

**PRILOGA I**  
**POVZETEK GLAVNIH ZNAČILNOSTI ZDRAVILA**

## 1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Advantix 40 mg + 200 mg kožni nanos, raztopina za pse ( $\leq 4$  kg)  
Advantix 100 mg + 500 mg kožni nanos, raztopina za pse ( $> 4$  kg  $\leq 10$  kg)  
Advantix 250 mg + 1250 mg kožni nanos, raztopina za pse ( $> 10$  kg  $\leq 25$  kg)  
Advantix 400 mg + 2000 mg kožni nanos, raztopina za pse ( $> 25$  kg  $\leq 40$  kg)  
Advantix 600 mg + 3000 mg kožni nanos, raztopina za pse ( $> 40$  kg  $\leq 60$  kg)

## 2. KAKOVOSTNA IN KOLIČINSKA SESTAVA

Vsaka pipeta vsebuje:

### Učinkovine:

Advantix kožni nanos, raztopina	Volumen pipete	Učinkovini	
		imidakloprid	permetrin
za pse ( $\leq 4$ kg)	0,4 ml	40 mg	200 mg
za pse ( $> 4$ kg $\leq 10$ kg)	1,0 ml	100 mg	500 mg
za pse ( $> 10$ kg $\leq 25$ kg)	2,5 ml	250 mg	1250 mg
za pse ( $> 25$ kg $\leq 40$ kg)	4,0 ml	400 mg	2000 mg
za pse ( $> 40$ kg $\leq 60$ kg)	6,0 ml	600 mg	3000 mg

### Pomožne snovi:

Kakovostna sestava pomožnih snovi in drugih sestavin	Količinska sestava, če je ta podatek bistven za pravilno dajanje zdravila
N-metilpirolidon	484 mg/ml
butilhidroksitoluen (E321)	1,0 mg/ml
trigliceridi, nasičeni, srednjeveržni	
citronska kislina, brezvodna	

Bistra rumenkasta do rjavkasta raztopina.

## 3. KLINIČNI PODATKI

### 3.1 Ciljne živalske vrste

Psi.

### 3.2 Indikacije za uporabo za vsako ciljno živalsko vrsto

Za pse z mešanimi infestacijami z bolhami, ušmi, klopi, peščenimi muhami, komarji in hlevskimi muhami ali pri tveganju zanje.

Uporaba zdravila je indicirana le, ko je indicirana hkratna uporaba proti parazitom, na katere deluje vsaka od kombiniranih učinkovin.

Za zdravljenje in preprečevanje infestacij z bolhami (*Ctenocephalides canis*, *Ctenocephalides felis*).

Bolhe na psu poginejo v enem dnevu po nanosu. Enkratni nanos preprečuje infestacijo bolh 4 tedne. Zdravilo pomaga preprečevati pojav alergijskega dermatitisa, ki ga povzročajo bolhe.

Zdravljenje ušivosti (*Trichodectes canis*).

Zdravilo učinkuje akaricidno in repelentno na klope (pri klopih vrste *Ixodes ricinus* in *Rhipicephalus sanguineus* deluje 4 tedne in pri klopih vrste *Dermacentor spp.* 3 tedne).

Zmanjšanje tveganja prenosa vektorsko prenosljivega patogena *Ehrlichia canis* in s tem tveganja za erlihiozo z repelentnim in akaricidnim delovanjem na klope vrste *Rhipicephalus sanguineus*. Dokazano je, da se zmanjšanje tveganja začne od tretjega dneva po uporabi zdravila in traja 4 tedne.

Klopi, ki so na psu ob nanosu zdravila, poginejo, vendar ostanejo prisesani in vidni. Priporoča se odstranjevanje klopov, ki so prisotni na psu ob nanosu, da bi preprečili njihovo pritrditev in sesanje krvi.

Enkratni nanos štiti žival pred flebotomi (2 tedna pred *Phlebotomus papatasi* in 3 tedne pred *Phlebotomus perniciosus* in *Lutzomyia longipalpis*); 4 tedne pred komarji (*Culex pipiens*) ter hlevsko muho (*Stomoxys calcitrans*).

Zmanjšanje tveganja prenosa vektorsko prenosljivega patogena *Leishmania infantum* in s tem tveganja za pasjo lišmaniozo z repelentnim delovanjem na peščene muhe (*Phlebotomus perniciosus*) 3 tedne. Učinek je posreden zaradi delovanja zdravila proti vektorju.

