

ANNESS I

KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU

Credelio Plus 56.25 mg/2.11 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb (1.4–2.8 kg)
Credelio Plus 112.5 mg/4.22 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb (> 2.8–5.5 kg)
Credelio Plus 225 mg/8.44 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb (> 5.5–11 kg)
Credelio Plus 450 mg/16.88 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb (> 11–22 kg)
Credelio Plus 900 mg/33.75 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb (> 22–45 kg)

2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull pillola li tintmagħad fiha:

Sustanzi attivi:	Lotilaner	Milbemycin oxime
Klieb (1.4–2.8 kg)	56.25 mg	2.11 mg
Klieb (> 2.8–5.5 kg)	112.5 mg	4.22 mg
Klieb (> 5.5–11 kg)	225 mg	8.44 mg
Klieb (> 11–22 kg)	450 mg	16.88 mg
Klieb (> 22–45 kg)	900 mg	33.75 mg

Eċċipjenti:

Kompożizzjoni kwalitattiva ta' sustanzi mhux attivi u kostitwenti oħra
Čelluloža, trab
Lattożju monoidrat
Čelluloža mikrokristallina siliċifikata
Togħma xotta tal-laħam
Crospovidone
Povidone K30
Laurilsulfat tas-sodju
Silika, anidru kollojdali
Stearat tal-manjeżju

Pillola li tintmagħad tonda, bikonvessa, ta' lewn abjad sa kannella car, b'tikek jagħtu fil-kannella u truf iċċanfrinati, bl-ittra "I" mnaqqxa fuq naħha waħda tal-pillola.

3. TAGHRIF KLINIKU

3.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott

Klieb.

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

Għall-użu fi klieb li għandhom, jew huma f'riskju ta' infestazzjonijiet/infezzjonijiet imħallta b'qurdien, briegħed, dud, nematodi gastrointestinali, dud tal-qalb u/jew dud tal-pulmun. Dan il-prodott mediciinali veterinarju huwa indikat ghall-użu meta t-trattament kontra l-qurdien/briegħed/dud u nematodi gastrointestinali jew it-trattament kontra l-qurdien/briegħed/dud u l-prevenzjoni tal-marda tal-dud tal-qalb/angjostrongiloži jkun indikat fl-istess hin.

Ektoparassiti

Għat-trattament ta' infestazzjonijiet tal-qurdien (*Dermacentor reticulatus*, *Ixodes ricinus*, *Rhipicephalus sanguineus* u *I. hexagonus*) u tal-briegħed (*Ctenocephalides felis* u *C. canis*) fil-klieb.

Dan il-prodott medicinali veterinarju jipprovdi attivit   immedjata u persistenti ta' qtil g  hal xahar kontra qurdien u briegh  .

Il-prodott medicinali veterinarju jista' jintu  a b  hala parti minn strategija ta' trattament g  hall-kontroll ta' dermatite minn allergija minh  abba l-brieghed (FAD - flea allergy dermatitis).

G  hat-trattament ta' demodiko  i (ikkaw  zata minn *Demodex canis*).

Nematodi Gastrointestinali

Trattament ta' nematodi gastrointestinali: hookworm (L4, adult immatur (L5) u *Ancylostoma caninum* adulti), roundworms (L4, adulti immaturi (L5) u *Toxocara canis* adulti, u *Toxascaris leonina* adulti) u whipworm (*Trichuris vulpis* adulti).

Dud tal-qalb

Prevenzjoni tal-marda tal-dud tal-qalb (*Dirofilaria immitis*).

Dud tal-pulmun

Prevenzjoni ta' angiostrongilozi bit-tnaqqis tal-livell ta' infezzjoni b'adult immatur (L5) u stadji adulti ta' *Angiostrongylus vasorum* (dud tal-pulmun) b'g  hoti ta' kull xahar.

3.3 Kontraindikazzjonijiet

Tu  zax f  ka  jijiet ta' sensittivit   ghall-ingredjent attiv, jew ingredjenti o  ra.

3.4 Twissijiet spe  jali

G  handha ti  gi kkunsidrata l-possibbilt   li annimali o  ra fl-istess dar jistg  hu jkunu sors ta' infezzjoni mill-  did bil-qurdien, brieghed, dud, nematodi gastrointestinali, dudu tal-qalb u/jew dudu tal-pulmun, u dawn g  andhom ji  u ttrattati kif mehtieg bi prodott xieraq.

