

ANNES I
KARATTERISTIĊI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI VETERINARJU

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

2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull pillola fiha:

Sustanza Attiva:

MiPet Easecto 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 immixxef bl-ispray
Proteina veġetali idrolizzata
Ġelatina tip A
Raħs tal-qamħ
Calcium hydrogen phosphate anhydrous

Pilloli li jintmagħdu, lewn kannella rħamat, kwadri bl-ixxa irrotondjati.
In-numri mnaqqa fuq naħa waħda jirreferu għas-saħħa (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 li jispeċifikaw 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 mediċinali veterinarju għandu attività immedjata u persistenti li toqtol il-qurdien għal tal-anqas 5 ġimgħat.

Għat-trattament ta' infestazzjonijiet tal-briegħed (*Ctenocephalides felis* u *Ctenocephalides canis*). Il-prodott mediċinali veterinarju għandu attività immedjata u persistenti li toqtol il-briegħed f'infestazzjonijiet godda għal tal-anqas 5 ġimgħat. Il-prodott mediċinali veterinarju jista' jintuża bħala parti minn strateġija 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' demodikożi (*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-attività tal-prodott mediċinali veterinarju kontra l-vector.

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

3.3 Kontraindikazzjonijiet

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

3.4 Twissijiet speċjali

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

L-użu tal-prodott mediċinali veterinarju għandu jkun ibbażat fuq is-sitwazzjoni epidemjoloġika lokali inkluż tagħrif dwar l-ispeċi prevalenti ta' qurdien billi t-trasmissjoni ta' *B. canis* minn speċi ta' qurdien oħra barra *D. reticulatus* huwa possibbli u għandu jkun parti integrali ta' programm ta' kontroll li jipprevjeni 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-ġimgħat u/jew klieb ta' piż 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 mediċinali veterinarju lill-annimali:

Aħsel idejk wara li tmiss il-prodott mediċinali veterinarju.

Jekk jittiekel b' mod aċċidentali, il-prodott mediċinali 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 jitnehhew mill-folja waħda waħda u meta jkun hemm bżonn biss. Il-folja għandha titqiegħed lura fil-kaxxa immedjatament wara l-użu u l-kaxxa għandha tinhażen fejn ma tidhirx u ma tintlahaqx mit-tfal. F'każ li jittiekel b'mod aċċidentali, fittex parir mediku fil-pront u uri l-fuljett ta' tagħrif jew it-tikketta lit-tabib.

Prekawzjonijiet speċjali għall-protezzjoni tal-ambjent:

Mhux applikabbli.

3.6 Effetti mhux mixtieqa

Klieb:

Rari hafna (<1 animal / 10,000 animal ittrattati, inkluż rapporti iżolati):	sinjali gastrointestinal (bħal remettar, dijarea) ¹ disturbi sistemici (bħal telqa, anoressija) ¹ sinjali newroloġici (bħal roġħda, atassija, kunvulzjonijiet) ²
---	---

¹Ħfief u jgħaddu

²Fil-aktar mill-każi 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-tqegħid fis-suq jew ir-rappreżentant lokali tiegħu 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-treddiġh u fi żmien il-bidien

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

Tqala u treddiġh:

L-użu f'dawn l-annimali mhux rakkomandat.

Fertilità:

L-użu f'annimali tat-tgħammir mhux rakkomandat.

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

Xejn li hu magħruf.

Waqt provi kliniċi, 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 inġhata 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' mediċini li wkoll jabbina b'mod qawwi bħall-anti-imfjammatorji li mhumiex sterojdi (NSAIDs) u l-worfarina, id-derivat tal-kumarin.

3.9 Metodi ta' amministrazzjoni u dożaġġ

Għal użu orali.

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

Il-prodott mediċinali 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 jiġu 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	

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

Il-pilloli ta' dan il-prodott mediċinali veterinarju jintmagħdu u għandhom togħma tajba u l-klieb jehduhom faċilment meta jiġu offruti mis-sidien tagħhom. Jekk il-pillola ma tittehidx volutarjamnet mill-kelb tista' tingħata mal-ikel jew direttament fil-ħalq. Il-pilloli m'għandhomx jinqasmu.

