

**VIÐAUKI I**  
**SAMANTEKT Á EGINLEIKUM LYFS**

## 1. HEITI DÝRALYFS

AdTab 56 mg, tuggutöflur, handa hundum (1,3–2,5 kg)  
AdTab 112 mg, tuggutöflur, handa hundum (>2,5–5,5 kg)  
AdTab 225 mg, tuggutöflur, handa hundum (>5,5–11 kg)  
AdTab 450 mg, tuggutöflur, handa hundum (>11–22 kg)  
AdTab 900 mg, tuggutöflur, handa hundum (>22–45 kg)

## 2. INNIHALDSLÝSING

### Virk innihaldsefni:

Hver tuggutafla inniheldur:

AdTab tuggutöflur	lotilaner (lotilanerum) (mg)
handa hundum (1,3–2,5 kg)	56,25
handa hundum (>2,5–5,5 kg)	112,5
handa hundum (>5,5–11 kg)	225
handa hundum (>11–22 kg)	450
handa hundum (>22–45 kg)	900

### Hjálparefni:

Hjálparefni og önnur innihaldsefni
Sellulósi, duft
Laktósaeinhýdrat
Kísilgerður örökristallaður sellulósi
Þurrbragðefni með kjötbragði
Krospóvidón
Póvidón K30
Natríumlárylsúlfat
Vatnsfrí kísilkvoða
Magnesíumsterat

Hvítar eða drapplitaðar, kringlóttar tuggutöflur með brúnum blettum.

## 3. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR

### 3.1 Markdýrategundir

Hundar.

### 3.2 Ábendingar fyrir notkun hjá markdýrategundum

Til meðferðar við flóm og blóðmítlum hjá hundum.

Dýralyfið drepur flær (*Ctenocephalides felis* og *C. canis*) og blóðmítla (*Rhipicephalus sanguineus*, *Ixodes ricinus*, *I. hexagonus* og *Dermacentor reticulatus*) tafarlaust og viðvarandi í 1 mánuð.

Flær og blóðmítlar verða að festa sig við hýsilinn og byrja að sjúga blóð til að komast í snertingu við virka efnið.

### 3.3 Frábendingar

Gefið ekki dýrum sem hafa ofnæmi fyrir virka efninu eða einhverju hjálparefnanna.

### 3.4 Sérstök varnaðarorð

Sníkjudýr verða að sjúga blóð úr hýslinum til að komast í snertingu við lotilaner og því er ekki hægt að útiloka hættu á að hýsillinn smitist af smitsjúkdómum sem berast með sníkjudýrum.

Hafa ber í huga að önnur dýr á sama heimili geta borið flóasmit og meðhöndla þarf þau með viðeigandi efni.

Flær af öllum lífsstigum geta borist í bæli hunda og á venjulega hvíldarstaði á borð við gólfteppi og áklæði. Ef umfangsmikið flóasmit á sér stað eða þegar varnaráðstafanir eru hafnar skal meðhöndla viðkomandi svæði með viðeigandi efni og ryksuga reglulega.

### 3.5 Sérstakar varúðarreglur við notkun

Sérstakar varúðarreglur til öruggrar notkunar hjá markdýrategundunum:

Allar upplýsingar um öryggi og verkun voru fengnar hjá hundum og hvolpum sem voru 8 vikna gamlir eða eldri og 1,3 kg eða meira að þyngd. Þar sem engar upplýsingar liggja fyrir um meðferð hjá hvolpum sem eru yngri en 8 vikna gamlir eða léttari en 1,3 kg skal leita ráða hjá dýralækni áður en hún er hafin.

Sérstakar varúðarreglur fyrir þann sem gefur dýrinu lyfið:

Þvoið hendur eftir að dýralyfið er meðhöndlað.

Ef dýralyfið er óvart tekið inn skal tafarlaust leita til læknis og hafa meðferðis fylgiseðil eða umbúðir dýralyfsins.

Sérstakar varúðarreglur til þess að vernda umhverfið:

Á ekki við.

### 3.6 Aukaverkanir

Markdýrategundir: Hundar

Koma örsjaldan fyrir (<1 dýr / 10.000 dýrum sem fá meðferð, þ.m.t. einstök tilvik):	Niðurgangur <sup>1,2</sup> , blóðugur niðurgangur <sup>1</sup> , uppköst <sup>1,2</sup> ; lystarleysi <sup>1,2</sup> , svefnhöfgi <sup>2</sup> ; ofþorsti (aukinn þorsti) <sup>1,2</sup> , ósamhæfðar hreyfingar <sup>3</sup> , krampi <sup>3</sup> , skjálfti <sup>3</sup> , kláði <sup>1,2</sup> , óviðeigandi þvaglát <sup>1</sup> , ofsamiga <sup>1,2</sup> , þvagleki <sup>1,2</sup>
---	---

<sup>1</sup> Væg og tímabundin einkenni

<sup>2</sup> Einkenni hverfa venjulega án meðferðar

<sup>3</sup> Tímabundin einkenni í flestum tilfellum

Mikilvægt er að tilkynna aukaverkanir. Þannig er hægt að fylgjast stöðugt með öryggi dýralyfsins. Senda skal tilkynningar, helst gegnum dýralækni, til markaðsleyfishafans eða lyfjafirvalda gegnum tilkynningakerfi Lyfjastofnunar. Sjá kaflann „Tengiliðaupplýsingar“ í fylgiseðlinum.

### 3.7 Notkun á meðgöngu, við mjólkurgjöf og varp

Ekki hefur verið sýnt fram á öryggi dýralyfsins á meðgöngu, við mjólkurgjöf eða hjá hundum sem ætlaðir eru til undaneldis.

## Meðganga og mjólkurgjöf:

Rannsóknarstofurannsóknir á rottum hafa ekki leitt í ljós vísbendingar um vanskapandi áhrif, eða nokkur skaðleg áhrif á frjósemi karl- eða kvendýra. Leita skal ráða hjá dýralækni áður en meðferð er hafin á meðgöngu eða við mjólkurgjöf.

## Frjósemi:

Leita skal ráða hjá dýralækni áður en meðferð er hafin hjá hundum sem notaðir eru til undaneldis.

### **3.8 Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir**

Engar þekktar. Engar milliverkanir milli lotilaner og algengra dýralyfja komu í ljós í klínískum rannsóknum.

### **3.9 Íkomuleiðir og skammtar**

Til inntöku.

Gefa skal dýralyfið í samræmi við eftirfarandi töflu til að tryggja að skammturinn sé 20 til 43 mg lotilaner/kg líkamsþyngdar.

Líkamsþyngd hunds (kg)	Styrkur og fjöldi taflna sem á að gefa				
	AdTab 56 mg	AdTab 112 mg	AdTab 225 mg	AdTab 450 mg	AdTab 900 mg
1,3–2,5	1				
>2,5–5,5		1			
>5,5–11,0			1		
>11,0–22,0				1	
>22,0–45,0					1
>45	Viðeigandi samsetning af töflum				

Hjá hundum sem vega meira en 45 kg skal nota viðeigandi samsetningu af þeim styrkleikum sem eru í boði til að ná ráðlöögðum skammti sem er 20-43 mg/kg.

Vanskömmutun gæti dregið úr gagnsemi notkunar og ýtt undir myndun ónæmis.