Il-prodott g  andu jintu  a f  i klieb bi, jew f  riskju minn, infestazzjonijiet imhalla ta' ektoparassiti (qurdien, brieghed jew dud) u endoparassiti (nematodi gastrointestinali u/jew g  hall-prevenzjoni tad-dudu tal-qalb/dudu tal-pulmun). Fin-nuqqas ta' riskju ta' ko-infestazzjoni minn parassiti esterni u interni, g  andu jintu  a prodott ta' spettru dejjaq.

Il-qurdien u l-brieghed iridu je  lu malkelb u jibdew jixorbu ddemm sabiex ji  u esposti g  hassustanza attiva; g  halhekk irriskju tatrasmissjoni ta' mard li jing  arr millqurdien /brieghed ma jistax ji  i esku  z kompletament.

G  hat-trattament ta' infezzjonijiet b'nematodi gastrointestinali, il-htiega g  hal, u l-frekwenza ta', trattament mill-  did kif ukoll l-g  azla tat-trattament (sustanza wa  da jew prodott kombinat) g  andhom ji  u evalwati mill-veterinarju li jaghti r-ri  etta.

I  -żamma tal-effika  cja ta' lactones makro  ikli  i hija kritika g  hall-prevenzjoni ta' *Dirofilaria immitis*, g  halhekk, biex jitnaqqas ir-riskju ta' g  azla ta' rezistenza, huwa rakkomandat li l-klieb ji  u c  ekkjati kemm g  hall-antigeni li ji  cirkolaw kif ukoll g  hall-mikrofilarji tad-demmin fil-bidu ta' kull stagun tal-dudu tal-qalb qabel ma jinbdew it-trattamenti preventivi ta' kull xahar. Il-prodott mhuwiex effettiv kontra *D. immitis* adult u mhuwiex indikat g  hal eliminazzjoni mikrofilarjarja.

L-u  u mhux mehtieg ta' antiparassiti  i jew l-u  u li jiddevja mill-istruzzjonijiet moghtija fl-SPC jista' j  id il-pressjoni tal-g  azla tar-rezistenza u jwassal g  hal effika  cja mnaqqsa. Id-deci  joni li jintu  a l-prodott g  andha tkun ibba  zata fuq konferma tal-ispe  i u l-pi  z parassitiku, jew tar-riskju ta' infezzjoni/infestazzjoni abba  i tal-karatteristi  i epidemiologici tieg  hu, g  hal kull annimal individwali.

3.5 Prekawzjonijiet spe  jali g  hall-u  u

Prekawzjonijiet specjali g  hall-u  u fl-annimali

Id-data kollha dwar is-sigurtà u l-effikaċja nkisbet minn klieb u ġriewi li kellhom 8 ġimġhat u aktar, b'piż tal-ġisem ta' 1.4 kg u aktar. L-użu ta' dan il-prodott mediċinali veterinarju fi ġriewi li jkollhom inqas minn 8 ġimġhat jew li jiżnu inqas minn 1.4 kg, għandu jiġi bbażat fuq il-valutazzjoni tal-benefiċċċu u r-risku mill-veterinarju responsabbi.

Id-doża rakkomanda għandha tiġi osservata strettament fi klieb b'MDR1 mutanti (-/-) b'P-glikoproteina mhux funzjonali, li jistgħu jinkludu collies u razez relatati.

Qabel l-ewwel għot, klieb f'żoni endemiċi tal -dud tal-qalb jew li żaru żoni endemiċi tal--dud tal-qalb, iridu jiġu ttestjati għal infel-żon eżistenti tal--dud tal-qalb. Fid-diskrezzjoni tal-veterinarju, klieb infettati għandhom jingħataw trattament b'adultiċida biex joqту l-dud tal-qalb adult.

L-amministrazzjoni ta' prodotti li fihom milbemycin oxime (bħal dan il-prodott) lil klieb b'għadd għoli ta' mikrofilarji li jiċċirkolaw, muhuwiex rakkomandat sabiex jiġu evitati reazzjonijiet ta' sensittività eċċessiva assoċjati mar-rilaxx ta' proteini minn mikrofilarji mejta jew li qed imutu.

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

Ingestjoni aċċidentalni tista' tikkawża disturbi gastrointestinali. Sabiex tevita aċċess mit-tfal, żomm il-pilloli fil-pakketti bil-folji sakemm ikun meħtieġ u żomm il-pakketti bil-folji fil-kartuna ta' barra 'l bogħod minn fejn jilħqu t-tfal.

F'każ li tibilgħu b'mod aċċidentalni, fittex parir mediku mal-ewwel u qis li turi l-fuljett ta' tagħrif jew it-tikketta lit-tabib.

Aħsel idejk wara li tmixx il-pilloli.

Prekawzjonijiet oħra:

Xejn.

3.6 Effetti mhux mixtieqa

Klieb.

