

ANNESS I
KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU

Simparica 5 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb 1.3–2.5 kg
Simparica 10 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb >2.5–5 kg
Simparica 20 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb >5–10 kg
Simparica 40 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb >10–20 kg
Simparica 80 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb >20–40 kg
Simparica 120 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb >40–60 kg

2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull pillola fiha:

Sustanza Attiva:

Simparica pilloli li jintmagħdu	sarolaner (mg)
għal klieb 1.3–2.5 kg	5
għal klieb >2.5–5 kg	10
għal klieb >5–10 kg	20
għal klieb >10–20 kg	40
għal klieb >20–40 kg	80
għal klieb >40–60 kg	120

Ingredjenti oħra:

Kompożizzjoni kwalitattiva tal-ingredjenti u kostitwenti oħra
Hypromellose acetate succinate, grad medju
Lattożju monoidrat
Sodium starch glycolate
Silica, colloidal anhydrous
Magnesium stearate
Lamtu tal-qamħirrum
Zokkor tal-pastiċċar
Glucose, likwidu (81.5% solidi)
Trab tal-fwied tal-ħanżir imnixxef bl-ispray
Proteina vegetali idrolizzata
Ġelatina tip A
Raħs tal-qamħ
Calcium hydrogen phosphate anhydrous

Pilloli li jintmagħdu, lewn kannella rħamat, kwadri bix-xfar ittondjati.

In-numri mnaqxa fuq naħa wahda jirreferu għas-saħħha (mg) tal-pilloli: “5”, “10”, ”20”, “40”, “80” jew “120”.

3. TAGHRIF KLINIKU

3.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott

Klieb.

3.2 Indikazzjonijiet għal użu tal-prodott lijispeċifikaw l-ispeċi li fuqhom se jintuża l-prodott.

Għat-trattament ta' infestazzjonijiet tal-qurdien (*Dermacentor reticulatus*, *Ixodes hexagonus*, *Ixodes ricinus* u *Rhipicephalus sanguineus*). Il-prodott medicinali veterinarju għandu attivitā immedjata u persistenti li toqtol il-qurdien għal tal-anqas 5 ġimghat.

Għat-trattament ta' infestazzjonijiet tal-briegħed (*Ctenocephalides felis* u *Ctenocephalides canis*). Il-prodott medicinali veterinarju għandu attivitā immedjata u persistenti li toqtol il-briegħed f'infestazzjonijiet godda għal tal-anqas 5 ġimghat. Il-prodott medicinali veterinarju jista' jintuża bħala parti minn strategija ta' trattament għall-kontroll ta' flea allergy dermatitis (FAD).

Għat-trattament tas-sarcoptic mange (*Sarcoptes scabiei*).

Għat-trattament tal-infestazzjonijiet tal-muzalz tal-widnejn (*Otodectes cynotis*).

Għat-trattament ta' demodikozi (*Demodex canis*).

Għat-tnaqqis fir-riskju ta' infezzjoni b'*Babesia canis* minn trażmissjoni b'*Dermacentor reticulatus* sa 28 ġurnata wara t-trattament. L-effett hu indirett minħabba l-attivitā tal-prodott medicinali veterinarju kontra l-vector.

Il-briegħed u l-qurdien iridu jeħlu mal-annimal ospitanti u jibdew jieklu sabiex jiġu esposti għas-sustanza attiva.

3.3 Kontraindikazzjonijiet

Tużax f'każijiet ta' sensittivitā għall-ingredjent attiv jew ingredjenti oħra mhux attivi.

3.4 Twissijiet speċjali

It-trażmissjoni ta' *B. canis canis* ma tistax tiġi eskluża kompletament billi *D. reticulatus* iridu jeħlu mal-kelb qabeljinqatlu. Billi l-effett anti-akariċidu kontra *D. reticulatus* jista' idum sa 48 siegħa, it-trażmissjoni ta' *B. canis canis* ma tistax tiġi eskluża fl-ewwel 48 siegħa.

L-użu tal-prodott medicinali veterinarju għandu jkun ibbażat fuq is-sitwazzjoni epidemjologika lokali inkluż tagħrif dwar l-ispeċi prevalent ta' qurdien billi t-trażmissjoni ta' *B. canis* minn speċi oħra barra *D. reticulatus* huwa possibbli u għandu jkun parti integrali ta' programm ta' kontroll li jippreveni t-trażmissjoni ta' *Babesia canis*.

3.5 Prekawzjonijiet speċjali għall-użu

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Fin-nuqqas ta' tagħrif disponibbli, it-trattament ta' ġriewi ta' età anqas minn 8 ġimghat u/jew klieb ta' piżi anqas minn 1.3 kg għandu jkun ibbażat skont il-valutazzjoni tal-benefiċċju u r-riskju mill-veterinarju responsabbli.

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-annimali

Aħsel idejk wara li tmiss il-prodott medicinali veterinarju.