### 3.3 Kontraindikacije

Ne uporabite pri pasjih mladičih, mlajših od 7 tednov ali psih, lažjih od 1,5 kg.

Ne uporabite pri mačkah. Glejte tudi poglavje 3.5.

Ne uporabite v primerih preobčutljivosti na učinkovine ali na katero koli pomožno snov.

### 3.4 Posebna opozorila

Priporočeno je začeti z zdravljenjem vsaj 3 dni pred pričakovano izpostavljenostjo *Ehrlichia canis*. Študije so pokazale zmanjšano tveganje za erlihiozo pri psih, ki so bili izpostavljeni klopom vrste *Rhipicephalus sanguineus*, okuženim z *E. canis*, 3 dni po uporabi zdravila in v trajanju 4 tednov.

Takojšnja zaščita proti ugrizu peščenih muh ni dokumentirana. Za zmanjšanje tveganja za okužbo z *Leishmania infantum* preko prenosa s peščenimi muhami *Phlebotomus perniciosus*, morajo biti zdravljeni psi v zaščitenem okolju prvih 24 ur po prvem nanosu zdravila.

Za preprečitev ponovne infestacije z novimi bolhami iz okolice, je priporočljivo zdraviti vse pse v gospodinjstvu. Tudi druge živali v gospodinjstvu je treba zdraviti z ustreznim zdravilom. Za uničevanje bolh v okolici se priporoča dodatno uporabo primerne sredstva za zatiranje bolh in ličink v okolici.

Zdravilo je učinkovito tudi, če se žival zmoči. Kljub temu pa se je treba izogibati dolgotrajni, intenzivni izpostavljenosti vodi. Ob večkratnem stiku z vodo se učinkovitost lahko zmanjša. V tem primeru zdravila ne nanašajte pogosteje kot enkrat tedensko. Če je treba psa šamponirati, to storite pred nanosom zdravila ali vsaj 2 tedna po nanosu, da se zagotovi optimalna učinkovitost zdravila.

Upoštevati je treba možnost, da so lahko druge živali v istem gospodinjstvu vir ponovne okužbe z bolhami, ušmi, klopi, komarji in muhami in jih po potrebi zdraviti z ustreznim zdravilom.

V kolikor ni prisotna sočasna infestacija z zunanjimi paraziti, je treba uporabiti zdravilo z ozkim spektrom delovanja. Pri uporabi tega zdravila je treba upoštevati lokalne informacije o občutljivosti parazitov, če so le-te na voljo.

Nepotrebna uporaba antiparazitikov ali uporaba, ki odstopa od navodil v povzetku glavnih značilnosti zdravila, lahko poveča selekcijski pritisk za razvoj odpornosti in povzroči zmanjšanje učinkovitosti.

Odločitev o uporabi tega zdravila naj temelji na potrditvi vrste parazita in bremena ali tveganja za infestacijo, na podlagi epidemioloških značilnosti, za vsako posamezno žival.

V Evropi je bila v posameznih primerih zabeležena odpornost *Rhipicephalus sanguineus* in *Stomoxys calcitrans* na piretroide. Po trenutnem vedenju je odpornost pri obeh parazitih posledica genskih mutacij na mestu delovanja, vendar lahko vlogo igrajo tudi drugi dejavniki, kot je presnovna detoksifikacija.

### 3.5 Posebni previdnostni ukrepi pri uporabi

#### Posebni previdnostni ukrepi za varno uporabo pri ciljnih živalskih vrstah:

Vsebina pipete ne sme priti v stik z očmi ali zaiti v gobec živali.

Zdravilo se daje v skladu z navodili iz poglavja 3.9 Poti uporabe in odmerjanje. Pomembno je preprečiti lizanje mesta nanosa pri zdravljenih živalih ali živalih, ki so v stiku z njimi, da se prepreči zaužitje zdravila.

Ne uporabite pri mačkah.



Zdravilo je zelo toksično za mačke in je lahko zanje usodno, saj mačke zaradi svoje specifične fiziologije niso zmožne presnavljanja določenih snovi, vključno s permetrinom. Da bi preprečili nenamerno izpostavljenost mačk zdravilu, morajo biti psi po nanosu zdravila ločeni od mačk dokler mesto nanosa ni suho. V primeru nanosa na mačko ali, če mačka zaužije zdravilo, ker liže tretiranega psa, nemudoma poiščite nasvet veterinarja.

