

BILAG I
PRODUKTRESUMÉ

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

NexGard Combo, spot-on, opløsning til katte < 2,5 kg
NexGard Combo, spot-on, opløsning til katte 2,5 - 7,5 kg

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING

Aktive stoffer:

Hver spot-on applikator giver:

NexGard Combo	Indhold pr. dosisenhed (ml)	Esafoxolaner (mg)	Eprinomectin (mg)	Praziquantel (mg)
Katte 0,8 - < 2,5 kg	0,3	3,60	1,20	24,90
Katte 2,5 - < 7,5 kg	0,9	10,80	3,60	74,70

Hjælpestoffer:

Kvalitativ sammensætning af hjælpestoffer og andre bestanddele	Kvantitativ sammensætning, hvis oplysningen er vigtig for korrekt administration af veterinærlegemidlet
Butylhydroxytoluen (E321)	1 mg/ml
Dimethylisosorbid	-
Glycerolformal	-

Klar, farveløs til lys gul til lys brun opløsning.

3. KLINISKE OPLYSNINGER

3.1 Dyrearter, som lægemidlet er beregnet til

Kat.

3.2 Terapeutiske indikationer for hver dyreart, som lægemidlet er beregnet til

Til katte som har eller risikerer at få blandingsinfektioner med cestoder, nematoder og ektoparasitter. Veterinærlegemidlet er udelukkende indiceret, når der behandles samtidigt for alle tre grupper.

Ektoparasitter

- Behandling af loppeangreb (*Ctenocephalides felis*). En behandling giver øjeblikkelig loppedræbende virkning, som varer i en måned.
- Præparatet kan indgå som led i behandlingen af loppebetinget allergisk dermatit (FAD).
- Behandling af flåtangreb. En behandling giver øjeblikkelig og vedvarende dræbende virkning over for *Ixodes scapularis* i en måned og over for *Ixodes ricinus* i fem uger.
- Vedvarende flåtdræbende virkning over for *Rhipicephalus sanguineus* fra dag 7 til fem uger efter behandling.
- Vedvarende flåtdræbende virkning over for *Ixodes hexagonus* fra dag 7 til fire uger efter behandling.
- Behandling af angreb af øremider (*Otodectes cynotis*).
- Behandling af notoedric skab (kattens skabmide) (forårsaget af *Notoedres cati*).

Gastrointestinale cestoder

- Behandling af infektioner med bændelorm (*Dipylidium caninum*, *Taenia taeniaeformis*, *Echinococcus multilocularis*, *Joyeuxiella pasqualei* og *Joyeuxiella fuhrmanni*).

Nematoder

Gastrointestinale nematoder

- Behandling af infektioner med gastrointestinale nematoder (L3, L4 larver og voksne stadier af *Toxocara cati*, L4 larver og voksne stadier af *Ancylostoma tubaeforme* og *Ancylostoma ceylanicum* samt voksne stadier af *Toxascaris leonina* og *Ancylostoma braziliense*).

Kardiopulmonale nematoder

- Forebyggelse af hjerteorm (*Dirofilaria immitis* larver) i en måned.
- Behandling af infektioner med kattens lungeorm (L4 larver og voksne stadier af *Troglotyngylus brevior*, L3-, L4-larver og voksne *Aelurostrongylus abstrusus*).
- Forebyggelse af kattens lungeorm (ved reduktion af niveauet af infektion med L3- og L4-larver af *Aelurostrongylus abstrusus*).

Vesikale nematoder

- Behandling af infektioner med blæreorm (*Capillaria plica*).

3.3 Kontraindikationer

Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for de aktive stoffer eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

3.4 Særlige advarsler

Ved påføring af veterinær lægemidlet på langhårede katte skal der være særlig opmærksomhed på at sikre, at præparatet appliceres direkte på huden og ikke i pelsen, da dette kan føre til en nedsat biotilgængelighed af det aktive stof.

Flåter og lopper skal have startet indtag af føde på katten for at blive eksponeret for esafoxolaner. Derfor kan risiko for overførsel af parasitbårne lidelser ikke udelukkes.

Katte fra områder med endemisk hjerteorm, eller som har rejst til endemiske områder, kan være smittet med voksne hjerteorm. Selvom det er sikkert at administrere veterinær lægemidlet til katte, som er smittet med voksne hjerteorm, er der ikke påvist nogen terapeutisk virkning mod voksne *Dirofilaria immitis*. Det anbefales derfor, at alle katte som er 6 måneder gamle eller ældre og som lever i områder med endemisk hjerteorm, testes for eksisterende infektion med voksne hjerteorm før forebyggende behandling med præparatet mod hjerteorm indledes.

Reinfektion med bændelorm kan forventes, med mindre man kontrollerer tilstedeværelsen af mellemværter som bl.a. lopper og mus. Nogle katte med persisterende *Joyeuxiella* spp. eller *Dipylidium caninum* infektion kan imidlertid have en høj tilstedeværelse af juvenile orm, som kan være mindre følsomme for præparatet. I sådanne tilfælde anbefales en opfølgning på behandlingen.

Resistens hos parasitter kan udvikles over for enhver klasse af antiparasitære lægemidler, som findes i det faste kombinationspræparat, ved gentagen anvendelse af et antiparasitært lægemiddel fra samme klasse over en længere periode. Man bør derfor tage højde for epidemiologiske informationer om malarternes aktuelle følsomhed for at begrænse sandsynligheden for fremtidig resistensudvikling.

Unødvendig brug af antiparasitære lægemidler eller brug, der afviger fra anvisningerne i produktresuméet, kan øge resistensudvælgelsestrykket og føre til nedsat virkning. Beslutningen om at bruge præparatet skal baseres på bekræftelsen af parasitarten og –byrden, eller på risikoen for infestation baseret på dennes epidemiologiske egenskaber, for hvert enkelt dyr.

Hvis der ikke foreligger en risiko for co-infektion skal der anvendes et smalspektret præparat. Muligheden for at andre dyr i samme husholdning kan være en kilde til reinfektion med lopper eller orme skal overvejes, og disse skal behandles som nødvendigt med et passende præparat.

Undgå at vaske dyret med shampoo i 2 dage efter administrationen, da virkningen af lægemidlet ikke er testet i sådanne tilfælde.