Jekk jittiekel b'mod aċċidentalni, il-prodott medicinali veterinarju jista' jwassal għal effetti mhux mixtieqa bħal sinjali stimolanti newroloġiċi li jgħaddu. Biex jiġi evitat li t-tfal jilħqu l-prodott medicinali veterinarju, il-pilloli li jintmagħdu għandhom jitneħħew mill-folja waħda waħda u meta jkun hemm bżonn biss. Il-folja għandha titqiegħed lura fil-kaxxa immedjatamente wara l-užu u l-kaxxa għandha tinhā fejn ma tidhix u ma tintla haqx mit-tfal. F'każ li jittiekel b'mod aċċidentalni, fitteż parir mediku fil-pront u uri l-fuljett ta' tagħrif jew it-tikketta lit-tabib.

Prekawzjonijiet speċjali għall-protezzjoni tal-ambjent:

Mħux applikabbli.

3.6 Effetti mhux mixtieqa

Klieb:

Rari ħafna (<1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluż rapporti iżolati):	sinjali gastrointestinal (bħal remettar, dijarea) ¹ disturbi sistemiċi (bħal telqa, anoressija) ¹ sinjali newroloġiċi (bħal roghda, atassija kunvulżjonijiet) ²
--	--

¹Hifief u jgħaddu

²Fl-aktar mill-kaži dawn kienu sinjali li jgħaddu.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott medicinali veterinarju. Ir-rapporti għandhom jintbagħtu, preferibbilment permezz ta' veterinarju, jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-taqegħid fis-suq jew ir-rappreżentant lokali tiegħi jew lill-awtorità nazzjonali kompetenti permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali. Ara l-fuljett ta' tagħrif għad-dettalji ta' kuntatt rispettivi.

3.7 Użu fit-tqala, fit-treddiġ u fi żmien il-bidien

Is-sigurtà tal-prodott medicinali veterinarju ma ġietx stabbilita waqt it-tqala u fit-treddiġ jew f'annimali intenzjonati għat-tgħammir. Studji fil-laboratorju fil-ġrieden u fil-fniek ma taw l-ebda evidenza ta' effetti teratogeniċi.

Tqala u treddiġ:

L-užu f'dawn l-annimali mhux rakkmandat.

Fertilità:

L-užu f'annimali tat-tgħammir mhux rakkmandat.

3.8 Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra jew forom oħra ta' interazzjoni

Xejn li hu magħruf.

Waqt provi kliniči, ma ġew osservati l-ebda interazzjonijiet bejn il-prodott medicinali veterinarju u prodotti medicinali veterinarji użati b'mod ta' rutina.

Fi studji tas-sigurtà fil-laboratorju, ma ġewx osservati interazzjonijiet meta sarolaner ingħata fl-istess hin ma' milbemycin oxime, moxidectin u pyrantel pamoate. (F'dawn l-istudji l-effikaċja ma kinitx investigata).

Sarolaner jabbina b'mod qawwi mal-proteini tal-plażma u jista' jikkompeti ma' medicini li wkoll jabbinaw b'mod qawwi bħall-anti-infjammatorji li mħumiex steroidi (NSAIDs) u l-warfarina, id-derivat tal-kumarin.

3.9 Metodi ta' amministrazzjoni u dożaġġ

Għal užu orali.

Il-pilloli jistgħu jingħataw mal-ikel jew mingħajr ikel.

Il-prodott medicinali veterinarju għandu jiġi amministrat b'doża ta' 2-4 mg/kg piż skont it-tabella li ġejja:

Piż tal-ġisem (kg)	Saħħa tal-pillola (mg sarolaner)	Numru ta' pilloli li għandhom jiġi amministrati
1.3–2.5	5	Waħda
>2.5–5	10	Waħda
>5–10	20	Waħda
>10–20	40	Waħda
>20–40	80	Waħda
>40–60	120	Waħda
>60	Kombinazzjoni xierqa ta' pilloli	

Uža kombinazzjoni xierqa tas-saħħha disponibbli biex tintlaħaq id-doża rakkomandata ta' 2-4 mg/kg. Biex jiġi żgurat id-dożagħ korrett, il-piż tal-ġisem għandu jiġi mkejjel preċiż kemm jista' jkun.

Il-pilloli ta' dan il-prodott medicinali veterinarju jintmagħdu u għandhom togħima tajba u l-klieb jeħduhom faċilment meta jiġi offruti mis-sidien tagħhom. Jekk il-pillola ma titteħidx voluntarjamnet mill-kelb tista' tingħata mal-ikel jew direttament fil-ħalq. Il-pilloli m'għandhomx jinqasmu.

Skeda tat-trattament:

Għall-ahjar kontroll ta' infestazzjonijiet ta' qurdien u briegħed, il-prodott medicinali veterinarju għandu jingħata f'intervalli ta' xahar u jitkompla waqt l-istaġġun tal-briegħed u/jew tal-qurdien skont is-sitwazzjoni epidemjoloġika lokali.

Għat-trattament tal-infestazzjonijiet tal-l-muzalz tal-widnejn (*Otodectes cynotis*) għandha tingħata doża wahda. Hija rrakkomandata eżaminazzjoni veterinarja ulterjuri 30 jum wara t-trattament minħabba li xi annimali jista' jkollhom bżonn ta' tieni trattament.