Skeda tat-trattament:

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

Għat-trattament tal-infestazzjonijiet tal-muzalz tal-widnejn (*Otodectes cynotis*) għandha tingħata doża waħda. Hija rakkomandata 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 waħda f'intervalli ta' xahar għal xahrejn wara xulxin.

Għat-trattament ta' demodikozi (ikkawżata minn *Demodex canis*) l-għoti ta' doża waħda darba fix-xahar għal tliet xhur konsekuttivi hija effikaċi u twassal għal titjib importanti fis-sinjali kliniċi. 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-fattorzjali, huwa rakkomandat li tiġi kkurata wkoll kif inhu xieraq kwalunkwe marda oħra li jkun hemm minn taħt.

3.10 Sintomi ta' doża eċċessiva (u fejn applikabbli, proċeduri ta' emerġenza u antidoti)

Fi studju dwar il-marġni ta' sigurtà, il-prodott mediċinali veterinarju ġie amministrat b'mod orali lil ġriewi tar-razza Beagle ta' età ta' 8 ġimgħat 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 newroloġiċi limitati u li jgħaddu: roġħda 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 kliniċi relatati mat-trattament.

3.11 Restrizzjonijiet speċjali għall-użu u kundizzjonijiet speċjali għall-użu, inklużi restrizzjonijiet dwar l-użu ta' prodotti mediċinali veterinarji antimikrobiċi u antiparassitiċi sabiex jiġi limitat ir-riskju ta' żvilupp ta' reżistenza

Mhux applikabbli.

3.12 Perjodi ta' tiżmim

Mhux applikabbli.

4. INFORMAZZJONI FARMAKOLOĠIKA

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-akkaridi hija l-blokk funzjonali 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-akkaridi. It-tħarbit 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 funzjonali oġhla biex jimblokka r-reċetturi tal-insetti/akkaridi meta mqabbel mar-reċetturi tal-mammiferi. Sarolaner ma jinteraġġix ma' siti t'abbinar insettiċidali magħrufa ta' insettiċidi nikotiniċi jew GABAerġiċi oħrajn bħal neonicotinoids, fiproles, milbemycins, avermectins u cyclodienes. Sarolaner huwa attiv kontra brieghed adulti (*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 *Sarcoptes scabiei*.

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

Il-prodott mediċinali veterinarju joqtol brieghed godda li jitfaċċaw fuq il-kelb qabel ma jkunu jistgħu jbidu u b'hekk jipprevjeni kontaminazzjoni ambjentali tal-brieghed f'dawk iż-żoni li għalihom għandu aċċess il-kelb.

4.3 Kwalitajiet farmakokinetiċi

Il-bijodisponibilità ta' sarolaner wara dożaġġ mill-ħalq kien għoli sa >85%. Sarolaner kien proporzjonali 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 wiesgħa. It-tneħħija mit-tessuti kienet konsistenti mal-half-life tal-plażma.

Ir-rota prinċipali ta' eliminazzjoni hija t-tneħħija tal-molekola ewlenija mill-marrara, b'eliminazzjoni mall-ippurgar.

5. TAGHRIF FARMAĊEWTIKU

5.1 Inkompatibbiltajiet maġġuri

Mhux applikabbli.

5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

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

5.3 Taghrif speċjali dwar kif għandu jinħażen

Dan il-prodott mediċinali veterinarju m'għandux bżonn tal-ebda kundizzjoni speċjali sabiex jinħażen.

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

Pakkett strixxa folja/folja tal-aluminju.

Kaxxa tal kartun waħda fiha strixxa waħda ta' 3 pilloli.

5.5 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti mediċinali veterinarji mhux użati jew materjal ieħor 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 mediċinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott mediċinali veterinarju skont kif jitolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-gbir applikabbli għall-prodott mediċinali veterinarju kkonċernat.

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

Zoetis Belgium

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

EU/2/17/220/001-006

8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 31/01/2018.

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

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

10. KLASSIFIKAZZJONI TAL-PRODOTTI MEDIĊINALI VETERINARJI

Prodott mediċinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

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

ANNEX II

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

Xejn.

ANNEX 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 MEDIĊINALI VETERINARJU

MiPet Easecto 5 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb 1.3–2.5 kg
MiPet Easecto 10 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb >2.5–5 kg
MiPet Easecto 20 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb >5–10 kg
MiPet Easecto 40 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb >10–20 kg
MiPet Easecto 80 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb >20–40 kg
MiPet Easecto 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

3 pilloli

4. SPEĊI 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 SPEĊJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN

10. IL-KLIEM “AQRA L-FULJETT TA’ TAGHRIF QABEL L-UŻU”

Aqra l-fuljett ta’ taghrif 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 jintlahaqx mit-tfal.