For at reducere risikoen for re-infestation med nyligt klækkede lopper anbefales det, at alle katte i husholdningen behandles. Andre dyrearter i samme husholdning bør også behandles med et passende præparat.

Alle loppestadier kan spredes til kattens kurv, leje og sædvanlige hvilesteder såsom tæpper og bløde møbler. I tilfælde af massivt loppeangreb samt ved starten af behandlingen skal omgivelserne derfor behandles med et egnet bekæmpelsesmiddel og derefter støvsuges regelmæssigt.

3.5 Særlige forholdsregler vedrørende brugen

Særlige forholdsregler vedrørende sikker brug hos de dyrearter, som lægemidlet er beregnet til:

Kun til spot-on applikation. Må ikke injiceres, indgives oralt eller administreres på anden måde.

Undgå at præparatet kommer i kontakt med kattens øjne. Hvis præparatet ved uheld kommer i kontakt med kattens øjne, skal øjnene øjeblikkeligt skylles med rent vand. Kontakt dyr lægen, hvis der opstår vedvarende øjenirritation.

Det er vigtigt at præparatet påføres på huden på et sted, hvor katten ikke kan slikke det af: i nakkens midterlinje, mellem den nedre del af kraniet og skulderbladene. Sørg for at dyr ikke slikker hinanden, før det behandlede område ikke længere er synligt. Det er set, at oral indtagelse af veterinær lægemidlet kan medføre øget savlen.

Veterinær lægemidlets sikkerhed er ikke testet hos killinger, der er yngre end 8 uger. Præparatet er beregnet til katte, der vejer mindst 0,8 kg og er mindst 8 uger gamle.

Veterinær lægemidlet bør udelukkende anvendes ved bekræftede blandingsinfektioner, eller hvis katte er i betydelig risiko for blandingsinfektion med ektoparasitter og nematoder (herunder forebyggende mod hjerteorm), og hvor der også er indikation for samtidig behandling mod cestoder. Hvor der ikke er risiko for blandingsinfestation, bør man som udgangspunkt overveje at anvende et smalspektret antiparasitært middel til behandlingen.

For at sikre at der kun behandles i tilfælde af/ved risiko for blandingsinfektion, bør udskrivning tilpasses den enkelte kats behov og være baseret på en klinisk vurdering, dyrets livsstil og på den lokale epidemiologiske status (inkl. risiko for zoonose hvor det er relevant).

Veterinær lægemidlet bør ikke anvendes til andre katte uden at konsultere en dyr læge.

Gentagne behandlinger bør begrænses til enkelte situationer (se afsnit 3.9 for behandlingsvejledning) med et behandlingsinterval på mindst 4 uger. Sikkerheden er ikke fastlagt ud over 6 måneder (se også afsnit 3.4, 3.10 og 4.2); derfor anbefales det, at man giver højst 6 på hinanden følgende behandlinger inden for en 12-måneders periode.

Ekinokok-infektion er farlig for mennesker, og sygdommen er anmeldeligt ifølge World Organisation for Animal Health (WOAH). I tilfælde af ekinokok-infektion skal man følge specifikke guidelines for behandling og opfølgning for menneskers sikkerhed. Man bør konsultere eksperter eller parasitologiske institutioner.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer veterinær lægemidlet til dyr:

Undgå at ryge, drikke eller spise under påføringen.

Vask hænder straks efter brug.

Brugte applikatorer skal straks bortskaffes og ikke efterlades inden for børns rækkevidde.

Undgå at få applikatorens indhold på fingrene. Hvis dette sker, bør hænderne vaskes med sæbe og vand. Veterinær lægemidlet kan forårsage øjenirritation, som i helt særlige tilfælde kan være alvorlige. Hvis veterinær lægemidlet ved et uheld kommer i øjnene, skal der straks skylles omhyggeligt med

vand. Fjern eventuelle kontaktlinser efter 5 minutter og fortsæt derefter med at skylle. Søg lægehjælp, og vis indlægssedlen eller etiketten til lægen.

Før påføringsstedet berøres igen, må det behandlede område ikke længere kunne erkendes. Børn bør ikke gives lov til at lege med behandlede dyr før påføringsstedet ikke længere kan erkendes, og det anbefales, at nyligt behandlede dyr ikke sover sammen med deres ejere, især ikke med børn. Det anbefales at behandle dyr om aftenen for at reducere kontakt til mennesker efter behandlingen.

Ved overfølsomhed over for esafoxolaner, eprinomectin eller praziquantel eller over for et eller flere af hjælpestofferne bør kontakt med veterinærlægemidlet undgås.

Gravide bør anvende handsker under administrationen for at undgå kontakt med præparatet, da føtal toksicitet og teratogene virkninger er beskrevet hos forsøgsdyr udsat for signifikante daglige doser af glycerolformal.

Særlige forholdsregler vedrørende beskyttelse af miljøet:

Ikke relevant.

3.6 Bivirkninger

Kat:

Ikke almindelig (1 til 10 dyr ud af 1 000 behandlede dyr):	Hypersalivation ¹ , diarré ¹ , emesis ¹ Alopeci på applikationsstedet ^{1,2} , pruritus på applikationsstedet ^{1,2} Letargi ¹ , anoreksi ¹
---	--

¹ Overvejende milde reaktioner af kort varighed, som ophører af sig selv

² Forbigående

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et veterinærlægemiddel. Indberetningerne sendes, helst via en dyrlæge, til enten indehaveren af markedsføringstilladelsen eller dennes lokale repræsentant eller til den nationale kompetente myndighed via det nationale indberetningssystem. Se indlægssedlen for de relevante kontaktoplysninger.

3.7 Anvendelse under drægtighed, laktation eller æglægning

Drægtighed og diegivning:

Kan bruges til drægtige og diegivende hunkatte.

Fertilitet:

Kan anvendes til hunkatte, som bruges iavl.

Veterinærlægemidlets sikkerhed er ikke fastlagt for hunkatte, som bruges til avl.

Der er ikke vist uønskede bivirkninger af de aktive stoffer på reproductionsevnen hos hanner ved laboratorieundersøgelser på rotter og kaniner. Hos hunkatte i avl, skal lægemidlet kun anvendes i overensstemmelse med den ansvarlige dyrlæges vurdering af benefit-risk-forholdet.

3.8 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Ingen kendte.