Għat-trattament tas-sarcoptic mange (ikkawżata minn *Sarcoptes scabiei* var. *canis*) għandha tiġi amministrata doża wahda f'intervalli ta' xahar għal xahrejn wara xulxin.

Għat-trattament ta' demodikozi (ikkawżata minn *Demodex canis*) l-għoti ta' doża wahda darba fix-xahar għal tliet xhur konsekuttivi hija effikaċi u twassal għal titjib importanti fis-sinjalji klinici. Il-kura għandha titkompla sakemm it-tqaxxir tal-ġilda jaġhti riżultat negattiv f'mill-inqas żewġ okkażjonijiet konsekuttivi b'xahar 'il bogħod minn xulxin. Minħabba li demodikozi hija marda multi-fatturali, huwa rrakkomandat li tiġi kkurata wkoll kif inhu xiera q kwalunkwe marda oħra li jkun hemm minn taħt.

3.10 Sintomi ta' doża eċċessiva (u fejn applikabbi, proċeduri ta' emergenza u antidoti)

Fi studju dwar il-margini ta' sigurtà, il-prodott medicinali veterinarju ġie amministrat b'mod orali lil ġriewi tar-razza Beagle ta' età ta' 8 ġimħat b'doži ta' 0, 1, 3 u 5 darbiet aktar mid-doża massima ta' 4 mg/kg f'intervalli ta' 28 ġurnata għal 10 doži. B'doża massima ta' 4 mg/kg ma kien hemm l-ebda effett mhux mixtieq. Fil-gruppi ta' doži eċċessivi ġew osservati f'xi annimali, sinjalji newroloġiċi limitati u li jgħaddu: roghda ħafifa b'doża 3 darbiet dik massima u konvulzjonijiet b'doża 5 darbiet dik massima. Il-klieb kollha rkupraw mingħajr trattament.

Sarolaner huwa ttollerat sew fil-Collies b'defiċenza tal-multidrug-resistance-protein 1 (MDR1 -/-) wara doża wahda amministrata b'mod orali b'doża 5 darbiet aktar minn dik irakkomandata. Ma kienu osservati l-ebda sinjalji klinici relatati mat-trattament.

3.11 Restrizzjonijiet speċjali għall-użu u kundizzjonijiet speċjali għall-użu, inkluži restrizzjonijiet dwar l-użu ta' prodotti medicinali veterinarji antimikrobiċi u antiparassitiċi sabiex jiġi limitat ir-riskju ta' žvilupp ta' rezistenza

Mhux applikabbli.

3.12 Perjodi ta' tiżmim

Mhux applikabbli.

4. INFORMAZZJONI FARMAKOLOGIKA

4.1 Kodiċi ATC veterinarja: QP53BE03

4.2 Kwalitajiet farmakodinamiċi

Sarolaner huwa akkariċida u insettiċida tal-familja isoxazoline. Il-mira primarja tal-azzjoni ta' sarolaner fl-insetti u l-akkardi hija l-blokk funzjonal tal-ligand-gated chloride channels (Reċetturi-GABA u reċetturi-glutamate). Sarolaner jimblokka l-GABA- u l-glutamate-gated chloride channels tas-sistema nervuża centrali tal-insetti u tal-akkardi. It-tharbit f'dawn ir-reċetturi mis-sarolaner ifixkel il-moviment tal-joni tal-kloru mill-GABA u l-glutamate-gated ion channels, u dan iwassal għal żieda fl-istimulazzjoni tan-nervituri u l-mewt tal-parassiti mmirati. Sarolaner juri qawwa funzjonal oħġla biex jimblokka r-reċetturi tal-insetti/akkardi meta mqabbel mar-reċetturi tal-mammiferi. Sarolaner ma jinteraġixxix ma' siti t'abbinar insettiċidali magħrufa ta' insettiċidi nikotiniċi jew GABAergic oħrajn bħal neonicotinoids, fiproles, milbemycins, avermectins u cyclodienes. Sarolaner huwa attiv kontra briegħed aduli (*Ctenocephalides felis* u *Ctenocephalides canis*) kif ukoll ħafna speċi ta' qurdien bħal *Dermacentor reticulatus*, *Ixodes hexagonus*, *Ixodes ricinus*, *Rhipicephalus sanguineus* u l-muzalz *Demodex canis*, *Otodectes cynotis* u *Sarcopetes scabiei*.

Għall-briegħed, l-effett jintlaħaq fi żmien 8 sigħat mit-twaħħil tul it-28 ġurnata wara l-amministrazzjoni tal-prodott medicinali veterinarju. Għall-qurdien (*I. ricinus*), l-effett jintlaħaq fi żmien 12-il siegħa mit-twaħħil tul it-28 ġurnata wara l-amministrazzjoni tal-prodott medicinali veterinarju. Qurdien preżenti fuq l-annimal qabel l-amministrazzjoni jinqatlu fi żmien 24 siegħa.

Il-prodott medicinali veterinarju joqtol briegħed godda li jitfaċċaw fuq il-kelb qabel ma jkunu jistgħu jibdu u b'hekk jippreveni kontaminazzjoni ambientali tal-briegħed f'dawk iż-żoni li għalihom għandu accċess il-kelb.

