuniukams iki 5 kartų didesnėmis nei rekomenduojamos dozėmis, kas 2 sav. 6 kartus, nebuvo pastebėta sunkaus šalutinio poveikio. Buvo pastebėtas trumpalaikis vyzdžio išsiplėtimas, seilėjimasis ir vėmimas bei trumpalaikis kvėpavimo pagreitėjimas.

Atsitiktinai nurijus ar perdozavus, labai retai gali pasireikšti neurologiniai požymiai (dauguma jų trumpalaikiai): ataksija, bendras drebulys, akių pakitimai (išsiplėtę vyzdžiai, silpnas vyzdžio refleksas,

nistagmas), nenormalus kvėpavimas, seilėjimasis ir vėmimas. Ivermektinui jautrūs koliai veislės šunys toleravo iki 5 kartų didesnę nei rekomenduojama ir skiriamą kas mėnesį dozę be jokio neigiamo poveikio, o saugumas, ivermektinui jautriems koliai veislės šunims skiriant kas savaitę, nebuvo tirtas. *Per os* skyrus 40 % vienkartinės dozės, buvo stebimi rimti neurologiniai simptomai. *Per os* skyrus 10 % rekomenduojamos dozės, nepalankus poveikis nepastebėtas.

Šunys, užsikrėtę suaugusiomis širdies kirmėlėmis, toleravo iki 5 kartų didesnę nei rekomenduojama dozę kas 2 sav. 3 kartus be jokio nepalankaus poveikio.

#### Kitos atsargumo priemonės

Veterinariniame vaiste esantis tirpiklis gali dažyti ar sugadinti tam tikras medžiagas, pvz., odą, tekstilę, plastikines medžiagas ir apdirbtus paviršius. Todėl reikia leisti užlašintai vietai išdžiūti prieš sąlytį su tokiomis medžiagomis.

Imidaklopridas yra nuodingas paukščiams, ypač kanarėlėms.

#### Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Veterinarinis vaistas negali patekti į vandens telkinius, nes yra kenksmingas vandens organizmams, kadangi moksidektinas yra labai toksiškas vandens organizmams. Šunims negalima leisti plaukioti vandens telkiniuose 4 dienas po gydymo. Žr. paantraštę „Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės“.

## 7. Nepageidaujami reiškiniai

Šunys

Dažna (1–10 gyvūnų iš 100 gydytų gyvūnų)	Kosulys <sup>1</sup> , dusulys (pasunkėjęs kvėpavimas) <sup>1</sup> , tachipnėja (greitas kvėpavimas) <sup>1</sup> Viduriavimas <sup>1</sup> , vėmimas <sup>1</sup> Apetito dingimas <sup>1</sup> , letargija <sup>1</sup>
Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų)	Vėmimas
Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Riebaluotas kailis užlašinimo vietoje <sup>2</sup> , plaukų slinkimas užlašinimo vietoje <sup>2</sup> , niežėjimas užlašinimo vietoje <sup>2</sup> , raudonavimas užlašinimo vietoje. <sup>2</sup> Elgesio sutrikimas (pvz., susijaudinimas) <sup>3</sup> Hipersalivacija <sup>4</sup> Neurologiniai požymiai (pvz., ataksija (nekoordinacija), raumenų drebulys) <sup>5</sup> Niežulys (niežėjimas) <sup>6</sup> Apetito dingimas <sup>3</sup> , letargija <sup>3</sup>

<sup>1</sup> Šunims, kurių organizme yra širdies kirmėlių ir kuriems yra mikrofilaremija, galimi virškinimo trakto ir sunkių kvėpavimo takų požymiai, kuriuos gali reikėti nedelsiant gydyti veterinariniu būdu.

<sup>2</sup> Trumpalaikės vietinės odos jautrumo reakcijos. Šie požymiai išnyksta toliau jų negydant.

<sup>3</sup> Laikiniai pastebėtas ir susijęs su pojūčiu užlašinimo vietoje.