Til þess að tryggja rétta skömmutun skal ákvarða líkamsþyngd eins nákvæmlega og hægt er.

AdTab er bragðbætt tuggutafla. Gefa skal töfluna/töflurnar mánaðarlega með eða eftir fæðu.

Til að ná hámarks árangri gegn smiti flóa og blóðmítla, skal gefa dýralyfið mánaðarlega og halda áfram gjöf þess meðan á flóa-/blóðmítlatímabilinu stendur eftir því hvernig faraldsfræðilegar aðstæður eru á hverjum stað.

### **3.10 Einkenni ofskömmunar (bráðameðferð og móteitur þar sem það á við )**

Engar aukaverkanir komu fram eftir að 8-9 vikna hvopum sem vógu 1,3-1,6 kg voru gefnir skammtar sem voru allt að 5 sinnum meiri en ráðlagður skammtur (43 mg, 129 mg og 215 mg af lotilaner/kg líkamsþyngdar) í átta skipti með mánaðarmillibili.

### **3.11 Sérstakar takmarkanir á notkun eða sérstakar forsendur fyrir notkun, þ.m.t.**

**takmarkanir á notkun dýralyfja gegn örverum og sníkjudýrum til þess að draga úr hættu á ónæmismyndun**

Á ekki við.

### **3.12 Biðtími fyrir afurðanýtingu**

Á ekki við.

## 4. LYFJAFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

### 4.1 ATCvet kóði: QP53BE04

### 4.2 Lyfhrif

Lotilaner, sem er hrein handhverfa af flokki ísoxazólína, er virk gegn flóm (*Ctenocephalides felis* og *Ctenocephalides canis*), og blóðmítla tegundunum *Dermacentor reticulatus*, *Ixodes hexagonus*, *Ixodes ricinus*, *Rhipicephalus sanguineus*.

Lotilaner er öflugur loki gamma-amínósmjörsýru (GABA)-stýrðra klóríðganga sem leiðir af sér að blóðmítla og flær deyja hratt. Ónæmi gegn lífrænum klórsamböndum (cyclodien, t.d. dieldrin), phenylpyrazoli (t.d. fipronil), neonicotinoidi (t.d. imidacloprid), formamidini (t.d. amitraz) og pyrethroidi (t.d. cypermethrin) hafði ekki áhrif á verkun lotilaner.

Verkun gegn flóm kemur fram innan 4 klst. eftir að flóin berst á hundinn og varir í 1 mánuð eftir að lyfið er gefið. Flær sem eru á dýrinu fyrir lyfjagjöf drepast innan 6 klst.

Verkun gegn blóðmítum kemur fram innan 48 klst. eftir að blóðmítillinn berst á hundinn og varir í 1 mánuð eftir að lyfið er gefið. Þeir *I. ricinus* blóðmítla sem eru á dýrinu fyrir lyfjagjöf drepast innan 8 klst.

Dýralyfið drepur flær sem voru til staðar og nýjar flær á hundinum áður en þær geta verpt. Þannig rýfur dýralyfið lífsferil flóarinnar og kemur í veg fyrir að flóasmit berist í umhverfið á svæðum sem hundurinn hefur aðgang að.

### 4.3 Lyfjahvörf

Eftir inntöku frásogast lotilaner auðveldlega og hámarksþéttni í blóði næst innan 2 klst. Fæða eykur frásogið. Lokahelmingunartími (terminal half-life) er u.þ.b. 4 vikur. Þessi langi helmingunartími verður til þess að nægileg blóðþéttni helst allt tímabilið á milli skammta. Brothvarf verður aðallega með útskilnaði í galli og að hluta með útskilnaði um nýru (minna en 10% af skammti). Lotilaner umbrotnar að litlu leyti í meira vatnssækin efni sem eru greinanleg í saur og þvagi.

## 5. LYFJAGERÐARFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

### 5.1 Ósamrýmanleiki sem skiptir málí

Á ekki við.

### 5.2 Geymsluþol

Geymsluþol dýralyfsins í söluumbúðum: 3 ár

### 5.3 Sérstakar varúðarreglur við geymslu

Engin sérstök fyrirmæli eru um geymsluaðstæður dýralyfsins.

### 5.4 Gerð og samsetning innri umbúða

Töflunum er pakkað í ál/álþynnur sem er pakkað í ytri pappaöskju. Hver töflustyrkleiki fæst í pakkningastærð með 1 eða 3 töflum.

Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

**5.5 Sérstakar varúðarreglur vegna förgunar ónotaðra dýralyfja eða úrgangs sem til fellur við notkun þeirra**

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi.

Ónotuðum dýralyfjum og úrgangi sem fellur til við notkun þeirra skal farga í gegnum lyfjaskilakerfi samkvæmt reglum á hverjum stað og því kerfi sem við á um viðkomandi dýralyf í hverju landi.

**6. HEITI MARKAÐSLEYFISHAFNA**

Elanco GmbH

**7. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/2/22/288/001-010

**8. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS**

Dagsetning fyrstu útgáfu markaðsleyfis: 13/09/2022

**9. DAGSETNING SÍÐUSTU ENDURSKOÐUNAR Á SAMANTEKTINNI Á EIGINLEIKUM LYFS**

{DD/MM/ÁÁÁÁ}

**10. FLOKKUN DÝRALYFSINS**

Dýralyfið er ekki ávísunarskylt.

Ítarlegar upplýsingar um dýralyfið eru birtar í [gagnagrunni Evrópusambandsins yfir dýralyf](#) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>)

## 1. HEITI DÝRALYFS

AdTab 12 mg, tuggutöflur, handa köttum (0,5–2,0 kg)  
AdTab 48 mg, tuggutöflur, handa köttum (>2,0–8,0 kg)

## 2. INNIHALDSLÝSING

### Virk innihaldsefni:

Hver tuggutafla inniheldur:

AdTab tuggutöflur	lotilaner (lotilanerum) (mg)
handa köttum (0,5–2,0 kg)	12
handa köttum (>2,0–8,0 kg)	48

### Hjálparefni:

Hjálparefni og önnur innihaldsefni
Gerduft (bragðefni)
Kísilgerður örkristallaður sellulósi
Sellulósi, duft
Laktósaehínhydrat
Póvidón K30
Krospóvidón
Natríumlárylsúlfat
Vanilla (bragðefni)
Vatnsfrí kísilkvoða
Magnesíumsterat

Hvítar eða brúnleitar, kringlóttar tuggutöflur með brúnum blettum.

## 3. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR

### 3.1 Markdýrategundir

Kettir.

### 3.2 Ábendingar fyrir notkun hjá markdýrategundum

Til meðferðar við flóm og blóðmítlum hjá köttum.

Dýralyfið drepur flær (*Ctenocephalides felis* og *C. canis*) og blóðmítla (*Ixodes ricinus*) tafarlaust og viðvarandi í 1 mánuð.

Flær og blóðmítlar verða að festa sig við hýsilinn og byrja að sjúga blóð til að komast í snertingu við virka efnið.

### 3.3 Frábendingar

Gefið ekki dýrum sem hafa ofnæmi fyrir virka efninu eða einhverju hjálparefnanna.

### 3.4 Sérstök varnaðarorð

Sníkjudýr verða að sjúga blóð úr hýslinum til að komast í snertingu við lotilaner og því er ekki hægt að útiloka hættu á að hýsillinn smitist af smitsjúkdómum sem berast með sníkjudýrum.