Mħux komuni (1 sa 10 annimal / 1,000 annimal ittrattati):	Disturbi fl-imġiba (bidliet fl-imġiba) ^{1,2} Dijarea ² , Rimettar ² Rogħda fil-muskoli ² Hakk ² Anoressija ² , Letargija ²
Rari ħafna (<1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluż rapporti iż-żolli):	Atassja ³ , Konvulżjoni ³ , Rogħda fil-muskoli ³

¹ Bidliet fl-imġieba.

² Ĝeneralment awtolimitanti u ta' tul qasir.

³ Dawn is-sinjal tipikament isolvu mingħajr kura.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott mediċinali veterinarju. Ir-rapporti għandhom jintbagħtu, preferibbilment permezz ta' veterinarju, jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-taqegħid fis-suq <jew ir-rappreżentant lokal i tiegħi> jew lill-awtorità nazzjonali kompetenti permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali. Ara wkoll sezzjoni 16 tal-fuljett ta' tagħrif għad-dettalji ta' kuntatt rispettivi.

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

Is-sigurtà tal-prodott mediċinali veterinarju ma ġietx investigata fi klieb li kienu qed jitgħammru, klieb tqal jew klieb li jkunu qed ireddgħu.

Tqala u treddiġħ:

Is-sigurtà tal-prodott medicinali veterinarju ma ġietx stabbilita waqt it-tqala jew it-treddiġħ. Studji tal-laboratorju fil-firien ma pproduċew l-ebda evidenza ta' effetti teratogeniči. Uža biss skont il-valutazzjoni tal-benefiċċju-riskju mill-veterinarju responsabbi.

Fertility:

Is-sigurtà tal-prodott medicinali veterinarju ma ġietx stabbilita fi klieb tat-tgħammir. Studji tal-laboratorju fil-firien ma pproduċew l-ebda evidenza ta' xi effett negattiv fuq il-kapaċità riproduttiva tal-irġiel u n-nisa. Uža biss skont il-valutazzjoni tal-benefiċċju-riskju mill-veterinarju responsabbi

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

Lotilaner u milbemycin oxime intwerew li huma sottostrat għal P-glycoprotein (P-gp) u għalhekk jistgħu jinterażixxu ma' sottostrati oħra ta' P-gp (eż. digoxin, doxorubicin) jew lactones makrocikliċi oħrajn. Għalhekk, it-trattament fl-istess hin b'sottostrati oħra ta' P-gp jista' jwassal għal toxiċità msaħħha.

3.9 Metodi ta' amministrazzjoni u dożaġġ

Užu orali.

Il-prodott medicinali veterinarju għandu jingħata skont it-tabella li ġejja sabiex tīgi żgurata doża ta' 20 sa 41 mg lotilaner/kg tal-piż tal-ġisem u 0.75 sa 1.53 mg milbemycin oxime/kg tal-piż tal-ġisem.

Piż tal-ġisem talkelb	Qawwa u numru ta' pilloli Credelio Plus li jintmagħdu għandhom jingħataw				
	56.25 mg/ 2.11 mg	112.5 mg/ 4.22 mg	225 mg/ 8.44 mg	450 mg/ 16.88 mg	900 mg/ 33.75 mg
1.4–2.8 kg	1				
> 2.8–5.5 kg		1			
> 5.5–11 kg			1		
> 11–22 kg				1	
> 22–45 kg					1
> 45 kg	Kombinazzjoni adattata ta' pilloli				

Uža kombinazzjoni adattata ta' qawwiet disponibbli biex tinkiseb iddoża rakkomanda ta' 20–41 mg lotilaner/kg u 0.75–1.53 mg milbemycin oxime/kg għal animali li jkollhom piż tal-ġisem ta' > 45 kg jista' jirriżulta fużu ineffettiv u jista' jiffavorixxi l-iżvilupp tar-reżistenza..

Għal infestazzjonijiet/infezzjonijiet bil-parassiti, il-ħtieġa u l-frekwenza tat-trattament(i) mill-ġdid għandhom ikunu bbażati fuq parir professjonal u għandhom iqisu s-sitwazzjoni epidemiologika lokali u l-istil ta' ħajja tal-annimal. Jekk, abbażi tal-opinjoni tal-veterinarju, il-kelb jeħtieg l-ghoti mill-ġdid tal-prodott, kull għotja/għotjiet sussegwenti trid/iridu ssegwi/jsewgu l-iskeda ta' intervall ta' xahar.

Metodu ta' amministrazzjoni:

Il-prodott medicinali veterinarju huwa pillola li tista' tintmagħad b'togħma tajba. Agħti l-pillola(i) li tintmagħad/jintmagħdu mal-ikel jew wara l-ikel.