<sup>4</sup> Kartais gali pasireikšti, jei gyvūnas iš karto po gydymo laižo užlašinimo vietą. Tai nėra apsinuodijimo požymis ir dingsta per kelias minutes be gydymo. Tinkamas užlašinimas sumažins užlašinimo vietos laižymą.

<sup>5</sup> Dauguma neurologinių požymių pasireiškia laikinai.

<sup>6</sup> Laikinas šunims.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pastebėję bet kokią šalutinį poveikį, net jei jis nenurodytas šiame pakuotės lapelyje, arba manote, kad vaistas neveiksmingas, pirmiausia kreipkitės į veterinarijos gydytoją. Apie bet

kokius nepageidaujamus reiškinius taip pat galite pranešti registruotojui ar jo vietiniam atstovui naudodami šio informacinio lapelio pabaigoje pateiktą kontaktinę informaciją arba naudodamiesi savo nacionaline pranešimų sistema: {nacionalinės sistemos informacija}.

## 8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Norint užtikrinti tinkamą dozę, reikia kuo tiksliau nustatyti kūno svorį.

### Naudojimo metodas

Užlašinti.

Tik išoriniam naudojimui.

Užtepkite ant odos lokaliai tarp menčių.

### Dozavimo planas

Rekomenduojama minimali dozė yra 10 mg/kg kūno svorio imidakloprido ir 2,5 mg/kg kūno svorio moksidektino, atitinkanti 0,1 ml/kg kūno svorio veterinarinio vaisto.

Siekiant gydyti arba užkirsti kelią užsikrėtimui parazitais, nurodytais šio veterinarinio vaisto naudojimo instrukcijoje, pakartotinio gydymo poreikis ir dažnumas turėtų būti grindžiami profesinėmis rekomendacijomis, taip pat turėtų būti atsižvelgiama į vietinę epidemiologinę situaciją ir gyvūno gyvenimo būdą.

Suns svoris, [kg]	Naudotinos pipetės dydis	Tūris, [ml]	Imidakloprido dozė, mg/kg kūno svorio	Moksidektino dozės, mg/kg kūno svorio
≤ 4 kg	Imoxat mažiems šunims	0,4	ne mažiau kaip 10	ne mažiau kaip 2,5
> 4–10 kg	Imoxat vidutiniams šunims	1,0	10–25	2,5–6,25
> 10–25 kg	Imoxat dideliems šunims	2,5	10–25	2,5–6,25
> 25–40 kg	Imoxat labai dideliems	4,0	10–16	2,5–4
> 40 kg	Atitinkamų pipečių derinys			

### Gydymas ir profilaktiškai nuo blusų (*Ctenocephalides felis*)

Vieną kartą gydytas šuo blusomis neužsikrečia 4 sav. Pradėjus taikyti gydymą, aplinkoje esančios lėliukės gali išgyventi 6 sav. ar ilgiau, priklausomai nuo klimato sąlygų. Todėl gali tekti derinti gydymą veterinariniu vaistu ir aplinkos apdorojimą, norint nutraukti blusų vystymosi ciklą aplinkoje. Taip greičiau sumažėja blusų populiacija namuose. Kaip papildomą priemonę, gydant šunis nuo blusinio alerginio dermatito, veterinarinį vaistą reikia naudoti kas mėnesį.

### Gydymas užsikrėtus plaukagraužiais (*Trichodectes canis*)

Reikia lašinti vieną veterinarinio vaisto dozę. Praėjus 30 d. po gydymo rekomenduojama, kad gyvūną apžiūrėtų veterinarijos gydytojas, nes kai kuriuos gyvūnus gali tekti gydyti pakartotinai.