3.9 Administrationsveje og dosering

Spot-on anvendelse.

Dosering:

Den anbefalede minimumsdosis er 1,44 mg esafoxolaner, 0,48 mg eprinomectin og 10 mg praziquantel pr. kg kropsvægt.

Vælg den applikatorstørrelse, som passer til kattens vægt. For at sikre korrekt dosering bør legemsvægten bestemmes så nøjagtigt som muligt. Underdosering kan resultere i ineffektiv anvendelse og kan fremme resistensudvikling.

Kattens vægt	Indhold pr. dosisenhed (ml)	Esafoxolaner (mg)	Eprinomectin (mg)	Praziquantel (mg)
0,8 - < 2,5 kg	0,3	3,60	1,20	24,90
2,5 - < 7,5 kg	0,9	10,80	3,60	74,70
≥ 7,5 kg	passende kombination af applikatorer			

Administrationsmåde:

1. Klip blistret op med en saks langs den stiplede linje.
2. Træk låget af.
3. Tag applikatoren ud af pakningen og vend gummihætten opad. **Træk stemplet lidt tilbage (ca. 1 cm).** Vær påpasselig med ikke at trække stemplet ud af sprøjen.
4. Vrid og træk hætten af.
5. Del pelsen langs nakkens midterlinje mellem basis af hovedet og skulderbladene, således at huden bliver synlig. Placer applikatorens spids på huden og **påfør langsomt** hele indholdet direkte på huden på ét sted. Påfør præparatet på tør hud på et sted, hvor katten ikke kan sliske det af. For at opnå optimal virkning ved behandling af langhårede racer skal man være særlig opmærksom på, at præparatet kommer ned på huden og ikke i pelsen.
6. Vask hænderne efter brug.

Behandlingsskema:

For at behandle loppeangreb og/eller flåterangreb og/eller mider samtidig med behandling af gastrointestinale nematoder og/eller lungeorm og/eller blæreorm samt cestoder bør man administrere en enkelt dosis af lægemidlet. Behovet for og frekvensen af genbehandling(er) skal være i overensstemmelse med den behandelnde dyrlæges vejledning og bør tage højde for den lokale epidemiologiske status samt dyrets livsstil (f.eks. udendørs adgang). Se også afsnit 3.5.

Områder, hvor hjerteorm eller kattens lungeorm ikke forekommer endemisk:

Katte, der ikke er utsat for en permanent risiko for infektion med hjerteorm eller kattens lungeorm, bør behandles efter de retningslinjer dyrlægen foreskriver og tilpasses den individuelle situation i forhold til re-infektion/-infestation med parasitter. Ellers bør et smalspektret præparat anvendes for at sikre vedvarende behandling over for relevante parasitter.

Områder med endemisk hjerteorm:

Katte, der lever i områder med endemisk hjerteorm, og som er kendt for at jage, kan behandles en gang om måneden for at sikre både en passende forebyggelse over for hjerteorm og behandling af potentiel re-infektion med cestoder. Ellers bør et smalspektret præparat anvendes ved yderligere behandlinger.

Forebyggelse af hjerteorm ved drab af *Dirofilaria immitis*-larver bør starte inden for en måned efter den første forventede eksponering over for myg og bør fortsætte indtil mindst en måned efter den sidste eksponering over for myg.

Endemiske områder for kattens lungeorm:

Katte i risiko (der har jagtadfærd), der lever i endemiske områder, kan behandles en gang om måneden for at nedsætte risikoen for etablering af voksne lungeorm, der forårsager kliniske tegn på lungeorm og for at behandle potentiel re-infektion med cestoder. Ellers bør et smalspektret præparat anvendes ved yderligere behandling.

Behandling mod lungeorm: Ingen eller lille effekt på frigivelsen af *A. Abstrusus* fra L1-larver i fæces kan forventes inden for 2 uger efter behandling. Dette er grundet L1-larvers transitperiode fra lungerne

gennem fordøjelseskanalen. En fækal larvetælling for at kontrollere behandlingens effekt (og beslutningen om en sekundær behandling med et smalspektret præparat er nødvendig) skal derfor ikke foretages før tidligst to uger efter behandlingen.

Øremider:

Ved øremider bør dyrlægen 4 uger efter behandling undersøge, om der er behov for yderligere behandling med et smalspektret præparat.

3.10 Symptomer på overdosering (og, hvis relevant, nødforanstaltninger og modgift)

Sikkerheden er evalueret ved behandling af raske killinger, der var 8-uger gamle og ældre. Killingerne blev behandlet med 5 gange den anbefalede maksimaldosis op til 6 gange med intervaller på 4 uger. Ved 3 gange den anbefalede maksimaldosis blev der ikke observeret bivirkninger. Ved dosering med 5 gange den anbefalede maksimaldosis, blev der efter den tredje behandling observeret et enkelt tilfælde af alvorlig neurologisk bivirkning (ataxi, disorientering, apati, rysten, hypotermi og udvidede pupiller), som var reversibel efter vask af påføringsstedet, akutte tiltag og symptomatisk behandling. Hos nogle dyr, ved brug af 5 gange den maksimalt anbefalede dosis, blev mørkerøde subkutane områder på påføringsstedet set.

3.11 Særlige begrænsninger og betingelser for anvendelse, herunder begrænsninger for anvendelsen af antimikrobielle og antiparasitære veterinær lægemidler for at begrænse risikoen for udvikling af resistens

Ikke relevant.

3.12 Tilbageholdelsestid(er)

Ikke relevant.

4. FARMAKOLOGISKE OPLYSNINGER

4.1 ATCvet-kode: QP54AA54

4.2 Farmakodynamiske oplysninger

Esafoxolaner er (S)-enantiomeren af afoxolaner og tilhører isoxazolinfamilien, som er aktive over for arthropoder. Esafoxolaner virker som en antagonist på ligand-styrede chloridkanaler, især de der styres af neurotransmitteren gamma-aminosmørsyre (GABA). Isoxazoliner, blandt chloridkanalmodulatorerne, binder sig til et bestemt og unikt område i insektets GABACls, hvorved de blokerer den præ- og postsynaptiske overførsel af chlorioner over cellemembraner. Langvarig esafoxolanerinduceret hyperekspitation resulterer i en ukontrolleret aktivitet i centralnervesystemet med deraf følgende drab af arthropoder. Esafoxolaners selektive toksicitet over for arthropoder og pattedyr kan skyldes forskel i GABA-receptorernes følsomhed hos arthropoder i forhold til pattedyrs receptorer.