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

Zoetis Belgium

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

EU/2/17/220/001 (5 mg, 3 pilloli)
EU/2/17/220/002 (10 mg, 3 pilloli)
EU/2/17/220/003 (20 mg, 3 pilloli)
EU/2/17/220/004 (40 mg, 3 pilloli)
EU/2/17/220/005 (80 mg, 3 pilloli)
EU/2/17/220/006 (120 mg, 3 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 MEDIĊINALI VETERINARJU

MiPet Easecto



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 mediċinali veterinarju

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

2. Kompożizzjoni

Kull pillola fiha:

MiPet Easecto 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 rĥamat, kwadri bl-ixfra ttondjati. In-numri mnaqqxa fuq naħa waħda jirreferu għas-saħħa (mg) tal-pilloli: “5”, “10”, “20”, “40”, “80” jew “120”.

3. Speċi li għalihom huwa indikat il-prodott

Klieb.

4. Indikazzjonijiet għall-użu

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

Għat-ttrament ta' infestazzjonijiet tal-briegħed (*Ctenocephalides felis* u *Ctenocephalides canis*). Il-prodott mediċinali veterinarju għandu attività immedjata u persistenti li toqtol il-briegħed f'infestazzjonijiet godda għal tal-anqas 5 ġimgħat. Il-prodott mediċinali veterinarju jista' jintuża bħala parti minn strateġija ta' trament għall-kontroll ta' flea allergy dermatitis (FAD).

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

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

Għat-ttrament ta' demodikożi (*Demodex canis*).

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

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

5. Kontraindikazzjonijiet

Tużax f'kazijiet ta' sensittivita għall-ingredjent attiv jew ingredjenti oħra mhux attivi.

6. Twissijiet speċjali

Twissijiet speċjali:

It-trażmissjoni ta' *B. canis canis* ma tistax tiġi eskluża kompletament billi l-qurdien ta' *D. reticulates* iridu jehlu mal-kelb qabel jinqatlu. Billi l-effett anti-akariċidu kontra *D. reticulates* jista' idunu sa 48 siegħa, t-trażmissjoni ta' *B. canis canis* ma tistax tiġi eskluża fl-ewwel 48 siegħa.

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

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

Ġriewi ta' età anqas minn 8 ġimghat 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 mediċinali veterinarju lill-annimali:

Aħsel idejk wara li tmiss il-prodott mediċinali veterinarju.

Jekk jittiekel b'mod aċċidentali, il-prodott mediċinali veterinarju jista' jwassal għal effetti mhux mixtieqa bħal sinjali stimolanti newroloġiċi li jgħaddu. Biex jiġi evitat li t-tfal jilħqu l-prodott mediċinali veterinarju, il-pilloli li jintmagħdu għandhom jitneħħew mill-folja waħda waħda u meta jkun hemm bżonn biss. Il-folja għandha titqiegħed lura fil-kaxxa immedjatament wara l-użu u l-kaxxa għandha tinhażen fejn ma tidhirx u ma tintlaħaqx mit-tfal. F'każ li jittiekel b'mod aċċidentali, fittex parir mediku fil-pront u uri l-fuljett ta' tagħrif jew it-tikketta lit-tabib.

Tqala u treddiġh:

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

Fertilità:

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

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

Xejn li hu magħruf.

Waqt provi kliniċi, ma ġew osservati l-ebda interazzjonijiet bejn il-prodott mediċinali veterinarju u prodotti mediċinali 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' mediċini li wkoll jabbina b'mod qawwi bħall-anti-infjammatorji li mhumiex sterojdi (NSAIDs) u l-worfarina, id-derivat tal-kumarin.

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

Fi studju dwar il-marġni ta' sigurtà, il-prodott mediċinali veterinarju ġie amministrat b'mod orali lil ġriewi tar-razza Beagle ta' età ta' 8 ġimgħat b'doži ta' 0, 1, 3 u 5 darbjet 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 newroloġiċi limitati u li jgħaddu: roġhda hafifa b'doża 3 darbjet dik massima u konvulzjonijiet b'doża 5 darbjet 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 darbjet aktar minn dik irrakkomandata. Ma kienu osservati l-ebda sinjali kliniċi relatati mat-trattament.