### Gydymas užsikrėtus ausų erkėmis (*Otodectes cynotis*)

Vieną kartą reikia lašinti vieną veterinarinio vaisto dozę. Kiekvieną kartą gydant rekomenduojama švelniai pašalinti išoriniame ausies kanale susikaupusius nešvarumus. Praėjus 30 d. po gydymo rekomenduojama, kad gyvūną apžiūrėtų veterinarijos gydytojas, nes kai kuriuos gyvūnus gali tekti gydyti pakartotinai. Negalima lašinti tiesiai į ausies kanalą.

### Gydymas nuo odos niežų (sukeltų *Sarcoptes scabiei* var. *canis*)

Reikia lašinti du kartus kas 4 sav. po vieną veterinarinio vaisto dozę.

### Gydymas nuo demodekozės (sukeltos *Demodex canis*)

Lašinant po vieną dozę kas 4 savaites 2–4 mėn., vaistas veikia *Demodex canis* ir žymiai gerėja klinikinė gyvūno būklė, ypatingai esant nestipriai ar vidutinio stiprumo demodekozei. Ypatingai sunkiais atvejais gali tekti taikyti ilgesnį ir dažnesnį gydymą. Norint pasiekti geriausią įmanomą atsaką šiais sunkiais atvejais, veterinarijos gydytojo nuožiūra, veterinarinis vaistas gali būti skiriamas kartą per savaitę ir ilgesnį laiką. Visais atvejais svarbiausia gydymą tęsti tol, kol mažiausiai 2 kartus iš eilės kas mėnesį imamų odos skutenų mėginiai bus neigiami. Šunų gydymą reikėtų nutraukti, jeigu po 2 mėn. gydymo pagerėjimas nepastebimas arba erkių skaičius nepakinta. Reikia taikyti alternatyvius gydymo būdus. Būtina pasitarti su savo veterinarijos gydytoju.

Kadangi demodekozę paprastai sukelia daug veiksnių, rekomenduojama gyvūnus, sergančius tuo metu kitomis ligomis, gydyti atitinkamai.

#### Profilaktiškai nuo širdies kirmėlių ligos (*D. immitis*)

Šunys, gyvenantys endeminėse širdies kirmėlių atžvilgiu vietovėse ar kurie buvo tokiose vietovėse, gali būti užsikrėtę suaugusiomis širdies kirmėlėmis. Todėl prieš gydant veterinariniu vaistu, reikia atsižvelgti į patarimus, pateiktus skyriuje „Specialieji įspėjimai“.

Širdies kirmėlių ligos profilaktikai veterinarinį vaistą reikia skirti reguliariai kas mėnesį tuo metu laiku, kai yra uodų (tarpinių šeimininkų, kurie nešioja ir perduoda *D. immitis* lervas). Veterinarinis vaistas gali būti skiriamas ištisus metus. Pirmoji dozė gali būti skiriama po pirmojo galimo kontakto su uodais, bet ne vėliau kaip per mėnesį po šio kontakto. Gydyti būtina reguliariai kas mėnesį, kol praeis 1 mėn. nuo paskutinio kontakto su uodais. Nustatant gydymo tvarką, rekomenduojama pasirinkti tą pačią kiekvieno mėnesio dieną ar datą. Kai šiuo veterinariniu vaistu keičiamas kitas profilaktinis vaistas pagal širdies kirmėlių ligos profilaktikos programą, pirmas gydymas šiuo veterinariniu vaistu turi būti skiriamas praėjus 1 mėn. nuo ankstesnio vaisto paskutinės dozės skyrimo.