Posvetujte se z veterinarjem pred nanosom zdravila na bolne ali slabotne pse.

Klopi običajno poginejo in odpadejo z gostitelja v 24 do 48 urah po infestaciji, ne da bi se hranili s krvjo. Vendar pa ni mogoče popolnoma izključiti pritrditve posameznih klopov po tretiranju. Zaradi tega v neugodnih pogojih ni mogoče povsem izključiti prenosa nalezljivih bolezni.

#### Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo:

Preprečite stik zdravila s kožo, očmi ali usti.

Med nanosom ne jejte, pijte in kadite.

Po dajanju si temeljito umijte roke.

V primeru nenamernega razlitja po koži, jo nemudoma operite z milom in vodo.

Osebe z znano preobčutljivostjo na imidakloprid in permetrin naj zdravilo dajejo previdno.

V izjemno redkih primerih se lahko izrazijo klinični simptomi prehodnega senzoričnega draženja kože, kot so mravljinčenje, pekoč občutek in odrevenelost.

Če zdravilo pride v stik z očmi, jih temeljito izperite z vodo. Če draženje kože ali oči vztraja, in pri zaužitju zdravila, se takoj posvetujte z zdravnikom mu pokažite navodilo za uporabo ali ovojnino.

Otroci ne smejo biti v stiku s tretirano živaljo dokler se mesto nanosa popolnoma ne posuši. To se lahko zagotovi z nanašanjem zdravila npr. zvečer. Psi, ki so bili tretirani pred kratkim, ne smejo spati pri lastniku, zlasti ne pri otrocih.

Spodnje opozorilo velja samo za zdravila, namenjena psom z več kot 10 kg

(Advantix 250 mg + 1250 mg, Advantix 400 mg + 2000 mg, Advantix 600 mg + 3000 mg):

Z laboratorijskimi študijami s pomožno snovjo N-metilpirolidon na kuncih in podganah so bili dokazani fetotoksični učinki. Tega zdravila naj ne dajejo nosečnice in ženske, ki sumijo, da so noseče. Ženske v rodni dobi morajo pri rokovanju z zdravilom nositi osebno zaščitno opremo, ki sestoji iz zaščitnih rokavic.

### Posebni previdnostni ukrepi za varovanje okolja:

Najmanj 48 ur po nanosu zdravila preprečite psu, da bi zašel v zaprt vodni ekosistem, ker je zdravilo lahko nevarno za vodne organizme.

### Drugi previdnostni ukrepi:

Zdravilo lahko pusti madeže na usnju, tkanini, plastiki in lakiranih površinah. Zagotovite, da je mesto nanosa popolnoma suho pred stikom živali s temi materiali.

## **3.6 Neželeni dogodki**

Psi:

Občasni (1 do 10 živali / 1 000 zdravljenih živali):	spremembe dlake na mestu dajanja (npr. mastna dlaka), pruritus na mestu dajanja bruhanje
Redki (1 do 10 živali / 10 000 zdravljenih živali):	eritem na mestu dajanja, izpadanje dlake na mestu dajanja, vnetje na mestu dajanja diareja mišični tremor <sup>1</sup> praskanje, drgnjenje (povečana občutljivost kože) <sup>2,3</sup> letargija <sup>1,3</sup>
Zelo redki (< 1 žival / 10 000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primeri):	vznemirjenje <sup>2,3,4</sup> , nemir <sup>2,3,4</sup> , valjanje <sup>2,3,4</sup> , cviljenje <sup>2,3,4</sup> prekomerno slinjenje <sup>2,3,4</sup> trzanje, negotova hoja (nevrološki simptomi) <sup>2,3,4</sup> zmanjšan apetit <sup>2,3,4</sup>

<sup>1</sup> Po nenamernem zaužitju pri psih. Ni znanega specifičnega protistrupa; priporoča se simptomatsko zdravljenje.

<sup>2</sup> Prehodni.

<sup>3</sup> Običajno minejo samo od sebe.

<sup>4</sup> Pri psih občutljivih na permetrin.

