

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

## 1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

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

## 2. KAKOVOSTNA IN KOLIČINSKA SESTAVA

Vsaka žvečljiva tableta vsebuje:

### Učinkovine:

BRAVECTO CombiUNO žvečljive tablete za pse	fluralaner (mg)	milbemicinoksim (mg)
1,27–2,5 kg	25	1,875
> 2,5–5 kg	50	3,75
> 5–10 kg	100	7,5
> 10–20 kg	200	15
> 20–40 kg	400	30
> 40–60 kg	600	45

### Pomožne snovi:

Kakovostna sestava pomožnih snovi in drugih sestavin	Količinska sestava, če je ta podatek bistven za pravilno dajanje zdravila
naravna aroma govedine	
saharoza	
koruzni škrob	
natrijev lavrilsulfat	
dinatrijev pamoat monohidrat	
natrijev karboksimetilškrob (vrsta A)	
aspartam	
butilhidroksitoluen (E 321)	0,75 mg (1,27–2,5 kg)    6 mg (> 10 – 20 kg) 1,5 mg (> 2,5–5 kg)    12 mg (> 20–40 kg) 3 mg (> 5–10 kg)    18 mg (> 40–60 kg)
citonska kislina monohidrat	
glicerol	
trigliceridi, nasičeni, srednjeveržni	
makrogol 3350	

Svetlo do temno rjava žvečljiva tableta. Vidni so lahko marmorirani madeži ali pike (ali oboje).

## 3. KLINIČNI PODATKI

### 3.1 Ciljne živalske vrste

Psi

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

Za pse pri katerih obstaja tveganje za mešane parazitarne infestacije s klopi ali bolhami, gastrointestinalnimi nematodami, pljučnimi črvi in/ali srčno glisto. Zdravilo je indicirano samo takrat, ko je sočasno indicirana uporaba proti klopom ali bolham in gastrointestinalnim nematodam. Zdravilo sočasno zagotavlja učinkovitost tudi pri preprečevanju okužbe s srčno glisto (dirofilarioze) in angiostrongiloze.

Za zdravljenje infestacij s klopi in bolhami pri psih, s takojšnjim in trajnim ubijanjem bolh (*Ctenocephalides felis* in *C. canis*) in klopov (*Dermacentor reticulatus*, *Ixodes hexagonus*, *I. ricinus* in *Rhipicephalus sanguineus*) v trajanju 1 meseca.

To zdravilo se lahko uporablja kot del strategije zdravljenja alergijskega dermatitisa zaradi alergije na bolhe (FAD).

Za zmanjšanje tveganja za okužbo z *Babesia canis canis* preko prenosa z *D. reticulatus* v trajanju 1 meseca. Učinek je posreden zaradi delovanja zdravila proti vektorju.

Za zmanjšanje tveganja za okužbo z *Dipylidium caninum* preko prenosa z *C. felis* v trajanju 1 meseca. Učinek je posreden zaradi delovanja zdravila proti vektorju.

Zdravljenje okužb z gastrointestinalnimi nematodami naslednjih vrst: črevesnimi glistami (nezreli odrasli (L5) in odrasle oblike *Toxocara canis* in odrasle oblike *Toxascaris leonina*), kavljastimi črvimi (nezreli odrasli (L5) in odrasle oblike *Ancylostoma caninum*) in bičasti črv (odrasli stadij *Trichuris vulpis*).

Preprečevanje bolezni srčne gliste (*Dirofilaria immitis*).

Preprečevanje angiostrongiloze (z zmanjšanjem stopnje okužbe z nezrelimi odraslimi (L5) in odraslimi oblikami *Angiostrongylus vasorum*) z mesečnim dajanjem.

### 3.3 Kontraindikacije

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

### 3.4 Posebna opozorila

Paraziti se morajo začeti hraniti na gostitelju, da so izpostavljeni fluralanerju; zato tveganja za okužbo z boleznimi, ki jih prenašajo paraziti (vključno z *Babesia canis canis* in *D. caninum*), ni mogoče popolnoma izključiti.

Psi na območjih, ki so endemična za srčno glisto (ali psi, ki so potovali na endemična območja), so lahko okuženi z odraslimi srčnimi glistami. Proti odrasli obliki *Dirofilaria immitis* niso ugotovili nobenega terapevtskega učinka. V skladu z dobro veterinarsko prakso je zato priporočljivo, da se vse živali, starejše od 6 mesecev, ki živijo na območjih, ali so potovale na območja, kjer je prisoten prenašalec, pred začetkom preventivne uporabe zdravila, testirajo na obstoječe okužbe z odraslimi srčnimi glistami.

Za zdravljenje okužb z gastrointestinalnimi nematodi mora odgovorni veterinar oceniti potrebo po ponovnem zdravljenju in ustrezni pogostosti ponovnega zdravljenja ter oceniti ustreznost načina zdravljenja (zdravljenje s posamezno učinkovino ali kombinacijo učinkovin).

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 zdravila. 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 primerih, ko ni tveganja za sočasne infestacije z ektoparaziti in infekcije z endoparaziti, je treba uporabiti zdravilo z ozkim spektrom delovanja.