Klieb li jgħixu f'żoni endemiċċi li ma jkunx fihom il-dud tal-qalb:

Il-prodott medicinali veterinarju jista' jintuża bħala parti mit-trattament staġjonali kontra l-qurdien u/jew il-briegħed fi klieb iddijanostikati, jew li huma f'riskju ta', infezzjonijiet gastrointestinali bin-nematodi fl-istess hin, jew li huma f'riskju tal-dud tal-pulmun. Trattament wieħed huwa effettiv għat-trattament ta' nematodi gastrointestinali.

Klieb li jgħixu f'żoni endemiċi tal-dud tal-qalb-

Qabel it-trattament bil-prodott medicinali veterinarju għandhom jiġu kkunsidrati l-pariri f'sezzjonijiet 3.4 u 3.5.

Għall-prevenzjoni tal-marda tal-dud tal-qalb u t-trattament fl-istess hin ta' infestazzjonijiet tal-qurdien u/jew tal-briegħed, il-prodott medicinali veterinarju għandu jingħata f'intervalli regolari ta' kull xahar fiż-żmien tas-sena meta n-nemus, il-qurdien u/jew il-briegħed ikunu preżenti. L-ewwel doža tal-prodott medicinali veterinarju tista' tingħata wara l-ewwel possibbiltà ta' esponiment għan-nemus, iżda mhux aktar minn xahar wara dan l-esponiment.

Meta l-prodott medicinali veterinarju jintuża biex jissostitwixxi prodott ieħor għall-prevenzjoni tal-dud tal-qalb, l-ewwel doža tal-prodott għandha tingħata fi żmien xahar mill-ahħar doža tal-medikazzjoni preċċidenti.

Klieb li jivvja għgħid lejn reġjun fejn hemm il-dud tal-qalb għandhom jibdew jieħdu l-medikazzjoni fi żmien xahar minn meta jaslu hemm.

It-trattament għall-prevenzjoni tal-dud tal-qalb għandu jkompli kull xahar, bl-ahħar għotja tingħata xahar wara li l-kelb ikun telaq mir-reġjun.

Dud tal-pulmun

F'żoni endemiċi, l-ghoti ta' kull xahar tal-prodott medicinali veterinarju jnaqqas il-livell ta' infezzjoni b'adulti immaturi (L5) u adulti ta' *Angiostrongylus vasorum* fil-qalb u fil-pulmuni. Huwa rakkommandat li l-prevenzjoni tal-dud tal-pulmun għandha titkompli sa mill-inqas xahar wara l-ahħar esponiment għall-bebbux u għall-bugħarwien.

Fittex parir veterinarju dwar l-informazzjoni fuq l-ahjar żmien meta għandu jinbeda t-trattament b'dan il-prodott medicinali veterinarju.

Għat-trattament tad-demodikozi (ikkawżata minn Demodex canis):

L-ghoti ta' kull xahar tal-prodott għal-xahrejn konsekuttivi huwa effikaci u jwassal għal titjib notevoli tas-sinjal kliniči. It-trattament għandu jitkompli sakemm jinkisbu żewġ barxiet negattivi tal-ġilda xahar 'il bogħod minn xulxin. Każijiet severi jistgħu jeħtieġ trattamenti fit-tul kull xahar. Billi d-demodikozi hija marda multi-fatturi, fejn possibbli, huwa rakkomandabbli li tiġi ttrattata wkoll kwalunkwe marda sottostanti kif xieraq.

3.10 Sintomi ta' doža eċċessiva (u fejn applikabbi, proċeduri ta' emerġenza u antidoti)

L-ebda reazzjoni avversa, ħlief dawk elenkti f'sezzjoni 3.6, ma kienet osservata fil-ġriewi (minn età ta' 8 - 9 ġimġhat) wara li ngħatat sa 5 darbiet id-doža massima rakkomandata fuq medda ta' 1 - 5 ijiem (doži konsekuttivi ta' kuljum) f'intervalli ta' kull xahar f'9 okkażjonijiet; jew fi klieb adulti (minn età ta' 11-il xahar 'il fuq) wara li ngħatat sa 5 darbiet id-doža massima rakkomandata fuq medda ta' 1 - 5 ijiem (doži konsekuttivi ta' kuljum) f'intervalli ta' kull xahar f'7 okkażjonijiet; jew fi klieb adulti (bejn wieħed u ieħor ta' 12-il xahar) wara li ngħatat sa 6 darbiet id-doža massima rakkomandata bħala bolus f'okkażjoni waħda.