4.3 Kwalitajiet farmakokinetiči

Il-bijodisponibilità ta' sarolaner wara dožaġġ mill-ħalq kien għoli sa >85%. Sarolaner kien proporzjonal mad-doża fi klieb Beagle, mid-doża ta' 2-4 mg/kg intenzjonata għall-użu, sa' 20 mg/kg. L-istat prandjali tal-kelb ma jaffettwax b'mod sinifikanti l-ammont tal-asorbiment tiegħu.

Ġie determinat li sarolaner għandu clearance baxx (0.12 ml/min/kg) u volum ta' distribuzzjoni moderat (2.81 l/kg). Il-half-life għar-rotot intravenuża u orali kienu komparabbli bi 12 u 11-il ġurnata, rispettivament. L-abbinar mal-proteini tal-plażma kien determinat in vitro u kkalkulat għal $\geq 99.9\%$.

Studju dwar id-distribuzzjoni ddetermina li residwi relatati ma' ^{14}C -sarolaner tqassmu fit-tessuti b'firxa wiesgħha. It-tnejħija mit-tessuti kienet konsistenti mal-half-life tal-plażma.

Ir-rotta principali ta' eliminazzjoni hija t-tnejħija tal-molekola ewlenja mill-marrara, b'eliminazzjoni mal-ippurgar.

5. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

5.1 Inkompatibbiltajiet maġġuri

Mhux applikabbli.

5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

Żmien kemm idum tajjeb l-prodott medicinali veterinarju kif ippakkjat għall-bejgħ: 30 xahar.

5.3 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinħažen

Dan il-prodott medicinali veterinarju m'għandux bżonn tal-ebda kundizzjoni speċjali sabiex jinħažen.

5.4 In-natura u l-ġħamla tal-ippakkjar li jmiss mal-prodott

Pakkett strixxa folja/folja tal-aluminju.

Kaxxa tal-kartun waħda fiha strixxa waħda ta' pillola waħda, 3 jew 6 pilloli.

Mhux id-daqqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qiegħdin fis-suq.

5.5 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti medicinali veterinarji mhux użati jew materjal iehor għar-rimi li huwa derivat minn dawn il-prodotti

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott medicinali veterinarju skont kif jitkolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli għall-prodott medicinali veterinarju kkonċernat.

6. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Zoetis Belgium

7. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/2/15/191/001-018

8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizazzjoni: 06/11/2015.

9. DATA TAL-AHHAR REVIŻJONI TAL-KARTTERISTIĊI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

10. KLASSIFIKAZZJONI TAL-PRODOTTI MEDICINALI VETERINARJI

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju hija disponibbli fil-baži tad-data tal-prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANNESS II

**KONDIZZJONIJIET U HTIĞIJIET OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID
FIS-SUQ**

Xejn.

ANNESS III
TIKKETTA U L-FULJETT TA' TAGHRIF

A. TIKKETTA

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**KAXXA TAL-KARTUN****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU**

Simparica 5 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb 1.3–2.5 kg

Simparica 10 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb >2.5–5 kg

Simparica 20 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb >5–10 kg

Simparica 40 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb >10–20 kg

Simparica 80 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb >20–40 kg

Simparica 120 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb >40–60 kg

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA

sarolaner 5 mg

sarolaner 10 mg

sarolaner 20 mg

sarolaner 40 mg

sarolaner 80 mg

sarolaner 120 mg

3. DAQS TAL-PAKKETT

Pillola waħda

3 pilloli

6 pilloli

4. SPEĆI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT

Klieb

5. INDIKAZZJONIJIET**6. MODI TA' AMMINISTRAZZJONI**

Għal użu orali.

7. ŻMIEN TA' TIŻMIM**8. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {xx/ssss}

9. KUNDIZZJONIJIET SPEĆJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŽEN**10. IL-KLIEM “AQRA L-FULJETT TA’ TAGHRIF QABEL L-UŻU”**

Aqra l-fuljett ta’ tagħrif qabel l-użu.

11. IL-KLIEM “GHALL-KURA TAL-ANNIMALI BISS”

Għall-kura tal-annimali biss.

12. IL-KLIEM “ŻOMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL”

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

13. L-ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Zoetis Belgium

14. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/2/15/191/001 (5 mg, pillola 1)
EU/2/15/191/002 (5 mg, 3 pilloli)
EU/2/15/191/003 (5 mg, 6 pilloli)
EU/2/15/191/004 (10 mg, pillola 1)
EU/2/15/191/005 (10 mg, 3 pilloli)
EU/2/15/191/006 (10 mg, 6 pilloli)
EU/2/15/191/007 (20 mg, pillola 1)
EU/2/15/191/008 (20 mg, 3 pilloli)
EU/2/15/191/009 (20 mg, 6 pilloli)
EU/2/15/191/010 (40 mg, pillola 1)
EU/2/15/191/011 (40 mg, 3 pilloli)
EU/2/15/191/012 (40 mg, 6 pilloli)
EU/2/15/191/013 (80 mg, pillola 1)
EU/2/15/191/014 (80 mg, 3 pilloli)
EU/2/15/191/015 (80 mg, 6 pilloli)
EU/2/15/191/016 (120 mg, 1 pilloli)
EU/2/15/191/017 (120 mg, 3 pilloli)
EU/2/15/191/018 (120 mg, 6 pilloli)

15. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ UNITAJIET ŻGHAR TA' IPPAKKJAR LI
JMISS MAL-PRODOTT**

BLISTER

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

Simparica



2. ID-DETTALJI KWANTITATTIVI TAS-SUSTANZI ATTIVI

1.3–2.5 kg

>2.5–5 kg

>5–10 kg

>10–20 kg

>20–40 kg

>40–60 kg

5 mg

10 mg

20 mg

40 mg

80 mg

120 mg

3. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

4. DATA TA' SKADENZA

Exp. {xx/ssss}

B. FULJETT TA' TAGHRIF

FULJETT TA' TAGHRIF GHAL:

1. L-isem tal-prodott mediciinali veterinarju

Simparica 5 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb 1.3–2.5 kg
Simparica 10 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb >2.5–5 kg
Simparica 20 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb >5–10 kg
Simparica 40 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb >10–20 kg
Simparica 80 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb >20–40 kg
Simparica 120 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb >40–60 kg

2. Kompożizzjoni

Kull pillola fiha:

Simparica pilloli li jintmagħdu	sarolaner (mg)
għal klieb 1.3–2.5 kg	5
għal klieb >2.5–5 kg	10
għal klieb >5–10 kg	20
għal klieb >10–20 kg	40
għal klieb >20–40 kg	80
għal klieb >40–60 kg	120

Pilloli li jintmagħdu, lewn kannella rħamat, kwadri bix-xfar ittoddjati. In-numri mnaqqxa fuq naħha waħda jirreferu għas-saħħha (mg) tal-pilloli: “5”, “10”, “20”, “40”, “80” jew “120”.

3. Speċi li għalihom huwa indikat il-prodott

Klieb.

4. Indikazzjonijiet ghall-użu

Għat-trattament ta' infestazzjonijiet tal-qurdien (*Dermacentor reticulatus*, *Ixodes hexagonus*, *Ixodes ricinus* u *Rhipicephalus sanguineus*). Il-prodott mediciinali veterinarju għandu attivitā immedjata u persistenti li toqtol il-qurdien għal tal-anqas 5 ġimġħat.

Għat-trattament ta' infestazzjonijiet tal-briegħed (*Ctenocephalides felis* u *Ctenocephalides canis*). Il-prodott mediciinali veterinarju għandu attivitā immedjata u persistenti li toqtol il-briegħed f'infestazzjonijiet godda għal tal-anqas 5 ġimġħat. Il-prodott mediciinali veterinarju jista' jintuża bħala parti minn strategija ta' trattament ghall-kontroll ta' flea allergy dermatitis (FAD).

Għat-trattament tas-sarcoptic mange (*Sarcoptes scabiei*).

Għat-trattament tal-infestazzjonijiet tal-muzalz tal-widnejn (*Otodectes cynotis*).

Għat-trattament ta' demodikozi (*Demodex canis*).

Għat-tnaqqis fir-riskju ta' infezzjoni b'*Babesia canis* minn trażmissjoni b'*Dermacentor reticulatus* sa-28 ġurnata wara t-trattament. L-effett hu indirett minħabba l-attivitā tal-prodott mediciinali veterinarju kontra l-vector.

Il-briegħed u l-qurdien iridu jeħlu mal-annimal ospitanti u jibdew jekku sabiex jiġu esposti għas-sustanza attiva.

5. Kontraindikazzjonijiet

Tużax f'każijiet ta' sensittività għall-ingredjent attiv jew ingredjenti oħra mhux attivi.

6. Twissijiet speċjali

Twissijiet speċjali:

It-trażmissjoni ta' *B. canis canis* ma tistax tiġi eskuża kompletament billi *D. reticulates* iridu jeħlu mal-kelb qabel jinqathu. Billi l-effett anti-akariċidu kontra *D. reticulates* jista' idum sa 48 siegħa, it-trażmissjoni ta' *B. canis canis* ma tistax tiġi eskuża fl-ewwel 48 siegħa.

L-użu tal-prodott medicinali veterinarju għandu jkun ibbażat fuq is-sitwazzjoni epidemjoloġika lokali inkluż tagħrif dwar l-ispeċi prevalent i ta' qurdien billi t- trażmissjoni ta' *B. canis* minn speċi oħra barra *D. reticulates* huwa possibbli u għandu jkun parti integrali ta' programm ta' kontroll li jipprejjeni t- trażmissjoni ta' *Babesia canis*.

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeċi għal xiex huwa indikat:

Ġriewi ta' età anqas minn 8-ġimħat u/jew klieb ta' piż anqas minn 1.3 kg m'għandhomx ikunu ttrattati sakemm ma jkunx ingħata parir minn veterinarju

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-animali:

Aħsej idejk wara li tmiss il-prodott medicinali veterinarju.