Hafa ber í huga að önnur dýr á sama heimili geta borið flóasmit og meðhöndla þarf þau með viðeigandi efni.

Flær af öllum lífsstigum geta borist í bæli katta og á venjulega hvíldarstaði á borð við gólfteppi og áklæði. Ef umfangsmikið flóasmit á sér stað eða þegar varnarráðstafanir eru hafnar skal meðhöndla viðkomandi svæði með viðeigandi efni og ryksuga reglulega.

Mögulegt er að ásættanleg verkun náist ekki ef dýralyfið er ekki gefið með mat eða innan 30 mínútna frá fóðurgjöf.

Vegna ónógra gagna sem styðja verkun gegn blóðmítlum hjá yngri köttum, er ekki mælt með notkun lyfsins hjá kettlingum, 5 mánaða gömlum eða yngri.

### 3.5 Sérstakar varúðarreglur við notkun

#### Sérstakar varúðarreglur til öruggrar notkunar hjá markdýrategundunum:

Upplýsingar um öryggi og verkun voru fengnar við rannsókn hjá köttum sem voru 8 vikna gamlar eða eldri og 0,5 kg eða meira að þyngd. Þar sem engar upplýsingar liggja fyrir um meðferð hjá kettlingum yngri en 8 vikna gömlum eða sem eru léttari en 0,5 kg skal leita ráða hjá dýralækni áður en hún er hafin.

#### Sérstakar varúðarreglur fyrir þann sem gefur dýrinu lyfið:

Þvoið hendur eftir að dýralyfið er meðhöndlað.

Ef dýralyfið er óvart tekið inn skal tafarlaust leita til læknis og hafa meðferðis fylgiseðil eða umbúðir dýralyfsins.

#### Sérstakar varúðarreglur til þess að vernda umhverfið:

Á ekki við.

### 3.6 Aukaverkanir

Markdýrategundir: Kettir.

Koma örsjaldan fyrir (<1 dýr / 10.000 dýrum sem fá meðferð, þ.m.t. einstök tilvik):	Ofvirkni <sup>1,2</sup> Uppköst <sup>2</sup> Slingur, vöðvaskjálfti Más Kláði <sup>1,2</sup> Lystarleysi, svefnhöfgi
---	---

<sup>1</sup> Væg og tímabundin einkenni

<sup>2</sup> Einkenni hverfa venjulega án meðferðar

Mikilvægt er að tilkynna aukaverkanir. Þannig er hægt að fylgjast stöðugt með öryggi dýralyfsins. Senda skal tilkynningar, helst gegnum dýralækni, til markaðsleyfishafans eða lyfjayfirvalda gegnum tilkynningakerfi Lyfjastofnunar. Sjá kaflann „Tengiliðaupplýsingar“ í fylgiseðlinum.

### 3.7 Notkun á meðgöngu, við mjólkurgjöf og varp

Ekki hefur verið sýnt fram á öryggi dýralyfsins á meðgöngu eða við mjólkurgjöf.

#### Meðganga og mjólkurgjöf:

Rannsóknarstofurannsóknir á rottum hafa ekki leitt í ljós vísbendingar um vanskapandi áhrif, eða nokkur skaðleg áhrif á frjósemi karl- eða kvendýra. Leita skal ráða hjá dýralækni áður en meðferð er hafin á meðgöngu eða við mjólkurgjöf.

### Frjósemi:

Leita skal ráða hjá dýralækni áður en meðferð er hafin hjá köttum sem notaðir eru til undaneldis.

### **3.8 Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir**

Engar þekktar.

Engar milliverkanir milli lotilaner og algengra dýralyfja komu í ljós í klínískum rannsóknunum.

### **3.9 Íkomuleiðir og skammtar**

Til inntöku.

Gefa skal bragðbætt dýralyfið í samræmi við eftifarandi töflu til að tryggja að skammturinn sé 6 til 24 mg lotilaner/kg líkamsþyngdar.

Líkamsþyngd kattar (kg)	Styrkur og fjöldi taflna sem á að gefa	
	AdTab 12 mg	AdTab 48 mg
0,5-2,0	1	
>2,0-8,0		1
>8,0	Viðeigandi samsetning af töflum	

Þegar um er að ræða ketti þyngri en 8 kg skal nota viðeigandi samsetningu af þeim styrkleikum sem eru í boði til að ná ráðlöögðum skammti sem er 6-24 mg/kg.

Vanskömmutun gæti dregið úr gagnsemi notkunar og ýtt undir myndun ónæmis.

Til þess að tryggja rétta skömmutun skal ákvarða líkamsþyngd eins nákvæmlega og hægt er.

Gefa skal dýralyfið með fæðu eða innan 30 mínútna eftir fóðurgjöf.

Til að ná hámarks árangri gegn smiti flóa og mítlá, skal gefa dýralyfið mánaðarlega og halda áfram gjöf þess á meðan á flóa/blóðmítlatímabilinu stendur eftir því hvernig faraldsfræðilegar aðstæður eru á hverjum stað.

### **3.10 Einkenni ofskömmtnar (bráðameðferð og móteitur þar sem það á við )**

Engar aukaverkanir komu fram eftir að 8 vikna kettlingum sem vógu 0,5 kg voru gefnir skammtar sem voru allt að 5 sinnum stærri en ráðlagður skammtur (130 mg af lotilaner/kg líkamsþyngdar) í átta skipti með mánaðar millibili.

### **3.11 Sérstakar takmarkanir á notkun eða sérstakar forsendur fyrir notkun, þ.m.t.**

**takmarkanir á notkun dýralyfja gegn örverum og sníkjudýrum til þess að draga úr hættu á ónæmismyndun**

Á ekki við.

### **3.12 Biðtími fyrir afurðanýtingu**

Á ekki við.

## **4. LYFJAFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR**

### **4.1 ATCvet kóði: QP53BE04**

### **4.2 Lyfhrif**

Lotilaner, sem er hrein handhverfa af flokki ísoxazólína, er virk gegn flóm (*Ctenocephalides felis* *Ctenocephalides canis*) og blóðmítlum (*Ixodes ricinus*).

Lotilaner er öflugur loki gamma-amínósmjörsýru (GABA)-stýrðra klóríðganga sem leiðir af sér að blóðmítlar og flær deyja hratt. Í *in vitro* rannsóknum hafði ónæmi gegn lífrænum klórsamböndum (cyclodien, t.d. dieldrin), phenylpyrazoli (t.d. fipronil), neonicotinoidi (t.d. imidacloprid), formamidini (t.d. amitraz) og pyrethróidi (t.d. cypermethrin) hjá sumum liðdýrum, ekki áhrif á verkun lotilaner.

Verkun gegn flóm kemur fram innan 12 klst. eftir að flóin berst á köttinn og varir í 1 mánuð eftir að lyfið er gefið. Flær sem eru á dýrinu fyrir lyfjagjöf drepast innan 8 klst.

Verkun gegn blóðmítlum kemur fram innan 24 klst. eftir að blóðmítillinn berst á köttinn og varir í 1 mánuð eftir að lyfið er gefið. Þeir blóðmítlar sem eru á dýrinu fyrir lyfjagjöf drepast innan 18 klst.