Upoštevati je treba možnost, da so lahko druge živali v istem gospodinjstvu vir ponovne okužbe z paraziti, in jih po potrebi zdraviti z ustreznim zdravilom za uporabo v veterinarski medicini.

### **3.5 Posebni previdnostni ukrepi pri uporabi**

Posebni previdnostni ukrepi za varno uporabo pri ciljnih živalskih vrstah:

Pri psih z že obstoječo epilepsijo je potrebna previdnost pri uporabi.

Ker ni ustreznih podatkov, pri psih, mlajših od 8 tednov, in/ali psih s telesno maso, manjšo od 1,27 kg, uporabite le v skladu z oceno razmerja korist-tveganje odgovornega veterinarja.

Pri (MDR1-/-) psih je bila varnost zdravila raziskana po večkratnih mesečnih dajanjih v laboratorijski študiji. Priporočeni odmerek je treba strogo upoštevati pri psih z mutacijo MDR1 (-/-) z nefunkcionalnim P-glikoproteinom, kar lahko vključuje, vendar ni nujno omejeno na pse pasme Collie in sorodne pasme. Glejte tudi poglavje 3.10 »Simptomi prevelikega odmerjanja (ter morebitni ustrezni nujni ukrepi in protistrupi)«.

Zdravilo se ne sme dajati v manj kot 1-mesečnih razmikih, ker varnost za krajše razmike ni bila preizkušena.

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

Osebe z znano preobčutljivostjo za katero koli učinkovino in/ali pomožno snov naj se izogibajo stiku z zdravilom.

Zaužitje zdravila je škodljivo. Do uporabe ga shranjujte v originalnem pakiranju, da se otrokom prepreči neposreden dostop do zdravila. V primeru nenamernega zaužitja se takoj posvetujte z zdravnikom in mu pokažite navodila za uporabo ali ovojnino.

Pri ravnanju z zdravilom ne jejte, pijte ali kadite.

To zdravilo lahko draži oči. Izogibajte se njegovemu stiku z očmi. V primeru stika takoj sperite z obilo vode.

Takoj po uporabi zdravila si roke dobro umijte z milom in vodo.

Posebni previdnostni ukrepi za varovanje okolja:

Ni smiselno.

### **3.6 Neželeni dogodki**

Psi:

Pogosti (1 do 10 živali / 100 zdravljenih živali):	bruhanje <sup>1</sup>
---	-----------------------

Občasni (1 do 10 živali / 1000 zdravljenih živali):	driska <sup>1</sup> , hipersalivacija <sup>1</sup> , slabost <sup>1</sup> ; letargija <sup>1</sup> , zmanjšan apetit <sup>2</sup>
Redki (1 do 10 živali / 10 000 zdravljenih živali):	kri v blatu <sup>1</sup>
Zelo redki (<1 žival / 10 000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primeri):	Mišični tremor, ataksija, konvulzije <sup>3</sup>

<sup>1</sup> običajno izzvenijo v 1 dnevu

<sup>2</sup> običajno izzvenijo v 2 dneh

<sup>3</sup> so lahko resne

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

Varnost zdravila v obdobju brejosti, laktacije ali pri psih za vzrejo ni bila ugotovljena.

#### Brejost in laktacija:

Uporaba ni priporočljiva v obdobju brejosti in laktacije.

#### Plodnost:

Ne uporabite pri vzrejnih živalih.

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

Dokazano je, da so makrociklični laktoni, vključno z milbemicinoksimom, substrati za p-glikoprotein. Zato se lahko med zdravljenjem s tem zdravilom, druga zdravila, ki so substrati ali zaviralci p-glikoproteina (npr. ciklosporin, digoksin, doksorubicin, ketokonazol, spinosad), sočasno uporabijo le v skladu z oceno razmerja korist-tveganje odgovornega veterinarja.

Fluralaner se močno veže na plazemske beljakovine in lahko tekmuje z drugimi močno vezanimi učinkovinami, kot so nesteroidna protivnetna zdravila (NSAID) in kumarinski derivat varfarin. Inkubacija fluralanerja v prisotnosti karprofena ali varfarina v plazmi psa pri največjih pričakovanih plazemskih koncentracijah ni zmanjšala vezave fluralanerja, karprofena ali varfarina na beljakovine.

Med kliničnimi študijami na terenu niso opazili medsebojnih delovanj med zdravilom in drugimi rutinsko uporabljenimi zdravili za uporabo v veterinarski medicini.

### 3.9 Poti uporabe in odmerjanje

Peroralna uporaba.

#### Odmerek:

Zdravilo se daje peroralno v odmerku 10-20 mg/kg fluralaner, 0,75-1,5 mg/kg milbemicinoksima skladno z naslednjo preglednico:

<b>Telesna masa (kg) psa</b>	<b>Število in jakost potrebnih BRAVECTO CombiUNO žvečljivih tablet</b>
----------------------------------	--

	25 mg/ 1,875 mg	50 mg/ 3,75 mg	100 mg/ 7,5 mg	200 mg/ 15 mg	400 mg/ 30 mg	600 mg/ 45 mg
1,27–2,5	1					
> 2,5–5		1				
> 5–10			1			
> 10–20				1		
> 20–40					1	
> 40–60						1

Žvečljivih tablet ne smete drobiti ali razdeliti.