Ne endeminėse vietovėse neturėtų būti šunų užsikrėtimo širdies kirmėlėmis pavojaus, todėl galima gydyti nesilaikant specialių nurodymų

#### Profilaktiškai nuo odos dirofiliariozės (odos kirmėlių) (*D. repens*)

Odos dirofiliariozės profilaktikai veterinarinį vaistą reikia skirti reguliariai kas mėnesį tuo metu laiku, kai yra uodų (tarpinių šeimininkų, kurie nešioja ir perduoda *D. repens* lervas). Veterinarinis vaistas gali būti skiriamas ištisus metus ar likus ne mažiau kaip 1 mėn. iki numanomo pirmojo uodų pasirodymo. Gydyti būtina reguliariai kas mėnesį, kol praeis 1 mėn. nuo paskutinio kontakto su uodais. Nustatant gydymo tvarką, rekomenduojama pasirinkti tą pačią kiekvieno mėnesio dieną ar datą

#### Gydymas nuo mikrofilarijų (*D. immitis*)

Veterinarinį vaistą reikia skirti vieną kartą per mėnesį 2 mėnesius iš eilės.

#### Gydymas nuo odos dirofiliariozės (odos kirmėlių) (suaugusių *Dirofilaria repens*)

Veterinarinį vaistą reikia lašinti vieną kartą per mėnesį šešis mėnesius iš eilės.

#### Mikrofilarijų (odos kirmėlių) (*D. repens*) skaičiaus sumažinimas

Veterinarinį vaistą reikia skirti vieną kartą per mėnesį 4 mėnesius iš eilės.

#### Gydymas ir profilaktiškai nuo *Angiostrongylus vasorum*

Reikia lašinti vieną veterinarinio vaisto dozę. Praėjus 30 d. po gydymo rekomenduojama, kad gyvūną apžiūrėtų veterinarijos gydytojas, nes kai kuriuos gyvūnus gali tekti gydyti pakartotinai.

Endeminėse srityse lašinimas kas mėnesį apsaugos nuo angiostrongilozės ir *Angiostrongylus vasorum* infekcijos.

#### Gydymas nuo *Crenosoma vulpis*

Reikia lašinti vieną veterinarinio vaisto dozę.

#### Profilaktiškai nuo spirocerkozės (*Spirocerca lupi*)

Veterinarinį vaistą reikia skirti 1 kartą per mėnesį.



Gydymas nuo *Eucoleus* (syn. *Capillaria*) *boehmi* (suaugusių)

Veterinarinį vaistą reikia skirti vieną kartą per mėnesį 2 mėnesius iš eilės. Siekiant išvengti galimo pakartotinio užsikrėtimo, tarp dviejų gydymų patartina saugoti, kad šunys neeštų savo išmatų.

Gydymas nuo akių kirmėlių *Thelazia callipaeda* (suaugusių)

Reikia lašinti vieną veterinarinio vaisto dozę.

Gydymas nuo apvaliųjų kirmėlių (*Toxocara canis*, *Ancylostoma caninum*, *Uncinaria stenocephala*, *Toxascaris leonina* ir *Trichuris vulpis*)

Endeminėse širdies kirmėlių atžvilgiu srityse, gydymas kas mėnesį gali pastebimai sumažinti pavojų pakartotinai užsikrėsti atitinkamomis apvaliosiomis kirmėlėmis. Neendeminėse širdies kirmėlių atžvilgiu srityse vaistą galima naudoti kaip dalinę sezoninės prevencinės programos nuo blusų ir virškinimo trakto nematodų priemonę.

Tyrimais nustatyta, kad gydomi kas mėnesį šunys apsaugomi nuo *Uncinaria stenocephala* invazijos.