Wara l-ghoti ta' 5 darbiet id-doža massima rakkomandata lil klieb b'MDR1 mutanti (-/-) li għandhom P-glikoproteina mhux funzjonal, ġew osservati depressjoni ħafifa, atassja, tregħid, midrijas u/jew tbeż-żiġi eċċessiv.

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

Mhux applikabbi.

3.12 Perjodi ta' tiżzmim

Mhux applikabbli.

4. INFORMAZZJONI FARMAKOLOGIKA

4.1 Kodici ATC veterinarja:

QP54AB51

4.2 Kwalitajiet farmakodinamiċi

Lotilaner:

Lotilaner huwa insetticida u akariċida tal-familja isoxazoline. Huwa enantiomer pur li huwa attiv kontra qurdien adulti bħal *Dermacentor reticulatus*, *Ixodes hexagonus*, *I. ricinus* u *Rhipicephalus sanguineus* briegħed adulti bħal *Ctenocephalides felis* u *C. canis* kif ukoll il-dud *Demodex canis*.

Lotilaner huwa inibitur qawwi tal-kanali tal-gamma-aminobutyric acid (GABA)-gated chloride u sa certu punt tal-kanali glutamate-gated chloride ion ta' insetti u qurdien, li jirriżulta f'mewta mgħaqgħla tal-qurdien u l-briegħed. L-attività ta' lotilaner ma nstabix li hi affettwata minn rezistenza għal organochlorines (cyclodienes, eż. dieldrin), phenylpyrazoles (eż. fipronil), neonicotinoids (eż. imidacloprid), formamidines (eż. amitraz) u pyrethroids (eż. cypermethrin). Għall-qurdien, il-bidu tal-effikaċċa jseħħi fī żmien 48 sieħha minn meta l-parassita jehel mal-kelb, għal xahar wara l-ghoti tal-prodott. Qurdien *I. ricinus* eżistenti li jinsabu fuq il-kelb qabel l-ghoti jinqatlu fi żmien 8 sighħat.

Għall-briegħed, il-bidu tal-effikaċċa jseħħi fī żmien 4 sighħat mill-infestazzjoni għal xahar wara l-ghoti tal-prodott. Briegħed preżenti fuq il-kelb qabel l-ghoti jinqatlu fi żmien 6 sighħat.

Il-prodott mediciinali veterinarju joqtol l-infestazzjonijiet tal-briegħed eżistenti fuq il-klieb u dawk li jkunu għadhom kemm tfaċċaw qabel ma n-nisa jkunu jistgħu jbidu l-bajd. Għalhekk, il-prodott ikisser iċ-ċiklu tal-hajja tal-briegħed u jipprevjeni l-kontaminazzjoni ambjentali tal-briegħed f'żoni li l-kelb ikollu access għalihom.

Milbemycin oxime:

Milbemycin oxime huwa lactone makroċikliku attiv b'mod sistemiku li huwa iżolat mill-fermentazzjoni ta' *Streptomyces hygroscopicus* var. aureolacrimosus. Fih żewġ fatturi ewlenin, A3 u A4 (proporzjon ta' A3:A4 huwa 20:80). Milbemycin oxime huwa endektoċida antiparassitiku b'attività kontra l-dud, kontra l-istadji tal-larva u tal-adulti ta' nematodi kif ukoll il-larva (L3/L4) ta' *Dirofilaria immitis*.

L-attività ta' milbemycin oxime hija relatata mal-azzjoni tiegħu fuq in-newrotrasmissjoni invertebrata. Milbemycin oxime, bħal avermectins u milbemycins oħra, iżid il-permeabilità tal-membrana tan-nematodi u tal-insetti għal joni tal-chloride permezz tal-kanali glutamate-gated chloride ion. Dan iwassal għal iperpolarizzazzjoni tal-membrana newromuskolari u l-paraliżi midbiela (flaccid paralysis) u mewt tal-parassita.

4.3 Kwalitajiet farmakokinetici

Assorbiment

Wara l-ghoti orali, lotilaner jiġi assorbit fil-pront, u l-ogħla konċentrazzjoni fil-plażma tintlaħhaq fi żmien 3–5 sighħat. Milbemycin A3 5-oxime u milbemycin A4 5-oxime jiġu assorbiti malajr ukoll wara l-ghoti orali b'T_{max} ta' madwar 2–4 sighħat għal kull sustanza tal-medicina. L-ikel ittejjeb l-assorbiment kemm ta' lotilaner kif ukoll ta' milbemycin oxime. Il-bijodisponibilità ta' lotilaner hija ta' 75% u dik ta' milbemycin (A3 u A4 5-oximes) hija ta' madwar 60%.