Jekk jittiekel b'mod aċċidentalni, il-prodott medicinali veterinarju jista' jwassal għal effetti mhux mixtieqa bhal sinjalji stimolanti newroloġiċi li jgħadu. Biex jiġi evitat li t-tfal jilhqu l-prodott medicinali veterinarju, il-pilloli li jintmagħdu għandhom jitneħħew mill-folja waħda waħda u meta jkun hemm bżonn biss. Il-folja għandha titqiegħed lura fil-kaxxa immeddatament wara l-użu u l-kaxxa għandha tinhāżen fejn ma tidħirx u ma tintlaħaqx mit-tfal. F'każ li jittiekel b'mod aċċidentalni, fittekk parir mediku fil-pront u uri l-fuljett ta' tagħrif jew it-tikketta lit-tabib.

Tqala u treddiġħ:

Is-sigurtà tal-prodott medicinali veterinarju ma ġietx stabbilita waqt it-tqala u fit-treddiġ jew f'animali intenzjonati għat-tgħammir. Studji fil-laboratorju fil-ġrieden u fil-fniek ma taw l-ebda evidenza ta' effetti teratogeniċi. L-użu f'dawn l-animali mhux rakkomandat.

Fertilità:

Is-sigurtà tal-prodott medicinali veterinarju ma ġietx stabbilita fi klieb intenzjonati għat-tgħammir. L-użu f'animali tat-tgħammir mhux rakkomandat.

Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħrajn u forom oħrajn ta' interazzjoni:

Xejn li hu magħruf.

Waqt provi kliniči, ma ġew osservati l-ebda interazzjonijiet bejn il-prodott medicinali veterinarju u prodotti medicinali veterinarji użati b'mod ta' rutina.

Fi studji tas-sigurtà fil-laboratorju, ma ġewx osservati interazzjonijiet meta sarolaner ingħata fl-istess hin ma' milbemycin oxime, moxidectin u pyrantel pamoate. (F'dawn l-istudji l-effikaċja ma kinitx investigata).

Sarolaner jabbina b'mod qawwi mal-proteini tal-plażma u jista' jikkompeti ma' medicini li wkoll jabbinaw b'mod qawwi bħall-anti-infjammatorji li mhumiex steroidi (NSAIDs) u l-warfarina, id-derivat tal-kumarin.

Doża eċċessiva (sintomi, proċeduri ta' emerġenza, antidoti):

Fi studju dwar il-margini ta' sigurtà, il-prodott medicinali veterinarju ġie amministrat b'mod orali lil għieli tar-razza Beagle ta' età ta' 8 ġimġħat b'doži ta' 0, 1, 3 u 5 darbiet aktar mid-doża massima ta' 4 mg/kg f'intervalli ta' 28 ġurnata għal 10 doži. B'doża massima ta' 4 mg/kg ma kien hemm l-ebda effett mhux mixtieq. Fil-gruppi ta' doži eċċessivi ġew osservati f'xi annimali, sinjali newroloġiči limitati u li jgħaddu: roghda ħafifa b'doża 3 darbiet dik massima u konvulzjonijiet b'doża 5 darbiet dik massima. Il-klieb kollha rkupraw mingħajr trattament.

Sarolaner huwa ttollerat sew fil-Collies b'defiċenza tal-multidrug-resistance-protein 1 (MDR1 -/-) wara doża waħda amministrata b'mod orali b'doża 5 darbiet aktar minn dik irrakkomandata. Ma kienu osservati l-ebda sinjali kliniči relatati mat-trattament.

7. Effetti mhux mixtieqa

Klieb:

Rari ħafna

(<1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluż rapporti iżolati):

sinjali gastrointestinal (bħal remettar, dijarea)¹, disturbi sistemiċi (bħal telqa, anoressija)¹, sinjali newroloġiči (bħal roghda, atassija kunvulżjonijiet)²

¹Hfief u jgħaddu

²Fl-aktar mill-kaži dawn kienu sinjali li jgħaddu.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott. Jekk tinnota xi effetti serji anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-mediċina ma ħadmitx, jekk jogħġibok ikkuntattja, mal-ewwel, lill-verinarju tiegħek. Tista' tirrapporta wkoll kwalunkwe effett mhux mixtieq lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq jew lir-rappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq billi tuža d-dettalji ta' kuntatt fit-tmiem ta' dan il-fuljett, jew permezz tas-sistema ta' rapportaġġ nazzjonali: {dettalji tas-sistema } nazzjonali.

8. Doża għal kull speċi, mod u metodu ta' amministrazzjoni

Għal użu orali.

Il-prodott medicinali veterinarju għandu jiġi amministrat b'doża ta' 2-4 mg/kg piż skont it-tabella li ġejja:

Piż tal-ġisem (kg)	Saħħha tal-pillola (mg sarolaner)	Numru ta' pilloli li għandhom jiġi amministrati
1.3–2.5	5	Waħda
>2.5–5	10	Waħda
>5–10	20	Waħda
>10–20	40	Waħda
>20–40	80	Waħda
>40–60	120	Waħda
>60	Kombinazzjoni xierqa ta' pilloli	

Uža kombinazzjoni xierqa tas-saħħha disponibbli biex tintlaħha id-doża rakkomandata ta' 2-4 mg/kg. Biex jiġi żgurat id-dożagiġ korrett, il-piż tal-ġisem għandu jiġi mkejjel preċiż kemm jista' jkun. Il-pilloli m'għandhomx jinqasmu.