Lopper og flåter dræbes inden for henholdsvis 24 og 48 timer efter behandling, undtagen *R. Sanguineus* og *I. Hexagonus*.

Esafoxolaner dræber lopper før ægproduktionen og forebygger derfor risikoen for smittespredning til omgivelserne. Det har effekt mod mider (*N. cati*, *O. cynotis*), som forårsager skab hos kat eller øremideinfektion.

Eprinomectin er et endektocid fra gruppen af makrocycliske laktoner. Denne gruppens forbindelser bindes selektivt og med høj affinitet til de glutamatregulerede chloridionkanaler, som forekommer i nerve- og muskelceller hos hvirvelløse dyr. Denne egenskab fører til forøgelse af cellemembranens permeabilitet for chloridioner og dermed en hyperpolarisering af nerve- eller muskelceller, som resulterer i paralyse og drab af parasitterne. Det er vist, at eprinomectins virkningsspekter dækker

gastrointestinale og ekstraintestinale nematoder, og anses også for at have effekt mod mider (*N. cati*, *O. cynotis*).

Praziquantel er et syntetisk isoquinolon-pyrazin derivat med aktivitet over for bændelorm. Praziquantel absorberes hurtigt via parasittens overflade og påvirker cestoders membranpermeabilitet, og dermed gennemstrømningen af divalente kationer, især calcium homeostase, der antages at bidrage til hurtig muskelsammentrækning og vakuolisering. Dette fører til alvorlige skader i parasittens integument, kontraktion og paralyse, afbrudt metabolisme og endelig til parasittens død og udstødelse.

4.3 Farmakokinetiske oplysninger

Esafoxolaner absorberes systemisk fra det topikale applikationssted og når en maksimal plasmakoncentration mellem 4 og 14 dage efter applikation. Esafoxolaner elimineres langsomt fra plasma ($t_{1/2} = 21,7 \pm 2,8$ dage efter en enkelt administration) og udskilles i fæces og urin.

Eprinomectin absorberes systemisk fra det topikale applikationssted og når en maksimal plasmakoncentration mellem 1 og 2 dag(e) efter applikation. Eprinomectin elimineres langsomt fra plasma ($t_{1/2} = 5,4 \pm 2,7$ dage efter en enkelt administration) og udskilles i fæces.

Praziquantel absorberes systemisk fra det topikale applikationssted og når en maksimal plasmakoncentration mellem 4 og 8 timer efter applikation. Praziquantel elimineres langsomt fra plasma ($t_{1/2} = 4,3 \pm 1,9$ dage efter en enkelt administration) og udskilles i urin.

De farmakokinetiske profiler for praziquantel og eprinomectin bliver ikke påvirket af samtidig administration.

Mens der ikke kunne observeres nogen akkumulering efter gentagen administration for praziquantel, blev der observeret akkumulering fra 2. til 5. månedlige administration for esafoxolaner (i forholdet 3,24 for C_{max} og 3,09 for AUC) og for eprinomectin (i forholdet 1,59 for C_{max} og 1,87 for AUC. Se afsnit 3.5 for sikker anvendelse efter gentagen behandling.

5. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER

5.1 Væsentlige uforligeligheder

Ingen kendte.

5.2 Opbevaringstid

Opbevaringstid for veterinær lægemidlet i salgspakning: 3 år

5.3 Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Opbevar den ubrugte applikator i blisterpakningen for at beskytte mod lys.
Brugte applikatorer skal bortskaffes straks.

5.4 Den indre emballages art og indhold

Spot-on sprøjteformet applikator (cylinder af klar silikonebehandlet cyclic olefin copolymer (COC), stempel af bromobutyl silikonebehandlet gummi og hætte af bromobutylgummi) indeholdende 0,3 ml eller 0,9 ml produkt og placeret i individuelle plastikblistre.

Papæske indeholdende 1, 3, 4, eller 15 blistre med 1 applikator (hver med 0,3 ml).
Papæske indeholdende 1, 3, 4, 6 eller 15 blistre med 1 applikator (hver med 0,9 ml).

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

5.5 Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse af ubrugte veterinær lægemidler eller affaldsmaterialer fra brugen heraf

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Dette veterinær lægemiddel eller en tom applikator må ikke udledes i vandløb, da esafoxolaner kan være farligt for fisk og andre vandorganismer.

Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinær lægemidler eller affaldsmaterialer herfra i henhold til lokale retningslinjer og nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinær lægemiddel.

6. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLAELSEN

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

7. MARKEDSFØRINGSTILLAELSESNUMMER (-NUMRE)

EU/2/20/267/001-009

8. DATO FOR FØRSTE TILLAELSE

Dato for første markedsføringstilladelse: 06/01/2021

9. DATO FOR SENESTE ÆNDRING AF PRODUKTRESUMÉET

MM/ÅÅÅÅ

10. KLASIFICERING AF VETERINÆRLÆGEMIDLER

Veterinær lægemidlet udleveres kun på recept.

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinær lægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

BILAG II

ANDRE FORHOLD OG BETINGELSER FOR MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Ingen.

BILAG III
ETIKETTERING OG INDLÆGSSEDEL

A. ETIKETTERING

OPLYSNINGER, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE

Papæske, pakningsstørrelser med 1, 3, 4, 6 eller 15 applikatorer

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

NexGard Combo, spot-on, opløsning til katte < 2,5 kg

NexGard Combo, spot-on, opløsning til katte 2,5 - 7,5 kg

2. ANGIVELSE AF AKTIVE STOFFER

Pr. dosis:

esafoxolaner	3,6 mg
eprinomectin.....	1,2 mg
praziquantel	24,9 mg

esafoxolaner	10,8 mg
eprinomectin.....	3,6 mg
praziquantel	74,7 mg

3. PAKNINGSSTØRRELSE

1 x 0,3 ml

3 x 0,3 ml

4 x 0,3 ml

15 x 0,3 ml

1 x 0,9 ml

3 x 0,9 ml

4 x 0,9 ml

6 x 0,9 ml

15 x 0,9 ml

4. DYREARTER

Kat

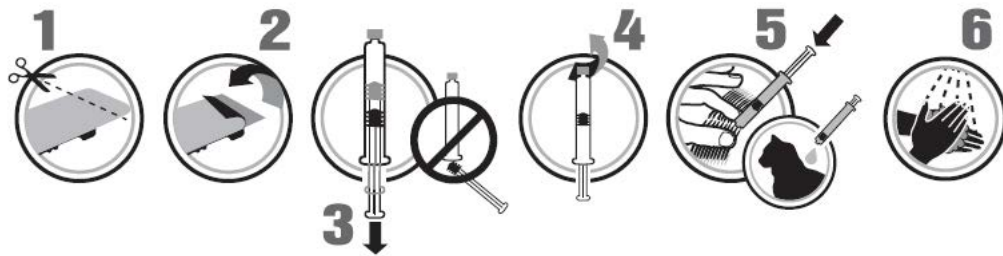
5. INDIKATION(ER)

6. ADMINISTRATIONSVEJ(E)

Spot-on anvendelse.

Kun til udvortes brug.

Undgå at få præparatet i dine øjne.



7. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)

8. UDLØBSDATO

Exp. { mm/åååå }

9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER

Opbevar den ubrugte applikator i den originale blisterpakning.

10. TEKSTEN "LÆS INDLÆGSSEDLEN INDEN BRUG"

Læs indlægsedlen inden brug.

11. TEKSTEN "KUN TIL DYR"

Kun til dyr.

12. TEKSTEN "OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN"

Opbevares utilgængeligt for børn.

13. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLAELSEN

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

14. MARKEDSFØRINGSTILLAELSESNUMRE

EU/2/20/267/001	1 x 0,3 ml
EU/2/20/267/002	3 x 0,3 ml
EU/2/20/267/003	4 x 0,3 ml
EU/2/20/267/004	15 x 0,3 ml

EU/2/20/267/005	1 x 0,9 ml
EU/2/20/267/006	3 x 0,9 ml
EU/2/20/267/007	4 x 0,9 ml

EU/2/20/267/008 6 x 0,9 ml
EU/2/20/267/009 15 x 0,9 ml

15. BATCHNUMMER

Lot {nummer}

MINDSTEKRAV TIL OPLYSNINGER PÅ SMÅ INDRE PAKNINGER

Blister

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

NexGard Combo < 2,5 kg

NexGard Combo 2,5 - 7,5 kg



2. MÆNGDEN AF AKTIVT STOF (AKTIVE STOFFER)

0,3 ml

0,9 ml

3. BATCHNUMMER

Lot {nummer}

4. UDLØBSDATO

Exp. {mm/åååå}

MINDSTEKRAV TIL OPLYSNINGER PÅ SMÅ INDRE PAKNINGER

Applikator

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

NexGard Combo

2. MÆNGDEN AF AKTIVT STOF (AKTIVE STOFFER)

0,3 ml
0,9 ml

3. BATCHNUMMER

Lot {nummer}

4. UDLØBSDATO

Exp. {mm/åååå}

B. INDLÆGSSEDEL

INDLÆGSSEDEL

1. Veterinærlægemidlets navn

NexGard Combo, spot-on, opløsning til katte < 2,5 kg
NexGard Combo, spot-on, opløsning til katte 2,5 - 7,5 kg

2. Sammensætning

Hver spot-on applikator giver:

Aktive stoffer:

NexGard Combo	Indhold pr. dosisenhed (ml)	Esafoxolaner (mg)	Eprinomectin (mg)	Praziquantel (mg)
Katte 0,8 - < 2,5 kg	0,3	3,60	1,20	24,90
Katte 2,5 - < 7,5 kg	0,9	10,80	3,60	74,70

Hjælpestoffer:

Butylhydroxytoluen (E321)..... 1 mg/ml.

Klar, farveløs til lys gul til lys brun opløsning.

3. Dyrearter

Kat

4. Indikation(er)

Til katte som har eller risikerer at få blandingsinfektioner med cestoder, nematoder og ektoparasitter. Veterinærlægemidlet skal udelukkende anvendes, når der behandles samtidigt for alle tre grupper.

Ektoparasitter

- Behandling af loppeangreb (*Ctenocephalides felis*). En behandling giver øjeblikkelig loppedræbende virkning som varer i en måned.
- Præparatet kan indgå som led i behandlingen af loppebetegnet allergisk dermatit (FAD).
- Behandling af flåtangreb. En behandling giver øjeblikkelig og vedvarende dræbende virkning over for *Ixodes scapularis* i en måned og over for *Ixodes ricinus* i fem uger.
- Vedvarende flåtdræbende virkning over for *Rhipicephalus sanguineus* fra dag 7 til fem uger efter behandling.
- Vedvarende flåtdræbende virkning over for *Ixodes hexagonus* fra dag 7 til fire uger efter behandling.
- Behandling af angreb af øremider (*Otodectes cynotis*).
- Behandling af notoedric skab hos kat (forårsaget af *Notoedres cati*).

Cestoder

Behandling af infektioner med bændelorm (*Dipylidium caninum*, *Taenia taeniaeformis*, *Echinococcus multilocularis*, *Joyeuxiella pasqualei* og *Joyeuxiella fuhrmanni*).

Nematoder

- Forebyggelse af hjerteorm (*Dirofilaria immitis* larver) i en måned.

- Behandling af infektioner med gastrointestinale nematoder (L3, L4 larver og voksne stadier af *Toxocara cati*, L4 larver og voksne stadier af *Ancylostoma tubaeforme* og *Ancylostoma ceylanicum* samt voksne stadier af *Toxascaris leonina* og *Ancylostoma braziliense*).
- Behandling af infektioner med kattens lungeorm (L4 larver og voksne stadier af *Troglotyngylus brevior*), L3-, L4-larver og voksne *Aelurostrongylus abstrusus*).
- Forebyggelse af kattens lungeorm (ved reduktion af niveauet af infektion med L3- og L4-larver af *Aelurostrongylus abstrusus*).
- Behandling af infektioner med blæreorm (*Capillaria plica*).

5. Kontraindikationer

Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for de aktive stoffer eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

6. Særlige advarsler

Særlige advarsler:

Ved påføring af veterinær lægemidlet på langhårede katte skal der være særlig opmærksomhed på at sikre, at præparatet appliceres direkte på huden og ikke i pelsen, da dette kan føre til en nedsat biotilgængelighed af det aktive stof.