Distribuzzjoni

Lotilaner u milbemycin A3 u A4 5-oximes huma mqassma b'mod estensiv fi klieb fejn il-volum tad-distribuzzjoni wara l-ghoti gół-vini huwa ta' 3–4 L/kg. It-twaħħil tal-proteina fil-plażma huwa għoli kemm għal lotilaner kif ukoll għal milbemycin oxime (> 95%).

Metaboliżmu u Tneħħija

Lotilaner huwa metabolizzat sa' certu punt f'komposti aktar idrofiliċi li jistgħu jiġu osservati fl-ippurgar u fl-awrina.

Ir-rotta ewlenija tal-eliminazzjoni għal lotilaner hija t-tneħħija biljari, bit-tneħħija mill-kliewi tkun ir-rotta minuri tal-eliminazzjoni (inqas minn 10% tad-doža). Il-half-life terminali hija ta' madwar 24 jum. Din il-half-life terminali twila tipprovd konċentrazzjonijiet fid-demm effettivi għat-tul kollu tal-intervall bejn id-doži. B'doži ripetuti ta' kull xahar, tiġi osservata akkumulazzjoni żgħira bi stat fiss li jintlaħaq wara r-raba' doža ta' kull xahar.

Il-metaboliti ewlenin fl-ippurgar u fl-awrina ta' milbemycin oxime fil-klieb ġew identifikati bħala konjugati glucuronide ta' milbemycin A3 jew A4 5-oximes, dealkylated milbemycin A3 jew A4 5-oximes, u milbemycin A idrossilat A4 5-oxime. Hydroxymilbemycin A4 5-oxime instab biss fil-plażma, iżda mhux fl-awrina jew fl-ippurgar, u dan jissuġġerixxi tneħħija predominant ta' metaboliti konjugati fil-klieb.

Milbemycin A4 5oxime jitneħħha aktar bilmod minn milbemycin A3 5oxime (ittneħħija wara l-ghoti gólvini kienet ta' 47.0 u 106.8 mL/h/kg, rispettivament) li rriżulta f'esponent (AUC) għal milbemycin A4 li huwa ogħla minn dak ta' milbemycin A3 5oxime. Il-half-lives tal-eliminazzjoni medji kienu ta' 27 siegħa għal A3 u 57 siegħa għal A4. It-tneħħija ta' milbemycin A3 u A4 5oxime primarjament isseħħi permezz tal-ippurgar, u fi grad inqas, fl-awrina wkoll.

5. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

5.1 Inkompatibiltajiet maġġuri

Mhux applikabbli.

5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali veterinarju kif ippakkjat għall-bejgħ: 3 snin

5.3 Tagħrif specjali dwar kif għandu jinħażen

Dan il-prodott mediċinali veterinarju m'għandu bżonn tal-ebda kundizzjoni specjali sabiex jinħażen.

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

Aluminju/folji tal-aluminju ppakkjati f'kaxxa tal-kartun esterna.
Pakketti ta' 1, 3, 6 jew 18-il pillola.

Mhux id-daqsijjiet kollha tal-pakkett jistgħu jkunu qegħdin fis-suq.

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

Kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott mediċinali veterinarju għandhom jintremew skont kif jitkolu r-regolamenti tal-pajjiż.

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

Elanco

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

EU/2/21/271/001-020

8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI

14 ta' April, 2021

9. DATA TAL-AHHAR REVIŽJONI TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOOSR

XX/SSSS

10. KLASSIFIKAZZJONI TAL-PRODOTTI MEDIĆINALI VETERINARJI

Prodott medićinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medićinali veterinarju hija disponibbli fid-‘database’ tal-Prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANNESS II

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

Xejn

ANNESS III
TIKKETTA U L-FULJETT TA' TAGHRIF

A. TIKKETTA

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

Kaxxa tal-kartun

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU

Credelio Plus 56.25 mg/2.11 mg pilloli li jintmagħdu (1.4–2.8 kg)

Credelio Plus 112.5 mg/4.22 mg pilloli li jintmagħdu (> 2.8–5.5 kg)

Credelio Plus 225 mg/8.44 mg pilloli li jintmagħdu (> 5.5–11 kg)

Credelio Plus 450 mg/16.88 mg pilloli li jintmagħdu (> 11–22 kg)

Credelio Plus 900 mg/33.75 mg pilloli li jintmagħdu (> 22–45 kg)

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA

56.25 mg lotilaner/2.11 mg milbemycin oxime

112.5 mg lotilaner/4.22 mg milbemycin oxime

225 mg lotilaner/8.44 mg milbemycin oxime

450 mg lotilaner/16.88 mg milbemycin oxime

900 mg lotilaner/33.75 mg milbemycin oxime

3. DAQS TAL-PAKKETT

pillola 1

3 pilloli

6 pilloli

18-il pillola

4. SPEċI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT

Klieb.