Dýralyfið drepar flær sem voru til staðar og nýjar flær á kettinum áður en þær geta verpt. Þannig rýfur dýralyfið lífsferil flóarinnar og kemur í veg fyrir að flóasmit berist í umhverfið á svæðum sem kötturinn hefur aðgang að.

### 4.3 Lyfjahvörf

Eftir inntöku frásogast lotilaner auðveldlega og hámarksþéttni í blóði næst innan 4 klst. Aðgengi (bioavailability) lotilaners er u.p.b. 10 sinnum meira þegar það er gefið með fæðu.

Lokahelmingunartími (terminal half-life) er u.p.b. 4 vikur (harmónískt meðaltal). Þessi helmingunartími verður til þess að nægileg blóðþéttni helst allt tímabilið á milli skammta.

Brotthvarf verður aðallega með útskilnaði í galli og að hluta með útskilnaði um nýru (minna en 10% af skammti). Lotilaner umbrotnar að litlu leyti í meira vatnssækin efni sem eru greinanleg í saur og þvagi.

## 5. LYFJAGERÐARFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

### 5.1 Ósamrýmanleiki sem skiptir máli

Á ekki við.

### 5.2 Geymsluþol

Geymsluþol dýralyfsins í söluumbúðum: 3 ár

### 5.3 Sérstakar varúðarreglur við geymslu

Engin sérstök fyrirmæli eru um geymsluaðstæður dýralyfsins.

### 5.4 Gerð og samsetning innri umbúða

Töflunum er pakkað í ál/álþynnur sem er pakkað í ytri pappaöskju. Hver töflustyrkleiki fæst í pakknингastærð með 1 eða 3 töflum.

Ekki er víst að allar pakknингastærðir séu markaðssettar.

### 5.5 Sérstakar varúðarreglur vegna förgunar ónotaðra dýralyfja eða úrgangs sem til fellur við notkun þeirra

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi.

Ónotuðum dýralyfjum og úrgangi sem fellur til við notkun þeirra skal farga í gegnum lyfjaskilakerfi samkvæmt reglum á hverjum stað og því kerfi sem við á um viðkomandi dýralyf í hverju landi.

## **6. HEITI MARKAÐSLEYFISHAFA**

Elanco GmbH

## **7. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/2/22/288/011-014

## **8. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS**

Dagsetning fyrstu útgáfu markaðsleyfis: 13/09/2022

## **9. DAGSETNING SÍÐUSTU ENDURSKOÐUNAR Á SAMANTEKTINNI Á EGINLEIKUM LYFS**

{DD/MM/ÁÁÁÁ}

## **10. FLOKKUN DÝRALYFSINS**

Dýralyfið er ekki ávísunarskylt.

Ítarlegar upplýsingar um dýralyfið eru birtar í [gagnagrunni Evrópusambandsins yfir dýralyf](#) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>)

## **VIÐAUKI II**

### **AÐRAR FORSENDUR OG SKILYRÐI MARKAÐSLEYFIS**

Engin.

**VIÐAUKI III**  
**ÁLETRANIR OG FYLGISEÐILL**

## **A. ÁLETRANIR**

## **UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

### **PAPPAASKJA (HUNDAR)**

#### **1. HEITI DÝRALYFS**

AdTab 56 mg, tuggutöflur, handa hundum (1,3–2,5 kg)  
AdTab 112 mg, tuggutöflur, handa hundum (>2,5–5,5 kg)  
AdTab 225 mg, tuggutöflur, handa hundum (>5,5–11 kg)  
AdTab 450 mg, tuggutöflur, handa hundum (>11–22 kg)  
AdTab 900 mg, tuggutöflur, handa hundum (>22–45 kg)

#### **2. VIRK INNIHALDSEFNI**

56 mg lotilaner  
112 mg lotilaner  
225 mg lotilaner  
450 mg lotilaner  
900 mg lotilaner

#### **3. PAKKNINGASTÆRD**

1 tafla  
3 töflur

#### **4. MARKDÝRATEGUNDIR**

Hundar 1,3-2,5 kg  
Hundar >2,5-5,5 kg  
Hundar >5,5-11 kg  
Hundar >11-22 kg  
Hundar >22-45 kg

#### **5. ÁBENDINGAR**

Drepur flær og blóðmíbla. Virkar í 30 daga.

#### **6. ÍKOMULEIÐIR**

Til inntöku.  
Gefið með fóðri eða á eftir fóðurgjöf.

#### **7. BIÐTÍMI FYRIR AFURÐANÝTINGU**

#### **8. FYRNINGARDAGSETNING**

Exp. {MM/ÁÁÁÁ}

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI****10. VARNAÐARORDIN „LESIÐ FYLGISEÐILINN FYRIR NOTKUN“**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

**11. VARNAÐARORDIN „DÝRALYF“**

Dýralyf.

**12. VARNAÐARORDIN „GEYMIÐ ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ“**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**13. HEITI MARKAÐSLEYFISHAFA**

Elanco GmbH

**14. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/2/22/288/001 (56 mg lotilaner; 1 tuggutafla)  
EU/2/22/288/002 (56 mg lotilaner; 3 tuggutöflur)  
EU/2/22/288/003 (112 mg lotilaner; 1 tuggutafla)  
EU/2/22/288/004 (112 mg lotilaner; 3 tuggutöflur)  
EU/2/22/288/005 (225 mg lotilaner; 1 tuggutafla)  
EU/2/22/288/006 (225 mg lotilaner; 3 tuggutöflur)  
EU/2/22/288/007 (450 mg lotilaner; 1 tuggutafla)  
EU/2/22/288/008 (450 mg lotilaner; 3 tuggutöflur)  
EU/2/22/288/009 (900 mg lotilaner; 1 tuggutafla)  
EU/2/22/288/010 (900 mg lotilaner; 3 tuggutöflur)

**15. LOTUNÚMER**

Lot {númer}

## **UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

### **PAPPAASKJA (KETTIR)**

#### **1. HEITI DÝRALYFS**

AdTab 12 mg, tuggutöflur, handa köttum (0,5–2,0 kg)  
AdTab 48 mg, tuggutöflur, handa köttum (>2,0–8,0 kg)

#### **2. VIRK INNİHALDSEFNI**

12 mg lotilaner  
48 mg lotilaner

#### **3. PAKKNINGASTÆRD**

1 tafla  
3 töflur

#### **4. MARKDÝRATEGUNDIR**

Kettir 0,5-2,0 kg  
Kettir >2,0-8,0 kg

#### **5. ÁBENDINGAR**

Drepur flær og blóðmítla.  
Virkar í 30 daga.

#### **6. ÍKOMULEIÐIR**

Gefið með fóðri eða innan 30 mínútna eftir fóðurgjöf.  
Til inntöku.

#### **7. BIÐTÍMI FYRIR AFURÐANÝTINGU**

#### **8. FYRNINGARDAGSETNING**

Exp. {MM/ÁÁÁÁ}

#### **9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

#### **10. VARNAÐARORDIN „LESIÐ FYLGISEÐILINN FYRIR NOTKUN“**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

**11. VARNAÐARORDIN „DÝRALYF**

Dýralyf.