Za pse s telesno maso nad 60 kg uporabite ustrezne kombinacije žvečljivih tablet.

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

Premajhno odmerjanje lahko vodi do neučinkovitosti in pripomore k razvoju odpornosti parazitov.

#### Način dajanja:

Zdravilo se daje ob hranjenju ali okoli časa hranjenja.

Zdravilo je okusna žvečljiva tableta. Tablete lahko psu damo direktno v gobec ali jih ponudimo s hrano. Psa je treba med dajanjem opazovati, da se prepričate, da je pogoltnil celotno tableto.

#### Razpored dajanja:

Pri infestacijah s klopi in bolhami ter infekcijah z gastrointestinalnimi nematodami, srčno glisto in pljučnimi črvi, mora potreba po ponovnem zdravljenju in njegova pogostost temeljiti na oceni veterinarja, pri čemer je treba upoštevati lokalno epidemiološko situacijo in način življenja živali.

#### *Klopi in bolhe:*

Za optimalno zdravljenje in nadzor infestacije z bolhami in klopi je treba zdravilo dajati v 1-mesečnih razmakih.

#### *Gastrointestinalni nematodi:*

Za sočasno zdravljenje okužb z gastrointestinalnimi nematodami se daje enkratni odmerek zdravila. Če je to potrebno, lahko zdravljenje ponavljamo v 1-mesečnih razmakih.

#### *Srčna glista:*

Zdravilo ubija ličinke *Dirofilaria immitis* do enega meseca po njihovem prenosu. Zato je treba v letnem obdobju, ko so prisotni vektorji (komarji), zdravilo dajati v rednih mesečnih intervalih. Dajanje se mora začeti v mesecu po prvi pričakovani izpostavljenosti vektorjem in nadaljevati do 1 meseca po zadnji izpostavljenosti vektorjem.

Psi, ki živijo na območjih, ki so endemična za srčno glisto, ali psi, ki so potovali na endemična območja, se lahko okužijo z odraslimi srčnimi glistami. Zato je treba pred dajanjem zdravila, za sočasno preprečevanje okužbe z odraslim *D. immitis* upoštevati nasvete iz poglavja 3.4.

#### *Pljučni črvi:*

Na endemičnih območjih bo mesečno dajanje zdravila zmanjšalo stopnjo okužbe z nezrelimi odraslimi oblikami (L5) in odraslimi oblikami *Angiostrongylus vasorum* v srcu in pljučih.

Priporočljivo je nadaljevati s preprečevanjem okužbe s pljučnim črvom vsaj 4 mesece po zadnji izpostavljenosti lazarjem in polžem s hišico. Glede optimalnega časa za začetek zdravljenja s tem zdravilom se posvetujte z veterinarjem.

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

Po peroralni uporabi pri mladičih, starih od 56 do 58 dni in s telesno težo od 1,4 do 1,8 kg, ki so se 7-krat zdravili s prevelikimi odmerki do 5-kratnika največjega priporočenega odmerka (20 mg

fluralanerja + 1,5 mg milbemicinoksima, 60 mg fluralanerja + 4,5 mg milbemicinoksima in 100 mg fluralanerja + 7,5 mg milbemicinoksima/kg telesne teže), niso opazili neželenih učinkov.

V laboratorijski študiji so je bilo zdravilo dano 3-krat mesečno v 1-, 3- in 5-kratniku največjega priporočenega odmerka, psom s pomanjkanjem beljakovine 1 večkratne odpornosti na zdravila (MDR1-/-). Po večkratni uporabi 3- in 5-kratnika največjega priporočenega odmerka, večinoma v 24 urah, so opazili ataksijo in bruhanje. Na splošno so psi z MDR1-/- veterinarsko zdravilo po peroralni uporabi dobro prenašali.

### **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 : QP54AB51**

### **4.2 Farmakodinamika**

#### *Fluralaner*

Fluralaner je akaricid in insekticid. Učinkovit je proti klopom (*Dermacentor reticulatus*, *Ixodes hexagonus*, *I. ricinus* in *Rhipicephalus sanguineus*) in bolham (*Ctenocephalides canis* in *C. felis*) pri psih.

Pri bolhah (*C. felis*) učinek nastopi v 12 urah, v 24 urah od pritrditve pri klopih *R. sanguineus* in *D. reticulatus*.

Fluralaner zmanjša tveganje okužbe z *Babesia canis*, ki jo povzroča prenos prek *Dermacentor reticulatus*, tako da ubije klope preden pride do prenosa bolezni.

Fluralaner zmanjša tveganje okužbe z *Dipylidium caninum*, ki jo povzroča prenos prek *C. felis* tako, da ubije bolhe preden pride do prenosa bolezni.

Fluralaner ima močan učinek proti klopom in bolham, če so mu izpostavljeni preko hranjenja, kar pomeni, da je sistemsko aktiven na ciljne parazite.

Fluralaner je s svojim antagonističnim delovanjem na ligand odvisne kloridne kanale (GABA receptor in na receptor glutamata) močan inhibitor delov živčnega sistema členonožcev.