5. INDIKAZZJONIJIET

6. MODI TA' AMMINISTRAZZJONI

Użu orali.

Aġħti mal-ikel jew wara l-ikel.

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-UŽU”

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

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 jidħirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

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

Elanco logo

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

EU/2/21/271/001 (56.25 mg lotilaner + 2.11 mg milbemycin oxime; pillola 1 li tintmagħad)
EU/2/21/271/002 (56.25 mg lotilaner + 2.11 mg milbemycin oxime; 3 pilloli li jintmagħdu)
EU/2/21/271/003 (56.25 mg lotilaner + 2.11 mg milbemycin oxime; 6 pilloli li jintmagħdu)
EU/2/21/271/004 (56.25 mg lotilaner + 2.11 mg milbemycin oxime; 18-il pillola li tintmagħad)
EU/2/21/271/005 (112.5 mg lotilaner + 4.22 mg milbemycin oxime; pillola 1 li tintmagħad)
EU/2/21/271/006 (112.5 mg lotilaner + 4.22 mg milbemycin oxime; 3 pilloli li jintmagħdu)
EU/2/21/271/007 (112.5 mg lotilaner + 4.22 mg milbemycin oxime; 6 pilloli li jintmagħdu)
EU/2/21/271/008 (112.5 mg lotilaner + 4.22 mg milbemycin oxime; 18-il pillola li tintmagħad)
EU/2/21/271/009 (225 mg lotilaner + 8.44 mg milbemycin oxime; pillola 1 li tintmagħad)
EU/2/21/271/010 (225 mg lotilaner + 8.44 mg milbemycin oxime; 3 pilloli li jintmagħdu)
EU/2/21/271/011 (225 mg lotilaner + 8.44 mg milbemycin oxime; 6 pilloli li jintmagħdu)
EU/2/21/271/012 (225 mg lotilaner + 8.44 mg milbemycin oxime; 18-il pillola li tintmagħad)
EU/2/21/271/013 (450 mg lotilaner + 16.88 mg milbemycin oxime; pillola 1 li tintmagħad)
EU/2/21/271/014 (450 mg lotilaner + 16.88 mg milbemycin oxime; 3 pilloli li jintmagħdu)
EU/2/21/271/015 (450 mg lotilaner + 16.88 mg milbemycin oxime; 6 pilloli li jintmagħdu)
EU/2/21/271/016 (450 mg lotilaner + 16.88 mg milbemycin oxime; 18-il pillola li tintmagħad)
EU/2/21/271/017 (900 mg lotilaner + 33.75 mg milbemycin oxime; pillola 1 li tintmagħad)
EU/2/21/271/018 (900 mg lotilaner + 33.75 mg milbemycin oxime; 3 pilloli li jintmagħdu)
EU/2/21/271/019 (900 mg lotilaner + 33.75 mg milbemycin oxime; 6 pilloli li jintmagħdu)
EU/2/21/271/020 (900 mg lotilaner + 33.75 mg milbemycin oxime; 18-il pillola li tintmagħad)

15. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

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

Folja

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU

Credelio Plus



2. ID-DETTALJI KWANTITATTIVI TAS-SUSTANZI ATTIVI

- 1.4–2.8 kg
- > 2.8–5.5 kg
- > 5.5–11 kg
- > 11–22 kg
- > 22–45 kg

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 medicinali veterinarju

Credelio Plus 56.25 mg/2.11 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb (1.4–2.8 kg)
Credelio Plus 112.5 mg/4.22 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb (> 2.8–5.5 kg)
Credelio Plus 225 mg/8.44 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb (> 5.5–11 kg)
Credelio Plus 450 mg/16.88 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb (> 11–22 kg)
Credelio Plus 900 mg/33.75 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb (> 22–45 kg)

2. Kompożizzjoni

Kull pillola li tintmagħad fiha:

Sustanzi attivi:	lotilaner	milbemycin oxime
għall-klieb (1.4–2.8 kg)	56.25 mg	2.11 mg
għall-klieb (> 2.8–5.5 kg)	112.5 mg	4.22 mg
għall-klieb (> 5.5–11 kg)	225 mg	8.44 mg
għall-klieb (> 11–22 kg)	450 mg	16.88 mg
għall-klieb (> 22–45 kg)	900 mg	33.75 mg

Pillola bajda għal beige tonda li tintmagħad b'tikek kannella u truf imżerżqa b'ittra "I" mnaqqxa fuq naħha waħda tal-pillola.

3. Speċi li ghalihom huwa indikat il-prodott

Klieb.