**12. VARNAÐARORDIN „GEYMIÐ PAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ“**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**13. HEITI MARKAÐSLEYFISHAFA**

Elanco GmbH

**14. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/2/22/288/011 (12 mg lotilaner; 1 tuggutafla)

EU/2/22/288/012 (12 mg lotilaner; 3 tuggutöflur)

EU/2/22/288/013 (48 mg lotilaner; 1 tuggutafla)

EU/2/22/288/004 (48 mg lotilaner; 3 tuggutöflur)

**15. LOTUNÚMER**

Lot {númer}

**LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á INNRI UMBÚÐUM**

**ÞYNNUR (HUNDAR)**

**1. HEITI DÝRALYFS**

AdTab



**2. MAGN VIRKRA INNIHALDSEFNA**

56 mg lotilaner

112 mg lotilaner

225 mg lotilaner

450 mg lotilaner

900 mg lotilaner

**3. LOTUNÚMER**

Lot {númer}

**4. FYRNINGARDAGSETNING**

Exp. {MM/ÁÁÁÁ}

**LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á LITLUM INNRI UMBÚÐUM**

**ÞYNNUR (KETTIR)**

**1. HEITI DÝRALYFS**

AdTab



**2. MAGN VIRKRA INNIHALDSEFNA**

12 mg lotilaner

48 mg lotilaner

**3. LOTUNÚMER**

Lot {númer}

**4. FYRNINGARDAGSETNING**

Exp. {MM/ÁÁÁÁ}

## **B. FYLGISEÐILL**

## FYLGISEDILL

### 1. Heiti dýralyfs

AdTab 56 mg, tuggutöflur, handa hundum (1,3–2,5 kg)  
AdTab 112 mg, tuggutöflur, handa hundum (>2,5–5,5 kg)  
AdTab 225 mg, tuggutöflur, handa hundum (>5,5–11 kg)  
AdTab 450 mg, tuggutöflur, handa hundum (>11–22 kg)  
AdTab 900 mg, tuggutöflur, handa hundum (>22–45 kg)

### 2. Innihaldslýsing

Hver tuggutafla inniheldur:

AdTab tuggutöflur	lotilaner (mg)
handa hundum (1,3–2,5 kg)	56,25
handa hundum (>2,5–5,5 kg)	112,5
handa hundum (>5,5–11 kg)	225
handa hundum (>11–22 kg)	450
handa hundum (>22–45 kg)	900

Hvítar eða drapplitaðar, kringlóttar tuggutöflur með brúnum blettum.

### 3. Markdýrategundir

Hundar

### 4. Ábendingar fyrir notkun

Til meðferðar við flóm og blóðmítlum hjá hundum.

Dýralyfið dreppur flær (*Ctenocephalides felis* og *C. canis*) og blóðmítla (*Rhipicephalus sanguineus*, *Ixodes ricinus*, *I. hexagonus* og *Dermacentor reticulatus*) tafarlaust og viðvarandi í 1 mánuð.

Flær og blóðmítlar verða að festa sig við hýsilinn og byrja að sjúga blóð til að komast í snertingu við virka efnið.

### 5. Frábendingar

Gefið ekki dýrum sem hafa ofnæmi fyrir virka efninu eða einhverju hjálparefnanna.

### 6. Sérstök varnaðarorð

#### Sérstakar varúðarreglur:

Sníkjudýr verða að sjúga blóð úr hýslinum til að komast í snertingu við lotilaner og því er ekki hægt að útiloka hættu á að hýsillinn smitist af smitsjúkdómum sem berast með sníkjudýrum.

Hafa ber í huga að önnur dýr á sama heimili geta borið flóasmit og meðhöndla þarf þau með viðeigandi efni.

Flær af öllum lífsstigum geta borist í bæli hunda og á venjulega hvíldarstaði á borð við gólftteppi og áklæði. Ef umfangsmikið flóasmit á sér stað eða þegar varnaráðstafanir eru hafnar skal meðhöndla viðkomandi svæði með viðeigandi efni og ryksuga reglulega.

### Sérstakar varúðarreglur til öruggar notkunar hjá markdýrategundum:

Allar upplýsingar um öryggi og verkun voru fengnar hjá hundum og hvolpum sem voru 8 vikna gamlir eða eldri og 1,3 kg eða meira að þyngd. Þær sem engar upplýsingar liggja fyrir um meðferð hjá hvolpum sem eru yngri en 8 vikna gamlir eða léttari en 1,3 kg skal leita ráða hjá dýralækni áður en hún er hafin.

### Sérstakar varúðarreglur fyrir þann sem gefur dýrinu lyfið:

Þvoið hendur eftir að dýralyfið er meðhöndlað.

Ef dýralyfið er óvart tekið inn skal tafarlaust leita til læknis og hafa meðferðis fylgiseðil eða umbúðir dýralyfsins.

### Meðganga og mjólkurgjöf:

Rannsóknarstofurannsóknir á rottum hafa ekki leitt í ljós vísbendingar um vanskapandi áhrif.

EKKI hefur verið sýnt fram á öryggi dýralyfsins á meðgöngu eða við mjólkurgjöf. Leita skal ráða hjá dýralækni áður en meðferð er hafin á meðgöngu eða við mjólkurgjöf.

### Frijósemi:

Rannsóknarstofurannsóknir á rottum hafa ekki leitt í ljós neinar vísbendingar um skaðleg áhrif á frjósemi karl- eða kvendýra.

EKKI hefur verið sýnt fram á öryggi dýralyfsins hjá hundum sem ætlaðir eru til undaneldis. Leita skal ráða hjá dýralækni áður en meðferð er hafin hjá hundum sem notaðir eru til undaneldis.

### Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir:

Engar þekktar. Engar milliverkanir milli lotilaner og algengra dýralyfja komu í ljós í klínískum rannsóknum.

### Ofskömmutun:

Engar aukaverkanir komu fram eftir að 8-9 vikna hvolpum sem vógu 1,3-1,6 kg voru gefnir skammtar sem voru allt að 5 sinnum meiri en ráðlagður skammtur (43 mg, 129 mg og 215 mg af lotilaner/kg líkamsþyngdar) í átta skipti með mánaðarmillibili.

## **7. Aukaverkanir**

Markdýrategundir: Hundar

*Koma örsjaldan fyrir (<1 dýr / 10.000 dýrum sem fá meðferð, þ.m.t. einstök tilvik):*

Niðurgangur<sup>1,2</sup>, blóðugur niðurgangur<sup>1</sup>, uppköst<sup>1,2</sup>,  
lystarleysi<sup>1,2</sup>, svefnhöfgi<sup>2</sup>; ofþorsti (aukinn þorsti)<sup>1,2</sup>,  
ósamhæfðar hreyfingar<sup>3</sup>, krampi<sup>3</sup>, skjálfti<sup>3</sup>,  
kláði<sup>1,2</sup>,  
óviðeigandi þvaglát<sup>1</sup>, ofsamiga<sup>1,2</sup>, þvagleki<sup>1,2</sup>

<sup>1</sup> Væg og tímabundin einkenni

<sup>2</sup> Einkenni hverfa venjulega án meðferðar

<sup>3</sup> Tímabundin einkenni í flestum tilfellum

Mikilvægt er að tilkynna aukaverkanir. Þannig er hægt að fylgjast stöðugt með öryggi dýralyfsins. Byrja skal á að gera dýralækni viðvart ef vart verður einhverra aukaverkana, jafnvel aukaverkana sem eru ekki tilgreindar í fylgiseðlinum, eða ef svo virðist sem lyfið hafi ekki tilætluð áhrif. Það er líka hægt að tilkynna aukaverkanir til markaðsleyfishafans með því að nota upplýsingar um tengiliði sem eru aftast í fylgiseðlinum eða gegnum tilkynningakerfi lyfjayfirvalda: {lysing á kerfinu}.