V molekularnih ciljanih študijah na GABA receptorjih bolh in muh, na delovanje fluralanerja ne vpliva odpornost na dieldrin.

V *in vitro* biotestih na fluralaner ne vpliva dokazana odpornosti proti amidinom (klopi), organofosfatom (klopi, pršice), ciklodienom (klopi, bolhe, muhe), makrocikličnim laktonom (morske uši), fenilpirazolom (klopi, bolhe), benzofenil sečninam (klopi), piretroidom (klopi, pršice) in karbamatom (klopi, pršice).

Novo izležene bolhe na psu so ubite, preden bi proizvedle jajčeca, sposobna preživetja. Preskušanje *in vitro* je pokazalo, da tudi zelo nizke koncentracije fluralanerja pri bolhah ustavijo proizvodnjo jajčec, sposobnih preživetja. Življenjski cikel bolh je prekinjen in nove okužbe so preprečene zaradi hitrega

začetka delovanja in dolgotrajne učinkovitosti proti odraslim bolham na živali ter odsotnosti za življenje sposobnih jajčec.

Zdravilo prispeva k nadzoru populacije bolh na območjih, do katerih imajo dostop zdravljeni psi.

#### Milbemicinoksime:

Milbemicinoksime je sistemsko aktiven makrociklični lakton, prvotno izoliran iz fermentacije *Streptomyces hygroscopicus aureolacrimosus* in nedavno iz *Streptomyces bingchenggensis*, ki vsebuje dva glavna faktorja, A3 in A4.

Milbemicinoksime je antiparazitski endektocid, ki deluje na nevrottransmisijo nevretenčarjev s hiperpolarizacijo živčno-mišične membrane. Poveča prepustnost membrane ogorčic in žuželk za kloridne ione prek glutamatno odvisnih kloridnih ionskih kanalov. To vodi v mlahav paralizo in smrt parazita.

Milbemicinoksime je aktiven proti pršicam, larvalnim in odraslim stadijem ogorčic (*A. caninum*, *T. canis*, *T. vulpis* in *T. leonina*), pa tudi proti ličinkam (L3/L4) *Dirofilaria immitis* in nezrelim odraslim (L5) *Angiostrongylus vasorum*.

### **4.3 Farmakokinetika**

Po peroralni uporabi se fluralaner in milbemicinoksime zlahka absorbirata in dosežeta individualno najvišjo koncentracijo v plazmi med ~1 in 7 dnevi oziroma med 1 in 6 urami po uporabi. Fluralaner je mogoče količinsko opredeliti do zadnjega vzorčenja, 71 dni po odmerjanju, tj. fluralaner se iz pasje plazme počasi zmanjšuje, medtem ko se milbemicinoksime iz pasje plazme zlahka zmanjšuje in je mogoče količinsko opredeliti do 8 do 16 dni po uporabi. Peroralna biološka uporabnost fluralanerja je med 47,4 in 55,1 %, medtem ko je biološka uporabnost milbemicinoksima nekoliko višja, med 66,5 in 75,6 %. Fluralaner in milbemicinoksime kažeta relativno visok volumen porazdelitve (1,4 do 2,0 ml/kg telesne teže za fluralaner, 20 do 31 in 3,4 do 5,1 ml/kg telesne teže za milbemicinoksime A3 in A4), nizek sistemski očistek, ki ga spremlja dolg razpolovni čas izločanja za fluralaner (približno 11 dni) in relativno dolg razpolovni čas izločanja za milbemicinoksime (približno 19 ur za A3 in 37 ur za A4) pri odmerkih v klinični uporabi, kar kaže na trajne učinke pri psu med predvidenimi intervali zdravljenja. Fluralaner in milbemicinoksime se izločata predvsem z blatom.

Pri fluralanerju so po večkratnem mesečnem odmerjanju opazili kopičenje. Glej poglavje 3.10.

Sočasna uporaba fluralanerja in milbemicinoksima ne vpliva na njihove farmakokinetične profile.

## **5. FARMACEVTSKI PODATKI**

### **5.1 Glavne inkompatibilnosti**

Ni smiselno.

### **5.2 Rok uporabnosti**

Rok uporabnosti zdravila v pakiranju za prodajo: 2 leti.

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

Ne shranjujte pri temperaturi nad 30 °C.

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

Pretisni omot iz PVC-oPA-aluminij-oPA-PVC folije, zavarjen s pokrovom iz PET-aluminij folije. Vsak pretisni omot vsebuje eno žvečljivo tableto.

#### Velikosti pakiranj:



Kartonska škatla, ki vsebuje 1 pretisni omot z 1 žvečljivo tableto.  
Kartonska škatla, ki vsebuje 3 pretisne omote s po 1 žvečljivo tableto v vsakem.  
Kartonska škatla, ki vsebuje 6 pretisnih omotov s po 1 žvečljivo tableto v vsakem.

Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.

#### **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 fluralaner in milbemicinoksime nevarne 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**

Intervet International B.V.

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

EU/2/25/350/001-018

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

30/07/2025.

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

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

Na veterinarski recept.

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

## **PRILOGA II**

### **DRUGI POGOJI IN ZAHTEVE DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM**

Jih ni.