Poročanje o neželenih dogodkih je pomembno, saj omogoča stalno spremljanje varnosti zdravila. Poročila je treba poslati, po možnosti preko veterinarja, bodisi imetniku dovoljenja za promet z zdravilom, bodisi pristojnemu nacionalnemu organu prek nacionalnega sistema za poročanje. Glejte navodilo za uporabo za ustrezne kontaktne podatke.

## **3.7 Uporaba v obdobju brejosti, laktacije ali nesnosti**

### Brejost in laktacija:

Lahko se uporablja v obdobju brejosti in laktacije.

## **3.8 Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij**

Niso znane.

## **3.9 Poti uporabe in odmerjanje**

Nanos na kožo. Samo za zunanjo uporabo. Nanesite le na nepoškodovano kožo.

Priporočeni najmanjši odmerek je: 10 mg imidakloprida in 50 mg permetrina na kg telesne mase (t.m.).

*Odmerjanje:*

Psi (kg t.m.)	Ime zdravila	količi na (ml)	imidaklopid (mg/kg t.m.)	permetrin (mg/kg t.m.)
≤ 4 kg	Advantix 40 mg + 200 mg	0,4 ml	najmanj 10	najmanj 50
> 4 kg ≤ 10 kg	Advantix 100 mg + 500 mg	1,0 ml	10-25	50-125
> 10 kg ≤ 25 kg	Advantix 250 mg + 1250 mg	2,5 ml	10-25	50-125
> 25 kg ≤ 40 kg	Advantix 400 mg + 2000 mg	4,0 ml	10-16	50-80
> 40 kg ≤ 60 kg	Advantix 600 mg + 3000 mg	6,0 ml	10-15	50-75

Pri psih, težjih od 60 kg telesne mase, uporabite ustrezno kombinacijo pipet.

Premajhno odmerjanje ima lahko za posledico neučinkovitost uporabe in lahko vodi v razvoj odpornosti.

Da bi zagotovili pravi odmerek, je treba čim bolj natančno določiti telesno maso živali.

#### *Klopi, bolhe:*

Potreba in pogostost ponovnega zdravljenja morata temeljiti na lokalni epidemiološki situaciji in načinu življenja živali.

#### *Uši:*

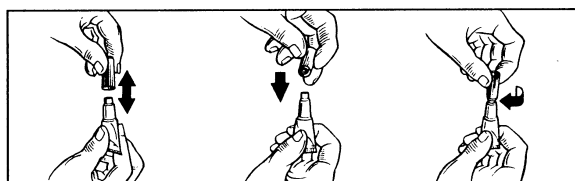
V primeru infestacije z ušmi (*Trichodectes canis*) se 30 dni po zdravljenju priporoča ponovni pregled, saj je pri nekaterih živalih potrebno zdravljenje ponoviti.

#### *Peščene muhe:*

Za zaščito psa pred peščenimi muhami tekom celotne sezone je treba zdravljenje dosledno nadaljevati v skladu z navodili.

#### Način uporabe:

Vzemite pipeto iz ovojnine, držite jo v pokončnem položaju, zavrtite in snemite zaporko, obrnite jo in prebodite plastično zaporo na pipeti.



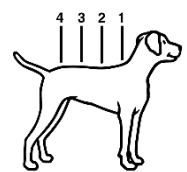
#### Za pse s telesno maso 10 kg ali manj:

Pes naj stoji, razmaknite dlako med lopaticama, da bo vidna koža. Položite konico pipete na kožo in pipeto nekajkrat močno stisnite, da nanese vsebino neposredno na kožo.



#### Za pse s telesno maso 10 kg in več:

Medtem ko pes stoji, nanesite celotno vsebino pipete enakomerno na 4 mesta vzdolž hrbta od mesta med lopaticama do korena repa. Na vsakem mestu razmaknite dlako, da bo koža vidna. Položite konico pipete na kožo in pipeto nekajkrat močno stisnite, da nanesete vsebino neposredno na kožo. Ne nanašajte večje količine na eno samo mesto, saj lahko prekomerna količina steče po koži navzdol.



### 3.10 Simptomi prevelikega odmerjanja (ter morebitni ustrezni nujni ukrepi in protistrupi)

Pri dajanju petkratnega tedenskega terapevtskega odmerka v obdobju štirih zaporednih tednov pri psih starih 7 tednov ni bilo neželenih kliničnih znakov.