## **8. Skammtar fyrir hverja dýrategund, íkomuleiðir og aðferð við lyfjagjöf**

Til inntöku.

Gefa skal dýralyfið í samræmi við eftirfarandi töflu til að tryggja að skammturinn sé 20 til 43 mg lotilaner/kg líkamsþyngdar.

Líkamsþyngd hunds (kg)	Styrkur og fjöldi taflna sem á að gefa				
	AdTab 56 mg	AdTab 112 mg	AdTab 225 mg	AdTab 450 mg	AdTab 900 mg
1,3–2,5	1				
>2,5–5,5		1			
>5,5–11,0			1		
>11,0–22,0				1	
>22,0–45,0					1
>45	Viðeigandi samsetning af töflum				

Hjá hundum sem vega meira en 45 kg skal nota viðeigandi samsetningu af þeim styrkleikum sem eru í boði til að ná ráðlögðum skammti sem er 20-43 mg/kg.

Vanskömmutn gæti dregið úr gagnsemi notkunar og ýtt undir myndun ónæmis.

Til þess að tryggja rétta skömmutn skal ákvarða líkamsþyngd eins nákvæmlega og hægt er.

## 9. Leiðbeiningar um rétta lyfjagjöf

AdTab er bragðbætt tuggutafla. Gefa skal töfluna/töflurnar mánaðarlega með eða án fæðu.

Til að ná hámarksárangri gegn smiti flóa og blóðmítla skal gefa dýralyfið mánaðarlega og halda áfram gjöf þess meðan á flóa-/blóðmítlatímabilinu stendur, eftir því hvernig faraldsfræðilegar aðstæður eru á hverjum stað.

## 10. Biðtími fyrir afurðarnýtingu

Á ekki við.

## 11. Sérstakar varúðarreglur við geymslu

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Engin sérstök fyrirmæli eru um geymsluaðstæður dýralyfsins.

Ekki skal nota dýralyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á öskjunni og þynnunni á eftir Exp. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

## 12. Sérstakar varúðarreglur vegna förgunar

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi.

Ónotuðum dýralyfjum og úrgangi sem fellur til við notkun þeirra skal farga í gegnum lyfjaskilakerfi samkvæmt reglum á hverjum stað og því kerfi sem við á um viðkomandi dýralyf í hverju landi. Markmiðið er að vernda umhverfið.

Leitið ráða hjá dýralækni eða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota.

### **13. Flokkun dýralyfsins**

Dýralyfið er ekki ávísunarskylt.

### **14. Markaðsleyfisnúmer og pakkningastærðir**

EU/2/22/288/001–010

Töflunum er pakkað í ál/álþynnur sem er pakkað í ytri pappaöskju. Hver styrkleiki af tuggutöflum fæst í pakkningastærð með 1 eða 3 töflum.

Ekki er víst að allar pakkningarstærðir séu markaðssettar.

### **15. Dagsetning síðustu endurskoðunar fylgiseðilsins**

{MM/ÁÁÁÁ}

Ítarlegar upplýsingar um dýralyfið eru birtar í [gagnagrunni Evrópusambandsins yfir dýralyf](#) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

### **16. Tengiliðaupplýsingar**

Markaðsleyfishafi og tengiliðaupplýsingar til þess að tilkynna grun um aukaverkanir:

Elanco GmbH, Heinz-Lohmann-Str. 4, 27472 Cuxhaven, Þýskaland

#### **België/Belgique/Belgien**

Tél/Tel: +32 330000338

PV.BEL@elancoah.com

#### **Lietuva**

Tel: +372 8840389

PV.LTU@elancoah.com

#### **Република България**

Тел: +48 221047815

PV.BGR@elancoah.com

#### **Luxembourg/Luxemburg**

Tél/Tel: +352 20881943

PV.LUX@elancoah.com

#### **Česká republika**

Tel: +420 228880231

PV.CZE@elancoah.com

#### **Magyarország**

Tel.: +36 18506968

PV.HUN@elancoah.com

#### **Danmark**

Tlf: +45 78775477

PV.DNK@elancoah.com

#### **Malta**

Tel: +36 18088530

PV.MLT@elancoah.com

#### **Deutschland**

Tel: +49 32221852372

PV.DEU@elancoah.com

#### **Nederland**

Tel: +31 852084939

PV.NLD@elancoah.com

#### **Eesti**

Tel: +372 8807513

PV.EST@elancoah.com

#### **Norge**

Tlf: +47 81503047

PV.NOR@elancoah.com

#### **Ελλάδα**

Τηλ: +386 82880137

PV.GRC@elancoah.com

#### **Österreich**

Tel: +43 720116570

PV.AUT@elancoah.com

**España**  
Tel: +34 518890402  
PV.ESP@elancoah.com

**France**  
Tél: +33 975180507  
PV.FRA@elancoah.com

**Hrvatska**  
Tel: +36 18088411  
PV.HRV@elancoah.com

**Ireland**  
Tel: +44 3308221732  
PV.IRL@elancoah.com

**Ísland**  
Sími: +45 89875379  
PV.ISL@elancoah.com

**Italia**  
Tel: +39 0282944231  
PV.ITA@elancoah.com

**Kópros**  
Τηλ: +386 82880096  
PV.CYP@elancoah.com

**Latvija**  
Tel: +372 8840390  
PV.LVA@elancoah.com

**Polska**  
Tel.: +48 221047306  
PV.POL@elancoah.com

**Portugal**  
Tel: +351 308801355  
PV.PRT@elancoah.com

**România**  
Tel: +40 376300400  
PV.ROU@elancoah.com

**Slovenija**  
Tel: +386 82880093  
PV.SVN@elancoah.com

**Slovenská republika**  
Tel: +420 228880231  
PV.SVK@elancoah.com

**Suomi/Finland**  
Puh/Tel: +358 753252088  
PV.FIN@elancoah.com

**Sverige**  
Tel: +46 108989397  
PV.SWE@elancoah.com

**United Kingdom (Northern Ireland)**  
Tel: +44 3308221732  
PV.XXI@elancoah.com

#### Framleiðandi ábyrgur fyrir lokasamþykkt:

Elanco France S.A.S., 26 rue de la Chapelle, 68330 Huningue, Frakkland

### **17. AÐRAR UPPLÝSINGAR**

Lotilaner, sem er hrein handhverfa af flokki ísoxazólína, er virk gegn flóm (*Ctenocephalides felis* og *Ctenocephalides canis*), og blóðmítla tegundunum *Dermacentor reticulatus*, *Ixodes hexagonus*, *Ixodes ricinus*, *Rhipicephalus sanguineus*.