## 9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

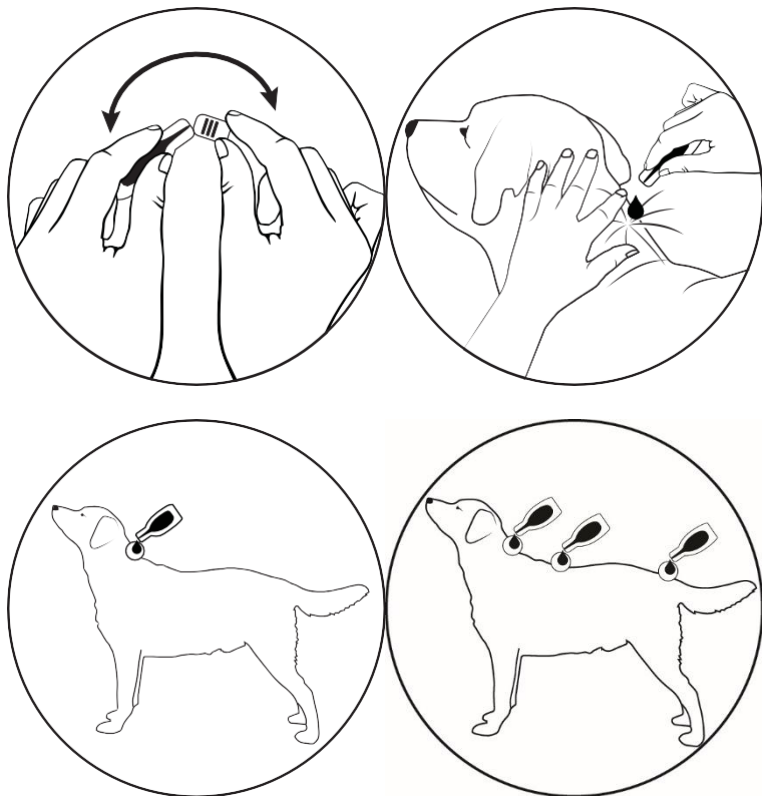
Pipetę išimti iš pakuotės. Bakstelėti siaurą pipetės dalį, kad būtų įsitikinta, jog turinys yra pagrindiniame pipetės korpuse. Atsukti pipetės galiuką, kad turinys būtų pašalintas

Šunims iki 25 kg

Stovinčiam šuniui reikia praskirti kailį tarp menčių, kad matytųsi oda. Jei tik įmanoma, lašinti reikia ant sveikos odos. Pipetės galiuką reikia uždėti ant odos ir tvirtai keletą kartų paspaudus pipetę, ištuštinti ją tiesiai ant odos.

Šunims, sveriantiems daugiau kaip 25 kg

Lengviau lašinti ant stovinčio šuns. Visą pipetės turinį reikia užlašinti tolygiai ant 3 ar 4 vietų išilgai nugaros, nuo tarpumentės iki uodegos pagrindo. Kiekvienoje vietoje reikia praskirti kailį, kad matytųsi oda. Jei tik įmanoma, lašinti reikia ant sveikos odos. Pipetės galiuką padėjus ant odos, lengvu spustelėjimu reikia išspausti nedidelį kiekį tirpalo tiesiai ant odos. Vienoje vietoje negalima lašinti per didelio kiekio tirpalo, nes jis gali nutekėti žemyn šuns šonais.



## 10. Išlauka

Netaikytina.

## 11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti gamintojo pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos ir drėgmės.

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Ant etiketės ir dėžutės nurodytam tinkamumo laikui pasibaigus, šio veterinarinio vaisto vartoti negalima. Galiojimo pabaigos data – paskutinė to mėnesio diena.

## 12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Šio veterinarinio vaisto neturi patekti į vandens telkinius, nes tai gali būti pavojinga žuvisms ir kitiems vandens organizmams.

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

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

## 13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

## 14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

EU/2/21/280/003

EU/2/21/280/009

EU/2/21/280/004

EU/2/21/280/010

EU/2/21/280/005

EU/2/21/280/011

EU/2/21/280/006

EU/2/21/280/012

Pakuotės dydžiai: 0,4 ml ir 1 ml, 2,5 ml ir 4 ml vienoje pipetėje.

Kiekvienoje kartoninėje dėžutėje yra 1 arba 3 pipetės atskiruose folijos paketėliuose.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

## 15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

{MMMM m. {mėnuo} mėn.}

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

## 16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

Loughrea

Co. Galway

IE – Airija

Vietiniai atstovai ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su registruotojo vietiniu atstovu.