### 3.11 Posebne omejitve uporabe in posebni pogoji uporabe, vključno z omejitvami glede uporabe protimikrobnih zdravil in antiparazitikov, da se omeji tveganje za razvoj odpornosti

Ni smiselno.

### 3.12 Karenca

Ni smiselno.

## 4. FARMAKOLOŠKI PODATKI

### 4.1 Oznaka ATC vet: QP53AC54

### 4.2 Farmakodinamika

**Imidakloprid** je ektoparaziticid iz skupine kloronikotinilov. Po kemični sestavi ga uvrščamo med kloronikotinil nitroguanidine. Deluje na odrasle bolhe in ličinke. Poleg učinkovitega delovanja imidakloprida na odrasle bolhe (adulticid), deluje tudi na ličinke bolh v okolici zdravljenega živali (larvicid). Ličinke v okolici poginejo, ko pridejo v stik z zdravljenim živaljo. Imidakloprid se pri insektih veže na nikotinske acetilholinske receptorje v postsinaptičnem delu njihovega centralnega živčnega sistema (CŽS). Zaviranje holinergičnega prenosa povzroči ohromitev in pogin zajedavca. Zaradi slabe interakcije z nikotinskimi receptorji pri sesalcih in domnevno slabega prehajanja skozi njihovo krvno-možgansko pregrado imidakloprid nima učinka na CŽS sesalcev. Farmakološki učinek imidakloprida je pri sesalcih minimalen. O odpornosti bolh na imidakloprid niso poročali.

**Permetrin** sodi v I. skupino piretroidnih insekticidov. Piretroidi vplivajo na prepustnost kanalov za natrijeve ione pri vretenčarjih in nevretenčarjih. Piretroidi so tako imenovani "blokatorji odprtih kanalov", ki motijo prenos dražljajev v insektovem živčnem sistemu. Posledica tega je stalna povečana ekscitacija, ki povzroči drgetanje celega telesa, nekoordinirano trzanje mišic in pogin zajedavca.

**Sinergizem** obeh učinkovin so opazovali v laboratorijskih poskusih. Učinkovitost permetrina se poveča, če sočasno drugi dražljaji aktivirajo nevrone. Imidakloprid deluje kot aktivator členonožčevega ganglija in zato poveča učinek permetrina.

Zdravilo zagotavlja repelentno aktivnost (se ne hranijo) proti klopm, peščenim muham in komarjem in tako preprečuje zajedavcem hranjenje s krvjo in posledično zmanjša tveganje za prenos vektorsko prenosljivih bolezni pri psu (CVBD - *Canine Vector-Borne Disease*). Kljub temu lahko pride do pritrditve posameznih klopotov ali ugrizov peščenih muh ali komarjev. Zaradi tega prenosa infekcijskih

bolezni teh zajedavcev ni mogoče popolnoma izključiti, če so pogoji neugodni. Zdravilo nudi repelentni učinek proti hlevski muhi (se ne hrani).

Zdravilo zagotavlja repelentno aktivnost (se ne hrani) proti *Phlebotomus perniciosus* (> 80 % za 3 tedne), komarjem in klopom. Terenski podatki iz endemičnega področja so pokazali, da zdravilo posredno zmanjša tveganje za prenos *Leishmania infantum* z okuženih peščenih muh (*Phlebotomus perniciosus*) do 3 tednov in tako zmanjša tveganje za lišmaniozo pri zdravljenih psih.

#### **4.3 Farmakokinetika**

Zdravilo se nanaša na kožo. Po nanosu se raztopina hitro porazdeli po celotni površini telesa živali. Obe učinkovini ostaneta na koži in dlaki živali 4 tedne.

Akutne dermalne raziskave na podgani in ciljni živali ter serumske kinetične raziskave in raziskave predoziranja dokazujejo, da je absorpcija obeh učinkovin v telesu majhna in prehodna, ter da ne vpliva na klinično učinkovitost.

#### **Okoljski podatki**

Zdravilo ne sme priti v vodotoke, ker je lahko nevarno za ribe in druge vodne organizme. Glejte poglavje 3.5.

Zdravila, ki vsebujejo permetrin so toksična za medonosne čebele.

### **5. FARMACEVTSKI PODATKI**

#### **5.1 Glavne inkompatibilnosti**

Niso znane.