**PRILOGA III**  
**OZNAČEVANJE IN NAVODILO ZA UPORABO**

## **A. OZNAČEVANJE**

**PODATKI NA ZUNANJI OVOJNINI****KARTONSKA ŠKATLA****1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

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

**2. NAVEDBA UČINKOVIN**

Vsaka žvečljiva tableta vsebuje:

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

**3. VELIKOST PAKIRANJA**

1 žvečljiva tableta  
3 žvečljive tablete  
6 žvečljivih tablet

**4. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE**

Psi

**5. INDIKACIJE****6. POTI UPORABE**

Peroralna uporaba.

**7. KARENCA****8. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA**

Exp. {mm/llll}

## 9. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Ne shranjujte pri temperaturi nad 30 °C.

## 10. BESEDILO "PRED UPORABO PREBERITE NAVODILO ZA UPORABO"

Pred uporabo preberite navodilo za uporabo.

## 11. BESEDILO "SAMO ZA ŽIVALI"

Samo za živali.

## 12. BESEDILO "ZDRAVILO SHRANJUJTE NEDOSEGLJIVO OTROKOM"

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

## 13. IME IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET

Intervet International B.V.

## 14. ŠTEVILKA DOVOLJENJA ZA PROMET

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

## 15. ŠTEVILKA SERIJE

Lot {številka}

**PODATKI, KI MORAJO BITI NAJMANJ NAVEDENI NA MANJŠIH STIČNIH  
OVOJNINAH**

**PRETISNI OMOT**

**1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

BRAVECTO CombiUNO



**2. KOLIČINA UČINKOVIN**

25 mg/1,875 mg (1,27–2,5 kg)

50 mg/3,75 mg (> 2,5–5 kg)

100 mg/7,5 mg (> 5–10 kg)

200 mg/15 mg (> 10–20 kg)

400 mg/30 mg (> 20–40 kg)

600 mg/45 mg (> 40–60 kg)

**3. ŠTEVILKA SERIJE**

Lot {številka}

**4. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA**

Exp. {mm/lilll}

## **B. NAVODILO ZA UPORABO**



## NAVODILO ZA UPORABO

### 1. Ime zdravila za uporabo v veterinarski medicini

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

### 2. Sestava

Vsaka žvečljiva tableta vsebuje:

#### Učinkovine:

BRAVECTO CombiUNO žvečljive tablete za pse	fluralaner (mg)	milbemicinoksim (mg)
1,27–2,5 kg	25	1,875
> 2,5–5 kg	50	3,75
> 5–10 kg	100	7,5
> 10–20 kg	200	15
> 20–40 kg	400	30
> 40–60 kg	600	45

#### Pomožne snovi:

BRAVECTO CombiUNO žvečljive tablete za pse	butilhidroksitoluen (E 321) (mg)
1.27–2.5 kg	0,75
> 2.5–5 kg	1,5
> 5–10 kg	3
> 10–20 kg	6
> 20–40 kg	12
> 40–60 kg	18

Svetlo rjava do temno rjava žvečljiva tableta. Vidni so lahko marmorirani madeži ali pike (ali oboje).

### 3. Ciljne živalske vrste



### 4. Indikacije

Za pse pri katerih obstaja tveganje za mešane parazitarne infestacije s klopi ali bolhami, gastrointestinalnimi nematodami, pljučnimi črvi in/ali srčno glisto. Zdravilo je indicirano samo takrat, ko je sočasno indicirana uporaba proti klopom ali bolham in gastrointestinalnim nematodam. Zdravilo

sočasno zagotavlja učinkovitost tudi pri preprečevanju okužbe s srčno glisto (dirofilarioze) in angiostrongiloze.

Za zdravljenje infestacij s klopi in bolhami pri psih, s takojšnjim in trajnim ubijanjem bolh (*Ctenocephalides felis* in *C. canis*) in klopov (*Dermacentor reticulatus*, *Ixodes hexagonus*, *I. ricinus* in *Rhipicephalus sanguineus*) v trajanju 1 meseca.

To zdravilo se lahko uporablja kot del strategije zdravljenja alergijskega dermatitisa zaradi alergije na bolhe (FAD).

Za zmanjšanje tveganja za okužbo z *Babesia canis canis* preko prenosa z *D. reticulatus* v trajanju 1 meseca. Učinek je posreden zaradi delovanja zdravila proti vektorju.

Za zmanjšanje tveganja za okužbo z *Dipylidium caninum* preko prenosa z *C. felis* v trajanju 1 meseca. Učinek je posreden zaradi delovanja zdravila proti vektorju.

Zdravljenje okužb z gastrointestinalnimi nematodami naslednjih vrst: črevesnimi glistami (nezreli odrasli (L5) in odrasle oblike *Toxocara canis* in odrasle oblike *Toxascaris leonina*), kavljastimi črvimi (nezreli odrasli (L5) in odrasle oblike *Ancylostoma caninum*) in bičasti črv (odrasli stadij *Trichuris vulpis*).

Preprečevanje boleznih srčne gliste (*Dirofilaria immitis*).

Preprečevanje angiostrongiloze (z zmanjšanjem stopnje okužbe z nezrelimi odraslimi (L5) in odraslimi oblikami *Angiostrongylus vasorum*) z mesečnim dajanjem.