7. Effetti mhux mixtieqa

Klieb:

Rari hafna

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

sinjali gastrointestinal (bħal remettar, dijarea)¹, disturbi sistemici (bħal telqa, anoressija)¹, sinjali newroloġiċi (bħal roġhoda, atassija kunvulzjonijiet)²

¹Hfief u jgħaddu

²Fl-aktar mill-każi 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 jogħġbok ikkuntattja, mal-ewwel, lill-verinarju tiegħek. Tista' tirrapporta wkoll kwalunkwe effett mhux mixtieq lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq jew lir-rappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq billi tuża 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 mediċinali 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 jiġu 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	

Uża kombinazzjoni xierqa tas-saħħa disponibbli biex tintlaħaq id-doża rakkomandata ta' 2-4 mg/kg. Biex jiġi żgurat id-dożaġġ korrett, il-piż tal-ġisem għandu jiġi mkejjeż preċiż kemm jista' jkun. Il-pilloli m'għandhomx jinqasmu.

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

Skeda tat-trattament:

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

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

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

Għat-trattament ta' demodikozi (ikkawżata minn *Demodex canis*) l-għoti ta' doża waħda darba fix-xahar għal tliet xhur konsekuttivi hija effikaċi u twassal għal titjib importanti fis-sinjali kliniċi. 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-fattorzjali, huwa rrakkomandat li tiġi kkurata wkoll kif inhu xieraq kwalunkwe marda oħra li jkun hemm minn taht.

9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett

Il-pilloli ta' dan il-prodott mediċinali veterinarju jintmagħdu u għandhom toġhma tajba u l-klieb jehduhom faċilment meta jiġu offruti mis-sidien tagħhom. Jekk il-pillola ma tittehidx voluntrarjamnet mill-kelb tista' tingħata mal-ikel jew direttament fil-ħalq.

10. Perjodi ta' tizim

Mhux applikabbli.

11. Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

Dan il-prodott mediċinali veterinarju m'għandux bżonn ta' l-ebda kundizzjoni speċjali sabiex jinħażen. Tużax dan il-prodott mediċinali veterinarju wara d-data ta' skadenza murija fuq l-istrixxa wara Exp. Id-data ta' skadenza tirreferi għall-aħħar 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 mediċinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott mediċinali veterinarju skont kif jitolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli. Dawn il-miżuri għandhom jgħinu sabiex jiproteġu l-ambjent.

Staqs lill-kirurgu veterinarju jew lill-ispizjar tiegħek dwar kif l-aħjar li tarmi l-mediċini li ma jkunux aktar meħtieġa.

13. Klassifikazzjoni tal-prodotti mediċinali veterinarji

Prodott mediċinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

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

EU/2/17/220/001-006.

Għal kull saħħa, il-pilloli li jintmagħdu huma disponibbli f'kaxxa tal-kartun li fiha strixxa waħda ta' 3 pilloli.

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

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediċinali veterinarju hija disponibbli fil-bażi 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 responsabbli 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 rappurtati 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

Deutschland

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

Eesti

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

Κύπρος

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

España

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

France

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

Hrvatska

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

Malta

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

Nederland

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

Norge

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

Österreich

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

Polska

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

Portugal

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

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

Ísland

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

Italia

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

Ελλάδα

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

Latvija

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

Slovenija

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

Slovenská republika

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

Suomi/Finland

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

Sverige

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

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. Taghrif iehor

Sarolaner huwa akkariċida u insettiċida tal-familja isoxazoline. Sarolaner huwa attiv kontra brieghed adulti (*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*.

Għal brieghed, l-effett jintlahaq fi żmien 8 sigħat mit-twaħħil tul it-28 ġurnata wara l-amministrazzjoni tal-prodott mediċinali veterinarju. Għal-brieghed (*I. ricinus*), l-effett jintlahaq fi żmien 12-il siegħa

mit-twaħħil tul it-28 ġurnata wara l-amministrazzjoni tal-prodott mediċinali veterinarju.. Qurdien preżenti fuq l-animal qabel l-amministrazzjoni jinqatlu fi żmien 24 siegħa.

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