Lotilaner er öflugur loki gamma-amínósmjörsýru (GABA) stýrðra klóríðganga sem leiðir af sér að blóðmítlar og flær deyja hratt. Ónæmi gegn lífrænum klórsamböndum (cyclodien, t.d. dieldrín), phenylpyrazoli (t.d. fipronil), neonicotinoidi (t.d. imidacloprid), formamidini (t.d. amitraz) og pyrethroidi (t.d. cypermethrin) hafði ekki áhrif á verkun lotilaner.

Verkun gegn flóm kemur fram innan 4 klst. eftir að flóin berst á hundinn og varir í 1 mánuð eftir að lyfið er gefið. Flær sem eru á dýrinu fyrir lyfjagjöf drepast innan 6 klst.

Verkun gegn blóðmítlum kemur fram innan 48 klst. eftir að blóðmítillinn berst á hundinn og varir í 1 mánuð eftir að lyfið er gefið. Þeir *I. ricinus* blóðmítlar sem eru á dýrinu fyrir lyfjagjöf drepast innan 8 klst.

Dýralyfið drepur flær sem voru til staðar og nýjar flær á hundinum áður en þær geta verpt. Þannig rýfur dýralyfið lífsferil flóarinnar og kemur í veg fyrir að flóasmit berist í umhverfið á svæðum sem hundurinn hefur aðgang að.

## FYLGISEÐILL:

### 1. Heiti dýralyfs

AdTab 12 mg, tuggutöflur, handa köttum (0,5–2,0 kg)  
AdTab 48 mg, tuggutöflur, handa köttum (>2,0–8,0 kg)

### 2. Innihaldslýsing

Hver tuggutafla inniheldur:

AdTab tuggutöflur	lotilaner (mg)
handa köttum (0,5–2,0 kg)	12
handa köttum (>2,0 – 8,0 kg)	48

Hvítar eða brúnleitar, kringlóttar tuggutöflur með brúnum blettum.

### 3. Markdýrategundir

Kettir

### 4. Ábendingar

Til meðferðar við flóm og blóðmítlum hjá köttum.

Dýralyfið drepar flær (*Ctenocephalides felis* og *C. canis*) og blóðmítla (*Ixodes ricinus*,) tafarlaust og viðvarandi í 1 mánuð.

Flær og blóðmítlar verða að festa sig við hýsilinn og byrja að sjúga blóð til að komast í snertingu við virka efnið.

### 5. Frábendingar

Gefið ekki dýrum sem hafa ofnæmi fyrir virka efninu eða einhverju hjálparefnanna.

### 6. Sérstök varnaðarorð

#### Sérstakar varúðarreglugr:

Sníkjudýr verða að sjúga blóð úr hýslinum til að komast í snertingu við lotilaner og því er ekki hægt að útiloka hættu á að hýsillinn smitist af smitsjúkdómum sem berast með sníkjudýrum.

Hafa ber í huga að önnur dýr á sama heimili geta borið flóasmit og meðhöndla þarf þau með viðeigandi efni.

Flær af öllum lífsstigum geta borist í bæli katta og á venjulega hvíldarstaði á borð við gólfteppi og áklæði. Ef umfangsmikið flóasmit á sér stað eða þegar varnarráðstafanir eru hafnar skal meðhöndla viðkomandi svæði með viðeigandi efni og ryksuga reglulega.

EKKI er víst að ásættanleg virkni lyfsins náist ef dýralyfið er ekki gefið með fæðu eða innan 30 mínútna eftir fôðurgjöf.

Vegna skorts á gögnum sem styðja við virkni lyfsins gegn blóðmítlum hjá ungum köttum, er ekki mælt með notkun þessa dýralyfs hjá kettlingum fimm mánaða gömlum eða yngri.

### Sérstakar varúðarreglur til öruggrar notkunar hjá markdýrategundum:

Upplýsingar um öryggi og verkun voru fengnar í rannsóknum hjá köttum sem voru 8 vikna gamlir eða eldri og 0,5 kg eða meira að þyngd. Þar sem engar upplýsingar liggja fyrir um meðferð hjá kettlingum yngri en 8 vikna gömlum eða sem eru léttari en 0,5 kg skal leita ráða hjá dýralækni áður en hún er hafin.

### Sérstakar varúðarreglur fyrir þann sem gefur dýrinu lyfið

Þvoið hendur eftir að dýralyfið er meðhöndlað.

Ef dýralyfið er óvart tekið inn skal tafarlaust leita til læknis og hafa meðferðis fylgiseðil eða umbúðir dýralyfsins.

### Meðganga og mjólkurgjöf:

Rannsóknarstofurannsóknir á rottum hafa ekki leitt í ljós vísbendingar um vanskapandi áhrif, eða nokkur skaðleg áhrif á frjósemi karl- eða kvendýra. Ekki hefur verið sýnt fram á öryggi dýralyfsins hjá köttum sem ætlaðir eru til undaneldis, á meðgöngu eða við mjólkurgjöf. Leita skal ráða hjá dýralækni áður en meðferð er hafin á meðgöngu eða við mjólkurgjöf.

### Frijósemi:

Rannsóknarstofurannsóknir á rottum hafa ekki leitt í ljós neinar vísbendingar um skaðleg áhrif á frjósemi karl- eða kvendýra.

Ekki hefur verið sýnt fram á öryggi dýralyfsins hjá köttum sem ætlaðir eru til undaneldis. Leita skal ráða hjá dýralækni áður en meðferð er hafin hjá köttum sem notaðir eru til undaneldis.

### Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir:

Engar þekktar. Engar milliverkanir milli lotilaner tuggutaflna og algengra dýralyfja komu í ljós í klínískum rannsóknum.

### Ofskömmun:

Engar aukaverkanir komu fram eftir að 8 vikna kettlingum sem vógu 0,5 kg voru gefnir skammtar sem voru allt að 5 sinnum stærri en ráðlagður skammtur (130 mg af lotilaner/kg líkamsþyngdar) í átta skipti með mánaðarmillibili.

## **7. AUKAVERKANIR**

Markdýrategundir: Kettir

Koma örsjaldan fyrir (<1 dýr / 10.000 dýrum sem fá meðferð, þ.m.t. einstök tilvik):
Ofvirkni <sup>1,2</sup>
Uppköst <sup>2</sup>
Slingur (samhæfingarleysi), vöðvaskjálfti
Más (hröð, grunn öndun)
Kláði <sup>1,2</sup>
Lystarleysi (minnkuð matarlyst), svefnhöfgi

<sup>1</sup> Væg og tímabundin einkenni

<sup>2</sup> Einkenni hverfa venjulega án meðferðar

Mikilvægt er að tilkynna aukaverkanir. Þannig er hægt að fylgjast stöðugt með öryggi dýralyfsins. Byrja skal á að gera dýralækni viðvart ef vart verður einhverra aukaverkana, jafnvel aukaverkana sem eru ekki tilgreindar í fylgiseðlinum, eða ef svo virðist sem lyfið hafi ekki tilætluð áhrif. Það er líka hægt að tilkynna aukaverkanir til markaðsleyfishafans með því að nota upplýsingar um tengiliði sem eru aftast í fylgiseðlinum eða gegnum tilkynningakerfi lyfjayfirvalda: {lysing á kerfinu}.

## **8. Skammtar fyrir hverja dýrategund, íkomuleiðir og aðferð við lyfjagjöf**

Til inntoku.

Gefa skal bragðbætt dýralyfið í samræmi við eftifarandi töflu til að tryggja að stakur skammtur sé 6 til 24 mg lotilaner/kg líkamsþyngdar.