Il-pilloli jistgħu jingħataw mal-ikel jew mingħajr ikel.

Skeda tat-trattament:

Għall-ahjar kontroll ta' infestazzjonijiet ta' qurdien u briegħed, il-prodott medicinali veterinarju għandu jingħata f'intervalli ta' xahar u jitkompla waqt l-istaġun tal-briegħed u/jew tal-qurdien skont is-sitwazzjoni epidemjoloġika lokali.

Għat-trattament tal-infestazzjonijiet tal-muzalz tal-widnejn (*Otodectes cynotis*) għandha tingħata doža waħda. Hija rrakkomandata eżaminazzjoni veterinarja ulterjuri 30 jum wara t-trattament minħabba li xi annimali jista' jkollhom bżonn ta' tieni trattament.

Għat-trattament tas-sarcoptic mange (ikkawżata minn *Sarcoptes scabiei* var. *canis*) għandha tiġi amministrata doža waħda f'intervalli ta' xahar għal xahrejn wara xulxin.

Għat-trattament ta' demodikozi (ikkawżata minn *Demodex canis*) l-għoti ta' doža waħda darba fix-xahar għal tliet xħur konsekuttivi hija effikaċi u twassal għal titjib importanti fis-sinjal kliniči. Il-kura għandha titkompla sakemm it-tqaxxir tal-ġilda jagħti riżultat negattiv f'mill-inqas żewġ okkażjonijiet konsekuttivi b'xahar 'il bogħod minn xulxin. Minħabba li demodikozi hija marda multi-fatturali, huwa rrakkomandat li tiġi kkurata wkoll kif inhu xiera q-kwalunkwe marda oħra li jkun hemm minn taħt.

9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett

Il-pilloli ta'dan il-prodott medicinali veterinarju jintmagħdu u għandhom togħma tajba u l-klieb jeħduhom faċilment meta jiġu offruti mis-sidien tagħhom. Jekk il-pillola ma tittehid volunterjament mill-kelb tista' tingħata mal-ikel jew direttament fil-ħalq.

10. Perjodi ta' tiżżim

Mhux applikabbli.

11. Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Żomm fejn ma jidħirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

Dan il-prodott medicinali veterinarju m'għandu bżonn tal-ebda kundizzjoni speċjali sabiex jinħażen. Tużax dan il-prodott medicinali veterinarju wara d-data ta' skadenza murija fuq il-kaxxa tal-kartun u l-istrixxa wara Exp. Id-data ta' skadenza tirreferi għall-ahhar ġurnata ta' dak ix-xahar.

12. Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott medicinali veterinarju skont kif jitolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli. Dawn il-miżuri għandhom jgħinu sabiex jipproteġu l-ambjent.

Staqsi lill-kirurgu veterinarju jew lill-ispiżjar tiegħek dwar kif l-ahjar li tarmi l-mediċini li ma jkunux aktar meħtieġa.

13. Klassifikazzjoni tal-prodotti medicinali veterinarji

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

14. Numri tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u d-daqsijiet tal-pakkett

EU/2/15/191/001-018.

Għal kull saħħa, il-pilloli li jintmagħdu huma disponibbli f'qisien ta' pakketti kif ġej: kaxxa tal-kartun fiha strixxa waħda ta' pillola waħda, 3 u 6 pilloli.

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qiegħdin fis-suq.

15. Id-data li fiha ġie rivedut l-ahħar il-fuljett ta' tagħrif

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju hija disponibbli fil-baži tad-data tal-prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Dettalji ta' kuntatt

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u l-manifattur responsabbi għall-ħrug tal-lott:

Zoetis Belgium
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-La-Neuve
Il-Belġju

Rappreżentanti lokali u d-dettalji ta' kuntatt biex jiġu rrappurtati effetti mhux mixtieqa:

België/Belgique/Belgien

Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
BE-1930 Zaventem
Tél/Tel: +32 (0) 800 99 189

Lietuva

Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
1930 Zaventem
Belgija
Tel: +370 610 05088

Република България

Zoetis Belgium
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
Белгия
Тел: +359 888 51 30 30

Luxembourg/Luxemburg

Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
1930 Zaventem
Belsch
Tél/Tel: +32 (2) 746 80 11

Česká republika

Zoetis Česká republika, s.r.o.
náměstí 14. října 642/17
CZ 150 00 Praha
Tel: +420 257 101 111

Magyarország

Zoetis Hungary Kft.
Csörsz u. 41.
HU-1124 Budapest
Tel.: +36 1 224 5200

Danmark

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 København
Tlf: +45 70 20 73 05
adr.scandinavia@zoetis.com