**België/Belgique/Belgien**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
Irlande  
Tel: + 353 91 841788

**Lietuva**

Dimedium Lietuva UAB  
Islandijos pl. 217-13, LT-49165  
Kaunas, Lithuania  
Tel: +370 615 64241

**Република България**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ирландия  
Tel: + 353 91 841788

**Luxembourg/Luxemburg**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
Irlande  
Tel: + 353 91 841788

**Česká republika**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
Irsko  
Tel: + 353 91 841788

**Magyarország**

Alpha-Vet  
Hofherr Albert út 42.  
1194 Budapest,  
Magyarországand  
Tel: +36 22 516 402

**Danmark**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
Irland  
Tel: + 353 91 841788

**Malta**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
L-irlanda  
Tel: + 353 91 841788

**Deutschland**

aniMedica GmbH  
a LIVISTO company  
Im Südfeld 9  
D-48308 Senden-Bösensell  
Tel.: +49 2536 3302-0

**Nederland**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
Irland  
Tel: + 353 91 841788

**Eesti**

AS Dimedium  
Roheline 9, Tahtvere,  
61410 Tartu, Estonia  
Tel: +372 739 0660

**Norge**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
Irland  
Tel: + 353 91 841788

**Ελλάδα**

PROVET S.A.  
TK 19300 Ασπρόπυργος, Αττική  
Ελλάδα  
Τηλ: +30 2105508777  
e-mail: pv@provet.gr

**España**

Industrial Veterinaria, S.A.  
a LIVISTO company  
Esmeralda, 19  
08950 Esplugues de Llobregat  
(Barcelona) España  
Tel.: +34 934 706 270

**France**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
Irlande  
Tel: + 353 91 841788

**Hrvatska**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
Irska  
Tel: + 353 91 841788

**Ireland**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Ísland**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
Írland  
Tel: + 353 91 841788

**Italia**

Industria Italiana Integratori TREI S.p.A.  
a LIVISTO company  
Via Affarosa 4  
42010 Rio Saliceto (RE)  
Italia  
Tel.: +39 0522640711

**Österreich**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
Irland  
Tel: + 353 91 841788

**Polska**

LIVISTO Sp. z o.o.  
ul. Chwaszczyńska 198 a  
81-571 Gdynia  
Polska  
Tel.: +48 58 572 24 38

**Portugal**

VETLIMA, S.A.  
Centro Empresarial da Rainha, Lote 27  
2050-501 Vila Nova da Rainha  
Portugal  
Tel +351 964404163  
Email: farmacovigilancia@vetlima.com

**România**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
Irlanda  
Tel: + 353 91 841788

**Slovenija**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
Irska  
Tel: + 353 91 841788

**Slovenská republika**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
Írsko  
Tel: + 353 91 841788

**Suomi/Finland**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
Irlanti  
Tel: + 353 91 841788

**Κύπρος**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ιρλανδία  
Tel: + 353 91 841788

**Sverige**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Latvija**

AS Dimedium Latvija  
Ozolu iela 28, Jaunmarupe,  
Marupes novads, LV-2166, Latvia  
Tel: +371 67610001

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**17. Kita informacija**

Imidaklopridas veikia suaugusias blusas ir blusų lervas. Aplinkoje esančios blusų lervos žūsta po sąlyčio su Imoxat gydytu gyvūnu.

Veterinarinis vaistas veikia nuolat ir apsaugo šunis 4 savaites po vienkartinio užlašinimo nuo pakartotinio užsikrėtimo šiais parazitais: *Dirofilaria immitis*, *Dirofilaria repens*, *Angiostrongylus vasorum*.

Tyrimai, kurių metu buvo vertinamas moksidedtino farmakokinetinis elgesys po daugkartinio naudojimo, parodė, kad nusistovėjusi pusiausvyrinė koncentracija serume pasiekama šunis maždaug 4 kartus iš eilės kas mėnesį gydant vaistu.