#### **5.2 Rok uporabnosti**

Advantix 40 mg + 200 mg kožni nanos, raztopina za pse ( $\leq 4$  kg)

Advantix 100 mg + 500 mg kožni nanos, raztopina za pse ( $> 4$  kg  $\leq 10$  kg)

Advantix 250 mg + 1250 mg kožni nanos, raztopina za pse ( $> 10$  kg  $\leq 25$  kg)

Advantix 400 mg + 2000 mg kožni nanos, raztopina za pse ( $> 25$  kg  $\leq 40$  kg)

Rok uporabnosti v pakiranju za prodajo: 5 let.

Rok uporabe zdravila po prvem odprtju mošnjička iz folije: 2 leti.

Advantix 600 mg + 3000 mg kožni nanos, raztopina za pse ( $> 40$  kg  $\leq 60$  kg)

Rok uporabnosti v pakiranju za prodajo: 3 leta.

Rok uporabe zdravila po odprtju mošnjička iz folije: 12 mesecev.

Rok uporabnosti po odprtju pipete: uporabite takoj.

#### **5.3 Posebna navodila za shranjevanje**

Ne zamrzujte.

Advantix 40 mg + 200 mg kožni nanos, raztopina za pse ( $\leq 4$  kg)

Advantix 100 mg + 500 mg kožni nanos, raztopina za pse ( $> 4$  kg  $\leq 10$  kg)

Advantix 250 mg + 1250 mg kožni nanos, raztopina za pse ( $> 10$  kg  $\leq 25$  kg)

Advantix 400 mg + 2000 mg kožni nanos, raztopina za pse ( $> 25$  kg  $\leq 40$  kg)

Shranjujte pri temperaturi pod 25 °C.

Advantix 600 mg + 3000 mg kožni nanos, raztopina za pse ( $> 40$  kg  $\leq 60$  kg)

Po odprtju mošnjička iz folije shranjujte na suhem mestu pri temperaturi pod 30 °C.

#### **5.4 Vrsta in sestava stične ovojnine**

Bela polipropilenska pipeta z belo polipropilensko zaporko. Pipete so pakirane v PCTFE/PVC toplotno zavarjenih pretisnih omotih, ki so v aluminijastem mošnjičku in kartonski škatli.

Pretisni omot s 4 pipetami.

#### **5.5 Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje neporabljenega zdravila ali odpadnih snovi, ki nastanejo pri uporabi teh zdravil**

Ne odvrzite zdravila v odpadno vodo ali med gospodinjske odpadke.

To zdravilo ne sme priti v vodotoke, ker sta lahko imidakloprid in permetrin nevarna za ribe in druge vodne organizme.

Vsako neporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo pri uporabi tega zdravila, je treba odstraniti po sistemu vračanja zdravil v skladu z lokalnimi zahtevami oziroma morebitnimi nacionalnimi sistemi zbiranja, ki se uporabljajo za zadevno zdravilo.

### **6. IME IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET**

Elanco Animal Health GmbH

### **7. ŠTEVILKA(E) DOVOLJENJA ZA PROMET**

NP/V/0005/001-005

### **8. DATUM PRIDOBITVE DOVOLJENJA ZA PROMET**

Advantix 40 mg + 200 mg kožni nanos, raztopina za pse (< 4 kg); NP/V/0005/001

Advantix 100 mg + 500 mg kožni nanos, raztopina za pse (> 4 kg ≤ 10 kg); NP/V/0005/002

Advantix 250 mg + 1250 mg kožni nanos, raztopina za pse (> 10 kg ≤ 25 kg); NP/V/0005/003

Advantix 400 mg + 2000 mg kožni nanos, raztopina za pse (> 25 kg ≤ 40 kg); NP/V/0005/004

Datum pridobitve dovoljenja za promet: 25.11.2004.

Advantix 600 mg + 3000 mg kožni nanos, raztopina za pse (> 40 kg ≤ 60 kg); NP/V/0005/005

Datum pridobitve dovoljenja za promet: 3.10.2018.

### **9. DATUM ZADNJE REVIZIJE BESEDILA POVZETKA GLAVNIH ZNAČILNOSTI ZDRAVILA**

9.2.2026

### **10. RAZVRSTITEV ZDRAVIL ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

Brez veterinarskega recepta.

Podrobne informacije o tem zdravilu so na voljo v zbirki podatkov Unije o zdravilih (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).