Malta

Agrimed Limited
Mdina Road, Zebbug ZBG 9016,
MT
Tel: +356 21 465 797

Deutschland

Zoetis Deutschland GmbH
Schellingstr. 1
DE-10785 Berlin
Tel: +49 30 2020 0049
tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com

Nederland

Zoetis B.V.
Rivium Westlaan 74
NL-2909 LD Capelle aan den IJssel
Tel: +31 (0)10 714 0900

Eesti

Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
1930 Zaventem
Belgia
Tel: +370 610 05088

Norge

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 København
Danmark
Tlf: +47 23 29 86 80
adr.scandinavia@zoetis.com

Κύπρος

Zoetis Hellas S.A.
Φραγκοκλησιάς 7, Μαρούσι
15125, Αττική
Ελλάδα
Τηλ: +30 210 6791900

Österreich

Zoetis Österreich GmbH
Floridsdorfer Hauptstr. 1
AT-1210 Wien
Tel: +43 (0)1 2701100 100

España

Zoetis Spain, S.L.
Parque Empresarial Vía Norte Edificio nº1,
c/ Quintanavides nº13
ES-28050 Madrid
Tel: +34 91 4191900

Polska

Zoetis Polska Sp. z o.o.
ul. Postępu 17B
PL - 02-676 Warszawa
Tel.: +48 22 2234800

France

Zoetis France
10 rue Raymond David
FR-92240 Malakoff
Tél: +33 (0)800 73 00 65

Portugal

Zoetis Portugal Lda.
Lagoas Park, Edifício 10
PT-2740-271 Porto Salvo
Tel: +351 21 042 72 00

Hrvatska

Zoetis B.V.
Podružnica Zagreb za promidžbu
Petra Hektorovića 2
HR-10000 Zagreb
Tel: +385 1 6441 462

România

Zoetis România S.R.L.
Expo Business Park, 54A Aviator Popișteanu,
Clădirea 2, Etaj 1-3, Sector 1,
București, 012095 - RO
Tel: +40785019479

Ireland

Zoetis Belgium S.A. (Irish Branch)
2nd Floor, Building 10,
Cherrywood Business Park,
Loughlinstown,
Co. Dublin,
IE – Dublin D18 T3Y1
Tel: +353 (0) 1 256 9800

Slovenija

Zoetis B.V.
Podružnica Zagreb za promidžbu
Petra Hektorovića 2,
10000 Zagreb,
Hrvaška
Tel: +385 1 6441 462

Ísland

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 København
Danmörku
Sími: +45 70 20 73 05
adr.scandinavia@zoetis.com

Slovenská republika

Zoetis Česká republika, s.r.o.
náměstí 14. října 642/17
150 00 Praha
Česká republika
Tel: +420 257 101 111

Italia

Zoetis Italia S.r.l.
Via Andrea Doria 41M,
IT-00192 Roma
Tel: +39 06 3366 8111

Suomi/Finland

Zoetis Finland Oy
Bulevardi 21 / SPACES
FI-00180 Helsinki/Helsingfors
Suomi/Finland
Puh/Tel: +358 10 336 7000
laaketurva@zoetis.com

Ελλάδα

Zoetis Hellas S.A.
Φραγκοκλησιάς 7, Μαρούσι
EL-15125 Αττική
Τηλ: +30 210 6791900

Sverige

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 Köpenhamn
Danmark
Tel: +46 (0) 76 760 0677
adr.scandinavia@zoetis.com

Latvija

Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
1930 Zaventem
Belgija
Tel: +370 610 05088

United Kingdom (Northern Ireland)

Zoetis Belgium S.A. (Irish Branch)
2nd Floor, Building 10,
Cherrywood Business Park,
Loughlinstown,
Co. Dublin,
IE – Dublin D18 T3Y1
Tel: +353 (0) 1 256 9800

17. Tagħrif ieħor

Sarolaner huwa akkariċida u insettiċida tal-familja isoxazoline. Sarolaner huwa attiv kontra briegħed aduli (*Ctenocephalides felis* and *Ctenocephalides canis*) kif ukoll ħafna speċi ta' qurdien bħal *Dermacentor reticulatus*, *Ixodes hexagonus*, *Ixodes ricinus*, *Rhipicephalus sanguineus* u l-muzalz *Demodex canis*, *Otodectes cynotis* u *Sarcoptes scabiei*.

Għall-briegħed, l-effett jintlaħaq fi żmien 8 sīgħat mit-twaħħil tul it-28 ġurnata wara l-amministrazzjoni tal-prodott medicinali veterinarju. Għall-qurdien (*I. ricinus*), l-effett jintlaħaq fi żmien 12-il siegħa mit-twaħħil tul it-28 ġurnata wara l-amministrazzjoni tal-prodott medicinali veterinarju. Qurdien preżenti fuq l-annimal qabel l-amministrazzjoni jinqatlu fi żmien 24 siegħa.

Il-prodott medicinali veterinarju joqtol briegħed godda li jitfacċaw fuq il-kelb qabel ma jkunu jistgħu jibidu u b'hekk jipprevjeni kontaminazzjoni ambjentali tal-briegħed f'dawk iż-żoni li għalihom għandu aċċess il-kelb.