## **5. Kontraindikacije**

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

## **6. Posebna opozorila**

### Posebna opozorila:

Paraziti se morajo začeti hraniti na gostitelju, da so izpostavljeni fluralanerju; zato tveganja za okužbo z boleznimi, ki jih prenašajo paraziti (vključno z *Babesia canis canis* in *D. caninum*), ni mogoče popolnoma izključiti.

Psi na območjih, ki so endemična za srčno glisto (ali psi, ki so potovali na endemična območja), so lahko okuženi z odraslimi srčnimi glistami. Proti odrasli obliki *Dirofilaria immitis* niso ugotovili nobenega terapevtskega učinka. V skladu z dobro veterinarsko prakso je zato priporočljivo, da se vse živali, starejše od 6 mesecev, ki živijo na območjih, ali so potovale na območja, kjer je prisoten prenašalec, pred začetkom preventivne uporabe zdravila, testirajo na obstoječe okužbe z odraslimi srčnimi glistami.

Za zdravljenje okužb z gastrointestinalnimi nematodi mora odgovorni veterinar oceniti potrebo po ponovnem zdravljenju in ustrezni pogostosti ponovnega zdravljenja ter oceniti ustreznost načina zdravljenja (zdravljenje s posamezno učinkovino ali kombinacijo učinkovin).

Nepotrebna uporaba antiparazitikov ali uporaba, ki ni v skladu z navodili iz Povzetka glavnih značilnosti zdravila, lahko poveča selekcijski pritisk za razvoj odpornosti in vodi v zmanjšano učinkovitost zdravila. Uporaba zdravila mora temeljiti na identifikaciji parazita in bremena ali tveganja za infestacijo/infekcijo, na podlagi epidemioloških značilnosti, za vsako posamezno žival. V primerih, ko ni tveganja za sočasne infestacije z ektoparaziti in infekcije z endoparaziti, je treba uporabiti zdravilo z ozkim spektrom delovanja.

Upoštevati je treba možnost, da so druge živali v istem gospodinjstvu lahko vir ponovne infestacije s klopi in bolhami ali infestacij z gastrointestinalnimi nematodami, in jih je potrebno zdraviti z ustreznim zdravilom.

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

Pri psih z že obstoječo epilepsijo ter pri psih s predhodnimi nevrološkimi motnjami potrebna previdnost pri uporabi.

Zaradi pomanjkanja razpoložljivih podatkov, pri psih, mlajših od 8 tednov, in/ali psih s telesno maso, manjšo od 1,27 kg, uporabite le v skladu z oceno razmerja korist-tveganje odgovornega veterinarja.

Pri (MDR1-/-) psih je bila varnost zdravila raziskana po večkratnih mesečnih dajanjih v laboratorijski študiji. Priporočeni odmerek je treba strogo upoštevati pri psih z mutacijo MDR1 (-/-) z nefunkcionalnim P-glikoproteinom, kar lahko vključuje, vendar ni nujno omejeno na pse pasme Collie in sorodne pasme. Glejte tudi poglavje 3.10 »Simptomi prevelikega odmerjanja (ter morebitni ustrezni nujni ukrepi in protistrupi)«.

Zdravila se ne sme dajati v manj kot 1-mesečnih razmikih, ker varnost za krajše razmike ni bila preizkušena.

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

Osebe z znano preobčutljivostjo za katero koli učinkovino in/ali pomožno snov naj se izogibajo stiku z zdravilom.

Zaužitje zdravila je škodljivo. Do uporabe ga shranjujte v originalnem pakiranju, da se otrokom prepreči neposreden dostop do zdravila. V primeru nenamernega zaužitja se takoj posvetujte z zdravnikom in mu pokažite navodila za uporabo ali ovojnino.

Med ravnanjem z zdravilom ne jejte, pijte ali kadite.

To zdravilo lahko draži oči. Izogibajte se njegovemu stiku z očmi. V primeru stika takoj sperite z obilo vode.

Takoj po uporabi zdravila si roke dobro umijte z milom in vodo.

#### Brejest in laktacija:

Varnost zdravila v obdobju brejosti, laktacije ali pri psih za vzrejo ni bila ugotovljena.

Uporaba ni priporočljiva v obdobju brejosti in laktacije.

#### Plodnost:

Ne uporabite pri vzrejnih živalih.

#### Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij:

Dokazano je, da so makrociklični laktoni, vključno z moksidektinom, substrati za p-glikoprotein. Zato se lahko med zdravljenjem s tem zdravilom, druga zdravila, ki so substrati ali zaviralci p-glikoproteina (npr. ciklosporin, digoksin, doksorubicin, ketokonazol, spinosad), sočasno uporabijo le v skladu z oceno razmerja korist-tveganje odgovornega veterinarja.

Med kliničnimi študijami na terenu niso opazili medsebojnih delovanj med zdravilom in drugimi rutinsko uporabljenimi zdravili za uporabo v veterinarski medicini.