Flåter og lopper skal have startet indtag af føde på katten for at blive eksponeret for esafoxolaner. Derfor kan risiko for overførsel af parasitbårne lidelser ikke udelukkes.

Katte fra områder med endemisk hjerteorm, eller som har rejst til endemiske områder, kan være smittet med voksne hjerteorm. Selvom det er sikkert at administrere veterinær lægemidlet til katte, som er smittet med voksne hjerteorm, er der ikke påvist nogen terapeutisk virkning mod voksne *Dirofilaria immitis*. Det anbefales derfor, at alle katte, som er 6 måneder gamle eller ældre, og som lever i områder med endemisk hjerteorm, testes for eksisterende infektion med voksne hjerteorm, før forebyggende behandling med præparatet mod hjerteorm indledes.

Reinfektion med bændelorm kan forventes, med mindre man kontrollerer tilstedeværelsen af mellemværter som bl.a. lopper og mus. Nogle katte med persisterende *Joyeuxiella* spp. eller *Dipylidium caninum* infektion kan imidlertid have en høj tilstedeværelse af juvenile orm, som kan være mindre følsomme for præparatet. I sådanne tilfælde anbefales en opfølgning på behandlingen.

Resistens hos parasitter kan udvikles over for enhver klasse af antiparasitære lægemidler, som findes i det faste kombinationspræparat, ved gentagen anvendelse af et antiparasitært lægemiddel fra samme klasse over en længere periode. Man bør derfor tage højde for epidemiologiske informationer om målarternes aktuelle følsomhed for at begrænse sandsynligheden for fremtidig resistensudvikling.

Unødvendig brug af antiparasitære lægemidler eller brug, der afviger fra anvisningerne i produktresuméet kan øge resistensudvælgelsestrykket og føre til nedsat virkning. Beslutningen om at bruge præparatet skal baseres på bekræftelsen af parasitarten og –byrden, eller på risikoen for infestation baseret på dennes epidemiologiske egenskaber, for hvert enkelt dyr.

Hvis der ikke foreligger en risiko for co-infektion skal der anvendes et smalspektret præparat. Muligheden for, at andre dyr i samme husholdning kan være en kilde til reinfektion med lopper eller orme, skal overvejes, og disse skal behandles som nødvendigt med et passende præparat.

Undgå at vaske dyret med shampoo i 2 dage efter administrationen, da virkningen af lægemidlet ikke er testet i sådanne tilfælde.

For at reducere risikoen for re-infestation med nyligt klækkede lopper anbefales det, at alle katte i husholdningen behandles. Andre dyrearter i samme husholdning bør også behandles med et passende præparat.

Alle loppestadier kan spredes til kattens kurv, leje og sædvanlige hvilesteder såsom tæpper og bløde møbler. I tilfælde af massivt loppeangreb samt ved starten af behandlingen skal omgivelserne derfor behandles med et egnet bekæmpelsesmiddel og derefter støvsuges regelmæssigt.

Særlige forholdsregler vedrørende sikker anvendelse hos den dyreart, som lægemidlet er beregnet til:
Kun til udvortes brug på huden. Må ikke injiceres, indgives oralt eller administreres på anden måde. Undgå at præparatet kommer i kontakt med kattens øjne. Hvis præparatet ved et uheld kommer i kontakt med kattens øjne, skal øjnene øjeblikkeligt skylles med rent vand. Kontakt dyr lægen, hvis der opstår vedvarende øjenirritation.

Det er vigtigt at præparatet påføres på huden på et sted, hvor katten ikke kan slikke det af: i nakkens midterlinje, mellem den nedre del af kraniet og skulderbladene. Sørg for at dyr ikke slikker hinanden, før det behandlede område ikke længere er synligt. Det er set, at oral indtagelse af veterinær lægemidlet kan medføre øget savlen.

Veterinær lægemidlets sikkerhed er ikke testet hos killinger, der er yngre end 8 uger. Præparatet er beregnet til katte, der vejer mindst 0,8 kg og er mindst 8 uger gamle.

Veterinær lægemidlet bør udelukkende anvendes ved bekræftede blandingsinfektioner, eller hvis katte er i betydelig risiko for blandingsinfektion med ektoparasitter og nematoder (herunder forebyggende mod hjerteorm), og hvor der også er indikation for samtidig behandling mod cestoder. Hvor der ikke er risiko for blandingsinfestation, bør man som udgangspunkt overveje at anvende et smalspektret antiparasitært middel til behandlingen.

For at sikre at der kun behandles i tilfælde af/ved risiko for blandingsinfektion, bør udskrivning tilpasses den enkelte kats behov og være baseret på en klinisk vurdering, dyrrets livsstil og på den lokale epidemiologiske status (inkl. risiko for zoonose hvor det er relevant).

Veterinær lægemidlet bør ikke anvendes til andre katte uden at konsultere en dyrlæge.

Gentagne behandlinger bør begrænses til enkelte situationer (se afsnit ”Oplysninger om korrekt administration” for behandlingsvejledning) med et behandlingsinterval på mindst 4 uger. Sikkerheden er ikke fastlagt ud over 6 måneder (se også afsnittene ”Særlige advarsler” og ”Overdosering”); derfor anbefales det, at man giver højst 6 på hinanden følgende behandlinger inden for en 12-måneders periode.

Ekinokok-infektion er farlig for mennesker, og sygdommen er anmeldeplichtig ifølge World Organisation for Animal Health (WOAH). I tilfælde af ekinokok-infektion skal man følge specifikke guidelines for behandling og opfølgning for menneskers sikkerhed. Man bør konsultere eksperter eller parasitologiske institutioner.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer lægemidlet til dyr:

Undgå at ryge, drikke eller spise under påføringen.

Vask hænder straks efter brug.

Brugte applikatorer skal straks bortskaffes og ikke efterlades inden for børns rækkevidde.

Undgå at få applikatorens indhold på fingrene. Hvis dette sker, bør hænderne vaskes med sæbe og vand. Veterinær lægemidlet kan forårsage øjenirritation, som i helt særlige tilfælde kan være alvorlige. Hvis veterinær lægemidlet ved et uheld kommer i øjnene, skal der straks skylles omhyggeligt med vand. Fjern eventuelle kontaktlinser efter 5 minutter og fortsæt derefter med at skylle. Søg lægehjælp, og vis indlægssedlen eller etiketten til lægen.