Líkamsþyngd kattar (kg)	Styrkur og fjöldi taflna sem á að gefa	
	AdTab 12 mg	AdTab 48 mg
0,5 – 2,0	1	
>2,0 – 8,0		1
>8,0	Viðeigandi samsetning af töflum	

Þegar um er að ræða ketti þyngri en 8 kg skal nota viðeigandi samsetningu af þeim styrkleikum sem eru í boði til að ná ráðlögðum skammti sem er 6-24 mg/kg.

Vanskömmtun gæti dregið úr gagnsemi notkunar og ýtt undir myndun ónæmis.

Til þess að tryggja rétta skömmtun skal ákvárdá líkamsþyngd eins nákvæmlega og hægt er.

## **9. Leiðbeiningar um rétta lyfjagjöf**

Gefa skal dýralyfið með fæðu eða innan 30 mínútna eftir fóðurgjöf.

Til að ná hámarks árangri gegn smiti flóa og blóðmítla, skal gefa dýralyfið mánaðarlega og halda áfram gjöf þess á meðan á flóa/blóðmítlatímabilinu stendur eftir því hvernig faraldsfræðilegar aðstæður eru á hverjum stað.

## **10. Biðtími fyrir afurðanýtingu**

Á ekki við.

## **11. Sérstakar varúðarreglur við geymslu**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Engin sérstök fyrirmæli eru um geymsluaðstæður dýralyfsins.

Ekki skal nota dýralyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á öskjunni og þynnunni á eftir Exp. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

## **12. Sérstakar varúðarreglur vegna förgunar**

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi.

Ónotuðum dýralyfjum og úrgangi sem fellur til við notkun þeirra skal farga í gegnum lyfjaskilakerfi samkvæmt reglum á hverjum stað og því kerfi sem við á um viðkomandi dýralyf í hverju landi. Markmiðið er að vernda umhverfið.

Leitið ráða hjá dýralækni eða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota.

## **13. Flokkun dýralyfsins**

Dýralyfið er ekki ávísunarskylt.

#### **14. Markaðsleyfisnúmer og pakkningastærðir**

EU/2/288/011–014

Töflunum er pakkað í ál/álþynnur sem er pakkað í ytri pappaöskju. Hver styrkleiki af tuggutöflum fæst í pakkningastærð með 1 eða 3 töflum.

Ekki er víst að allar pakkningarstærðir séu markaðssettar.

#### **15. Dagsetning síðustu endurskoðunar fylgiseðilsins**

MM/ÁÁÁÁ

Ítarlegar upplýsingar um dýralyfið eru birtar í [gagnagrunni Evrópusambandsins yfir dýralyf](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>)..

#### **16. Tengiliðaupplýsingar**

Markaðsleyfishafi og tengiliðaupplýsingar til þess að tilkynna grun um aukaverkanir:

Elanco GmbH, Heinz-Lohmann-Str. 4, 27472 Cuxhaven, Þýskaland

**België/Belgique/Belgien**

Tél/Tel: +32 33000338  
PV.BEL@elancoah.com

**Република България**

Тел: +48 221047815  
PV.BGR@elancoah.com

**Česká republika**

Tel: +420 228880231  
PV.CZE@elancoah.com

**Danmark**

Tlf: +45 78775477  
PV.DNK@elancoah.com

**Deutschland**

Tel: +49 32221852372  
PV.DEU@elancoah.com

**Eesti**

Tel: +372 8807513  
PV.EST@elancoah.com

**Ελλάδα**

Τηλ: +386 82880137  
PV.GRC@elancoah.com

**España**

Tel: +34 518890402

**Lietuva**

Tel: +372 8840389  
PV.LTU@elancoah.com

**Luxembourg/Luxemburg**

Tél/Tel: +352 20881943  
PV.LUX@elancoah.com

**Magyarország**

Tel.: +36 18506968  
PV.HUN@elancoah.com

**Malta**

Tel: +36 18088530  
PV.MLT@elancoah.com

**Nederland**

Tel: +31 852084939  
PV.NLD@elancoah.com

**Norge**

Tlf: +47 81503047  
PV.NOR@elancoah.com

**Österreich**

Tel: +43 720116570  
PV.AUT@elancoah.com

**Polska**

Tel.: +48 221047306

PV.ESP@elancoah.com

PV.POL@elancoah.com

**France**

Tél: +33 975180507

PV.FRA@elancoah.com

**Hrvatska**

Tel: +36 18088411

PV.HRV@elancoah.com

**Ireland**

Tel: +44 3308221732

PV.IRL@elancoah.com

**Ísland**

Sími: +45 89875379

PV.ISL@elancoah.com

**Italia**

Tel: +39 0282944231

PV.ITA@elancoah.com

**Kópros**

Τηλ: +36 82880096

PV.CYP@elancoah.com

**Latvija**

Tel: +372 8840390

PV.LVA@elancoah.com

**Portugal**

Tel: +351 308801355

PV.PRT@elancoah.com

**România**

Tel: +40 376300400

PV.ROU@elancoah.com

**Slovenija**

Tel: +386 82880093

PV.SVN@elancoah.com

**Slovenská republika**

Tel: +420 228880231

PV.SVK@elancoah.com

**Suomi/Finland**

Puh/Tel: +358 753252088

PV.FIN@elancoah.com

**Sverige**

Tel: +46 108989397

PV.SWE@elancoah.com

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Tel: +44 3308221732

PV.XXI@elancoah.com

Framleiðandi ábyrgur fyrir lokasamþykkt:

Elanco France S.A.S., 26 rue de la Chapelle, 68330 Huningue, Frakkland

**17. AÐRAR UPPLÝSINGAR**

Lotilaner, sem er hrein handhverfa af flokki ísoxazólína, er virk gegn flóm (*Ctenocephalides felis* og *Ctenocephalides canis*) og blóðmýtlum (*Ixodes ricinus*).

Lotilaner er öflugur loki gamma-amínósmjörsýru (GABA)-stýrðra klóríðganga sem leiðir af sér að blóðmítlar og flær deyja hratt. Í in vitro rannsóknum hafði ónæmi gegn lífrænum klórsamböndum (cyclodien, t.d. dieldrín), phenylpyrazoli (t.d. fipronil), neonicotinoidi (t.d. imidacloprid), formamidini (t.d. amitraz) og pyrethroidi (t.d. cypermethrin) hjá sumum liðdýrum, ekki áhrif á verkun lotilaner.

Verkun gegn flóm kemur fram innan 12 klst. eftir að flóin berst á köttinn og varir í 1 mánuð eftir að lyfið er gefið. Flær sem eru á dýrinu fyrir lyfjagjöf drepast innan 8 klst.

Verkun gegn blóðmítum kemur fram innan 24 klst. eftir að blóðmítillinn berst á köttinn og varir í 1 mánuð eftir að lyfið er gefið. Þeir blóðmítlar sem eru á dýrinu fyrir lyfjagjöf drepast innan 18 klst.

Dýralyfið drepur flær sem voru til staðar og nýjar flær á kettinum áður en þær geta verpt. Þannig rýfur dýralyfið lífsferil flóarinnar og kemur í veg fyrir að flóasmit berist í umhverfið á svæðum sem kötturinn hefur aðgang að.