#### Preveliko odmerjanje:

Po peroralni uporabi pri mladičih, starih od 56 do 58 dni in s telesno težo od 1,4 do 1,8 kg, ki so se 7-krat zdravili s prevelikimi odmerki do 5-kratnika največjega priporočenega odmerka (20 mg fluralanerja + 1,5 mg milbemicinoksima, 60 mg fluralanerja + 4,5 mg milbemicinoksima in 100 mg fluralanerja + 7,5 mg milbemicinoksima/kg telesne teže), niso opazili neželenih učinkov.

V laboratorijski študiji so je bilo zdravilo dano 3-krat mesečno v 1-, 3- in 5-kratniku največjega priporočenega odmerka, psom s pomanjkanjem beljakovine 1 večkratne odpornosti na zdravila (MDR1-/-). Po večkratni uporabi 3- in 5-kratnika največjega priporočenega odmerka, večinoma v 24 urah, so opazili ataksijo in bruhanje. Na splošno so psi z MDR1-/- veterinarsko zdravilo po peroralni uporabi dobro prenašali.

## **7. Neželeni dogodki**

Psi:

Pogosti (1 do 10 živali / 100 zdravljenih živali):	bruhanje <sup>1</sup>
Občasni (1 do 10 živali / 1000 zdravljenih živali):	driska <sup>1</sup> , hipersalivacija <sup>1</sup> , slabost <sup>1</sup> ; letargija <sup>1</sup> , zmanjšan apetit <sup>2</sup>
Redki (1 do 10 živali / 10 000 zdravljenih živali):	kri v blatu <sup>1</sup>
Zelo redki (<1 žival / 10 000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primeri):	Mišični tremor, ataksija, konvulzije <sup>3</sup>

<sup>1</sup> običajno izzvenijo v 1 dnevu

<sup>2</sup> običajno izzvenijo v 2 dneh

<sup>3</sup> so lahko resne

Poročanje o neželenih dogodkih je pomembno, saj omogoča stalno spremljanje varnosti zdravila. Če opazite kakršne koli neželene učinke, tudi tiste, ki niso navedeni v tem navodilu za uporabo, ali mislite, da zdravilo ni delovalo, se najprej obrnite na svojega veterinarja. O vseh neželenih dogodkih lahko poročate tudi imetniku dovoljenja za promet z zdravilom, pri čemer uporabite kontaktne podatke na koncu tega navodila za uporabo, ali preko nacionalnega sistema za poročanje: {podatki nacionalnega sistema}

## 8. Odmerki za posamezno živalsko vrsto, poti in način uporabe zdravila

Peroralna uporaba.

### Odmerek:

Zdravilo se daje peroralno v odmerku 10-20 mg/kg fluralaner, 0,75-1,5 mg/kg milbemicinoksim i skladno z naslednjo preglednico:

Telesna masa (kg) psa	Število in jakost potrebnih BRAVECTO CombiUNO žvečljivih tablet					
	25 mg/ 1,875 mg	50 mg/ 3,75 mg	100 mg/ 7,5 mg	200 mg/ 15 mg	400 mg/ 30 mg	600 mg/ 45 mg
1,27–2,5	1					
> 2,5–5		1				
> 5–10			1			
> 10–20				1		
> 20–40					1	
> 40–60						1

Žvečljivih tablet se ne sme drobiti ali razdeliti.

Za pse s telesno maso nad 60 kg je treba uporabiti ustrezne kombinacije žvečljivih tablet.

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

Premajhno odmerjanje lahko vodi do neučinkovitosti in pripomore k razvoju odpornosti parazitov.

### Način dajanja:

Zdravilo se daje ob hranjenju ali okoli časa hranjenja.

Zdravilo je okusna žvečljiva tableta. Tablete lahko psu damo direktno v gobec ali jih ponudimo s

hrano. Psa je treba med dajanjem opazovati, da se prepričate, da je pogoltnil celotno tableto.

## **9. Nasvet o pravilni uporabi zdravila**

### Razpored dajanja:

Pri infestacijah s klopi in bolhami ter infekcijah z gastrointestinalnimi nematodami, srčno glisto in pljučnimi črvi, mora potreba po ponovnem zdravljenju in njegova pogostost temeljiti na oceni veterinarja, pri čemer je treba upoštevati lokalno epidemiološko situacijo in način življenja živali.

### *Klopi in bolhe:*

Za optimalno zdravljenje in nadzor infestacije z bolhami in klopi je treba zdravilo dajati v 1-mesečnih razmakih.

### *Gastrointestinalni nematodi:*

Za sočasno zdravljenje okužb z gastrointestinalnimi nematodami se daje enkratni odmerek zdravila. Če je to potrebno, lahko zdravljenje ponavljamo v 1-mesečnih razmakih.

### *Srčna glista:*

Zdravilo ubija ličinke *Dirofilaria immitis* do enega meseca po njihovem prenosu. Zato je treba v letnem obdobju, ko so prisotni vektorji (komarji), zdravilo dajati v rednih mesečnih intervalih. Dajanje se mora začeti v mesecu po prvi pričakovani izpostavljenosti vektorjem in nadaljevati do 1 meseca po zadnji izpostavljenosti vektorjem.