Før påføringsstedet berøres igen, må det behandlede område ikke længere kunne erkendes. Børn bør ikke gives lov til at lege med behandlede dyr før påføringsstedet ikke længere kan erkendes, og det anbefales, at nyligt behandlede dyr ikke sover sammen med deres ejere, især ikke med børn. Det anbefales at behandle dyr om aftenen for at reducere kontakt til mennesker efter behandlingen.

Ved overfølsomhed over for esafoxolaner, eprinomectin eller praziquantel eller over for et eller flere af hjælpestofferne bør kontakt med lægemidlet undgås.

Gravide bør anvende handsker under administrationen for at undgå kontakt med præparatet, da føtal toksicitet og teratogene virkninger er beskrevet hos forsøgsdyr utsat for signifikante daglige doser af glycerolformal.

Drægtighed og diegivning:

Kan bruges til drægtige og diegivende hunkatte.

Fertilitet:

Kan anvendes til hunkatte, der bruges iavl.

Veterinærærlægemidlets sikkerhed er ikke fastlagt for hunkatte som bruges til avl. Der er ikke vist uønskede bivirkninger af de aktive stoffer på reproductionsevnen hos hanner ved laboratorieundersøgelser på rotter og kaniner.

. Hos hunkatte iavl, skal lægemidlet kun anvendes i overensstemmelse med den ansvarlige dyrlæges vurdering af benefit-risk-forholdet.

Overdosis:

Sikkerheden er evalueret ved behandling af raske killinger, der var 8 uger gamle og ældre. Killingerne blev behandlet med 5 gange den anbefalede maksimaldosis op til 6 gange med intervaller på 4 uger. Ved 3 gange den anbefalede maksimaldosis blev der ikke set bivirkninger. Ved 5 gange den anbefalede maksimaldosis, blev der efter den tredje behandling observeret et enkelt tilfælde af alvorlig neurologisk bivirkning (ataxi, disorientering, apati, rysten, lav kropstemperatur og udvidede pupiller), som var reversibel efter vask af påføringsstedet, akutte tiltag og symptomatisk behandling. Ved 5 gange den anbefalede maksimaldosis, blev der hos nogle dyr set mørkerøde områder i underhuden på påføringsstedet.

7. Bivirkninger

Kat:

Ikke almindelig (1 til 10 dyr ud af 1 000 behandlede dyr):

Hypersalivation¹ (øget savlen), diarré¹, emesis¹ (opkastning), hudreaktioner på applikationsstedet^{1,2} (hårtab), pruritus på applikationsstedet^{1,2} (kløe), letargi¹ (sløvhed) og anoreksi¹ (nedsat ædelyst).

¹ Overvejende milde reaktioner af kort varighed, som ophører af sig selv

² Forbigående

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et produkt. Kontakt i første omgang din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddelen, eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne. Du kan også indberette bivirkninger til indehaveren af markedsføringstilladelse eller den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelse ved hjælp af kontaktoplysningerne sidst i denne indlægsseddelen eller via det nationale bivirkningssystem: {oplysninger om det nationale system for indberetning af bivirkninger}.

8. Dosering for hver dyreart, administrationsveje og administrationsmåde

Til udvortes brug på huden (spot-on anvendelse).



Dosering:

Den anbefalede minimumsdosis er 1,44 mg esafoxolaner, 0,48mg eprinomectin og 10 mg praziquantel pr. kg kropsvægt.

9. Oplysninger om korrekt administration

Vælg den applikatorstørrelse der passer til kattens vægt (0,3 eller 0,9 ml, se afsnittet ”Sammensætning”. For at sikre korrekt dosering bør legemsvægten bestemmes så nøjagtigt som muligt. Underdosering kan resultere i ineffektiv anvendelse og kan fremme resistensudvikling.

Administrationsmåde:

1. Klip blistret op med en saks langs den stiplede linje.
2. Træk låget af.
3. Tag applikatoren ud af pakningen og vend gummihætten opad. **Træk stemplet lidt tilbage (ca. 1 cm).** Vær påpasselig med ikke at trække stemplet ud af sprøjen
4. Vrid og træk hætten af.
5. Del pelsen langs nakkens midterlinje mellem basis af hovedet og skulderbladene, således at huden bliver synlig. Placer applikatoren spids på huden og **påfør langsomt** hele indholdet direkte på huden på ét sted. Påfør præparatet på tør hud på et sted, hvor katten ikke kan slikke det af. For at opnå optimal virkning ved behandling af langhårede racer skal man være særlig opmærksom på, at præparatet kommer ned på huden og ikke i pelsen.
6. Vask hænderne efter brug.

Behandlingsskema:

For at behandle loppeangreb og/eller flåterangreb og/eller mider samtidig med behandling af gastrointestinale nematoder og/eller lungeorm og/eller blæreorm samt cestoder bør man administrere en enkelt dosis af lægemidlet. Behovet for og hyppigheden af genbehandling(er) skal være i overensstemmelse med den behandelnde dyrlæges vejledning og tage højde for den lokale epidemiologiske status samt dyrets livsstil (f.eks. udendørs adgang).

Se også afsnit ”Særlige advarsler”.

Områder, hvor hjerteorm eller kattens lungeorm ikke forekommer endemisk:

Katte, der ikke er udsat for en permanent risiko for infektion med hjerteorm eller kattens lungeorm, bør behandles efter de retningslinjer dyrlægen foreskriver og tilpasses den individuelle situation i forhold til re-infektion/-infestation med parasitter. Eller bør et smalspektret præparat anvendes for at sikre vedvarende behandling over for relevante parasitter.

Områder med endemisk hjerteorm:

Katte, der lever i områder med endemisk hjerteorm og som er kendt for at jage, kan behandles en gang om måneden for at sikre både en passende forebyggelse over for hjerteorm og behandling af potentiel re-infektion med cestoder. Ellers bør et smalspektret præparat anvendes ved yderligere behandlinger. Forebyggelse af hjerteorm ved drab af *Dirofilaria immitis*-larver bør starte inden for en måned efter den første forventede eksponering over for myg og bør fortsætte indtil mindste en måned efter den sidste eksponering over for myg.