Psi, ki živijo na območjih, ki so endemična za srčno glisto, ali psi, ki so potovali na endemična območja, se lahko okužijo z odraslimi srčnimi glistami. Zato je treba pred dajanjem zdravila, za sočasno preprečevanje okužbe z odraslim *D. immitis* upoštevati nasvete iz poglavja 3.4.

### *Pljučni črvi:*

Na endemičnih območjih bo mesečno dajanje zdravila zmanjšalo stopnjo okužbe z nezrelimi odraslimi oblikami (L5) in odraslimi oblikami *Angiostrongylus vasorum* v srcu in pljučih.

Priporočljivo je nadaljevati s preprečevanjem okužbe s pljučnim črvom vsaj 4 mesece po zadnji izpostavljenosti lazarjem in polžem s hišico. Glede optimalnega časa za začetek zdravljenja s tem zdravilom se posvetujte z veterinarjem.

## **10. Karenca**

Ni smiselno.

## **11. Posebna navodila za shranjevanje**

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

Ne shranjujte pri temperaturi nad 30 °C.

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na ovojnini po Exp. Rok uporabnosti zdravila se nanaša na zadnji dan v navedenem mesecu.

## **12. Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje**

Ne odvrzite zdravila v odpadno vodo ali med gospodinjske odpadke.

To zdravilo ne sme priti v vodotoke, ker je lahko fluralaner in milbemicinoksim nevarne 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. Ti ukrepi pomagajo varovati okolje.

Glede odstranjevanja zdravil, ki jih ne uporabljate več, se posvetujte z veterinarjem ali farmacevtom.

### **13. Razvrstitev zdravil za uporabo v veterinarski medicini**

Na veterinarski recept.

### **14. Številka dovoljenja za promet in velikosti pakiranj**

EU/2/25/350/001–018

Pretisni omot iz PVC-oPA-aluminij-oPA-PVC folije, zavarjen s pokrovom iz PET-aluminij folije.

Vsak pretisni omot vsebuje eno tableto.

#### Velikosti pakiranj:

Kartonska škatla, ki vsebuje 1 pretisni omot z 1 tableto.

Kartonska škatla, ki vsebuje 3 pretisne omote s po 1 tableto v vsakem.

Kartonska škatla, ki vsebuje 6 pretisnih omotov s po 1 tableto v vsakem

Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.

### **15. Datum zadnje revizije besedila navodila za uporabo**

{DD/MM/LLLL}

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

### **16. Kontaktni podatki**

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom ter kontaktni podatki za sporočanje domnevnih neželenih dogodkov:

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

Proizvajalec, odgovoren za sproščanje serij:

Intervet Ges.m.b.H., Siemensstrasse 107, 1210 Vienna, Avstrija

Za vse nadaljnje informacije o tem zdravilu se obrnite na lokalno predstavništvo imetnika dovoljenja za promet z zdravilom.

**België/Belgique/Belgien**

Tél/Tel: + 32 (0)2 370 94 01

**Lietuva**

Tel: + 37052196111

**Република България**

Тел: + 359 28193749

**Česká republika**

Tel: + 420 233 010 242

**Danmark**

Tlf: + 45 44 82 42 00

**Deutschland**

Tel: + 49 (0)8945614100

**Eesti**

Tel: + 37052196111

**Ελλάδα**

Τηλ: + 30 210 989 7452

**España**

Tel: + 34 923 19 03 45

**France**

Tél: + 33 (0)241228383

**Hrvatska**

Tel: + 385 1 6611339

**Ireland**

Tel: + 353 (0) 1 2970220

**Ísland**

Sími: + 354 535 7000

**Italia**

Tel: + 39 02 516861

**Κύπρος**

Τηλ: +30 210 989 7452

**Latvija**

Tel: + 37052196111

**Luxembourg/Luxemburg**

Tél/Tel: + 32 (0)2 370 94 01

**Magyarország**

Tel.: + 36 1 439 4597

**Malta**

Tel: + 39 02 516861

**Nederland**

Tel: + 32 (0)2 370 94 01

**Norge**

Tlf: + 47 55 54 37 35

**Österreich**

Tel: + 43 (1) 256 87 87

**Polska**

Tel.: + 48 22 18 32 200

**Portugal**

Tel: + 351 214 465 700

**România**

Tel: + 40 21 311 83 11

**Slovenija**

Tel: + 385 1 6611339

**Slovenská republika**

Tel: +420 233 010 242

**Suomi/Finland**

Puh/Tel: + 358 10 2310 750

**Sverige**

Tel: + 46 (0)8 522 216 60

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Tel: + 353 (0) 1 2970220

**17. Druge informacije>**

Zdravilo prispeva k nadzoru populacije bolh na območjih, do katerih imajo dostop zdravljeni psi. Pri bolhah (*C. felis*) učinek nastopi v 12 urah, v 24 urah od pritrditve pri klopih *R. sanguineus* in *D. reticulatus*.

Fluralaner zmanjša tveganje okužbe z *Babesia canis*, ki jo povzroča prenos prek *Dermacentor reticulatus*, tako da ubije klope preden pride do prenosa bolezni.

Fluralaner zmanjša tveganje okužbe z *Dipylidium caninum*, ki jo povzroča prenos prek *C. felis* tako, da ubije bolhe preden pride do prenosa bolezni.