Endemiske områder for kattens lungeorm:

Katte, der er i risiko (med jagtadfærd) i endemiske områder kan behandles en gang om måneden for at nedsætte risikoen for etablering af voksne lungeorm, der forårsager kliniske tegn på kattens lungeorm og for at behandle potentiel re-infektion med cestoder. Ellers bør et smalspektret præparat anvendes ved yderligere behandlinger.

Behandling mod lungeorm: Ingen eller lille effekt på frigivelsen af *A. Abstrusus* fra L1-larver i fæces kan forventes inden for 2 uger efter behandling. Dette er grundet L1-larvers transitperiode fra lungerne gennem fordøjelseskanalen. En fækal larvetælling for at kontrollere behandlingens effekt (og

beslutningen om en sekundær behandling med et smalspektret præparat er nødvendig) skal derfor ikke foretages før tidligst to uger efter behandlingen.

Øremider:

Ved øremider bør dyrlægen 4 uger efter behandling undersøge, om der er behov for yderligere behandling med et smalspektret præparat.

10. Tilbageholdelsesstid(er)

Ikke relevant.

11. Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Opbevares utilgængeligt for børn.

Opbevar den ubrugte applikator i den originale blistereksemplar for at beskytte mod lys.

Brugte applikatorer skal bortsaffaffles straks.

Brug ikke dette veterinærmedicin efter den udløbsdato, der står på æske, blistereksemplar og applikator efter Exp.

12. Særlige forholdsregler vedrørende bortsaffaffelse

Lægemidler må ikke bortsaffaffles sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Dette veterinærmedicin eller en tom applikator må ikke udledes i vandløb, da esafoxolaner kan være farligt for fisk og andre vandorganismer.

Benyt returordninger ved bortsaffaffelse af ubrugte veterinærmediciner eller relateret affald i henhold til lokale retningslinjer samt eventuelle nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærmedicin. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

Kontakt dyrlægen eller apotekspersonalet vedrørende bortsaffaffelse af overskydende lægemidler

13. Klassificering af veterinærmediciner

Veterinærmedicinet udleveres kun på recept.

14. Markedsføringstilladelsesnumre og pakningsstørrelser

EU/2/20/001-009

Papæske indeholdende 1, 3, 4, eller 15 blistre med 1 applikator (hver med 0,3 ml).

Papæske indeholdende 1, 3, 4, 6 eller 15 blistre med 1 applikator (hver med 0,9 ml).

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

15. Dato for seneste ændring af indlægssedlen

{MM/ÅÅÅÅ}

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærmedicin i EU-lægemiddeldatabasen (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktoplysninger

Indehaver af markedsføringstilladelse:
Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Tyskland

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:
Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
4 Chemin du Calquet
31000 Toulouse
Frankrig

Lokale repræsentanter og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger:

België/Belgique/Belgien
Boehringer Ingelheim Animal
Health Belgium SA
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,
1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

Lietuva
Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Lietuvos filialas
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Vīne, Austrija
Tel: +370 5 2595942

Република България
Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Виена, Австрия
Tel: +359 2 958 79 98

Luxembourg/Luxemburg
Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,
1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

Česká republika
Boehringer Ingelheim spol. s r.o.
Purkyňova 2121/3
CZ - 110 00, Praha 1
Tel: +420 234 655 111

Magyarország
Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Magyarországi Fióktelep
Lechner Ö. Fasor 10.
H-1095 Budapest
Tel: +36 1 299 8900

Danmark
Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics
A/S
Weidekampsgade 14
DK-2300 København S
Tlf: + 45 3915 8888

Malta
Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, il-Ġermanja
Tel: +353 1 291 3985

Deutschland
Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Tel: 0800 290 0 270

Nederland
Boehringer Ingelheim Animal Health
Netherlands bv
Basisweg 10
1043 AP Amsterdam
Tel: +31 20 799 6950

Eesti

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Eesti filiaal
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Viin, Austria
Tel: +372 612 8000

Ελλάδα

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Γερμανία
Τηλ: +30 2108906300

España

Boehringer Ingelheim Animal Health España,
S.A.U.
Prat de la Riba, 50
08174 Sant Cugat del Vallès (Barcelona)
Tel: +34 93 404 51 00

France

Boehringer Ingelheim Animal Health France,
SCS
29, avenue Tony Garnier
69007 Lyon
Tél : +33 4 72 72 30 00

Hrvatska

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Beč, Austrija
Tel: +385 1 2444 600

Ireland

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Germany
Tel: +353 1 291 3985

Ísland

Vistor
Hörgatún 2
210 Garðabær
Sími: + 354 535 7000

Italia

Boehringer Ingelheim Animal Health
Italia S.p.A.
Via Vezza d'Oglio, 3
20139 Milano
Tel: +39 02 53551

Norge

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Weidekampsgade 14
DK-2300 København S
Tlf: +47 66 85 05 70

Österreich

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Wien
Tel: +43 1 80105-6880

Polksa

Boehringer Ingelheim Sp. z o.o.
ul. Józefa Piusa Dziekońskiego 3
00-728 Warszawa
Tel.: + 48 22 699 0 699

Portugal

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal,
Unipessoal, Lda.
Avenida de Pádua, 11
1800-294 Lisboa
Tel: +351 21 313 5300

România

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Sucursala Bucureşti
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Viena, Austria
Tel: +40 21 302 28 00

Slovenija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Podružnica Ljubljana
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Dunaj, Avstria
Tel: +386 1 586 40 00

Slovenská republika

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG, o.z.
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Viedeň, Rakúsko
Tel: +421 2 5810 1211

Suomi/Finland

Vetcare Oy
PL/PB 99
24101 Salo
Puh/Tel: + 358 201443360

Κύπρος

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Γερμανία
Τηλ: +30 2108906300

Latvija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Latvijas filiāle
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Viena, Austria
Tel: +371 67 240 011

Sverige

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Weidekampsgade 14
DK-2300 København S
Tlf: +46 (0)40-23 34 00

United Kingdom (Northern Ireland)

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Germany
Tel: +353 1 291 3985

17. Andre oplysninger

Esafoxolaner dræber lopper før ægproduktionen og forebygger derfor smittespredning til omgivelserne.