4. Indikazzjonijiet għall-użu

Għall-użu f'klieb li għandhom, jew huma f'riskju ta', infestazzjonijiet/infezzjonijiet imħallta ta' qurdien, briegħed-, dud, nematodi gastrointestinali, dud talqalb- u/jew dud talpulmun. Dan -ilprodott medicinali veterinarju huwa indikat -għallużu meta -ttrattament kontra -lqurdien/-briegħed/dud u nematodi gastrointestinali jew ittrattament kontra -lqurdien/-briegħed/dud u l-prevenzjoni tal--marda tal--dud talqalb/angjostrongiloži jkun meħtieġ -fliess- hin.

Ektoparassiti

Għat-trattament tal-qurdien (*Dermacentor reticulatus*, *Ixodes ricinus*, *Rhipicephalus sanguineus* u *I. hexagonus*) u briegħed (*Ctenocephalides felis* u *C. canis*) infestazzjonijiet fil-klieb.

Dan il-prodott medicinali veterinarju jipprovd iattività immedjata u persistenti ta' qtil għal xahar kontra l-qurdien u l-briegħed.

Il-prodott medicinali veterinarju jista' jintuża bħala parti minn strategija ta' trattament għall-kontroll ta' dermatite minn allergija minħabba l-briegħed (FAD - flea allergy dermatitis).

Għat-trattament ta' demodikoži (ikkawżata minn *Demodex canis*).

Nematodi Gastrointestinali

Trattament ta' nematodi gastrointestinali: hookworm (L4, adult immaturi (L5) u *Ancylostoma caninum* adulti), roundworms (L4, adulti immaturi (L5) u *Toxocara canis* adulti *Toxascaris leonina* adulti) u whipworm (*Trichuris vulpis* adulti).

Dud tal-qalb

Prevenzjoni tal-marda tal--dud tal-qalb (*Dirofilaria immitis*).

Dud tal-pulmun

Prevenzjoni ta' angjostrongiloži bit-tnaqqis tal-livell ta' infezzjoni b'adult immatur (L5) u stadji adulti ta' *Angiostrongylus vasorum* (dud tal-pulmun) b'għoti ta' kull xahar.

5. Kontraindikazzjonijiet

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

6. Twissijiet speċjali

Twissijiet speċjali:

Għandha tīgħi kkunsidrata l-possibbiltà li annimali oħra fl-istess dar jistgħu jkunu sors ta' infezzjoni mill-ġdid bil-qurdien, briegħed, dud, nematodi gastrointestinali, dudu tal-qalb u/jew dudu tal-pulmun, u dawn għandhom jiġi trattati kif meħtieg bi prodott xieraq.

Il-prodott għandu jintuża fi klieb bi, jew f'riskju minn, infestazzjonijiet imħallta ta' ektoparassiti (qurdien, briegħed jew dud) u endoparassiti (nematodi gastrointestinali u/jew għall-prevenzjoni tad-dudu tal-qalb/dudu tal-pulmun). Fin-nuqqas ta' riskju ta' ko-infestazzjoni minn parassiti esterni u interni, għandu jintuża prodott ta' spetru dejjaq.

Il-qurdien u l-briegħed iridu jeħlu malkelb u jibdew jixorbu ddemm sabiex jiġi esposti ghassustanza attiva; għalhekk irriskju tat-trasmissjoni ta' mard li jingarr mill-qurdien /briegħed ma jistax jiġi eskuż kompletament.

Għat trattament ta' infezzjonijiet b'nematodi gastrointestinali, il-htiega għal, u lfrekwenza ta', trattament mill-ġdid kif ukoll lgħażla tattrattament (sustanza waħda jew prodott kombinat) għandhom jiġi evalwati mill-veterinarju li jaġħti rriċetta.

Iżżamma -talefffaċċa ta' lactones makroċikliċi hija kritika -għall-prevenzjoni- ta' *Dirofilaria immitis*, għalhekk, biex jitnaqqas irriskju ta' għażla ta' rezistenza, huwa rakkomandat li -lklieb jiġi čċekkjati kemm -għallantigeni li jiċċirkolaw kif ukoll -għall-mikrofilarji -taddemm -filbidu- ta' kull staġun tal-dud tal-qalb qabel ma jinbdew -it-trattamenti preventivi ta' kull xahar. -Ilprodott- mhuwiex effettiv kontra *D. immitis* adult u mhuwiex indikat għal eliminazzjoni mikrofilarjarja.

L-użu mhux meħtieg ta' antiparassitici jew l-użu li jiddevja mill- istruzzjonijiet mogħtija fl-SPC jista' jżid il-pressjoni ta' l-ghażla tar-rezistenza u jwassal għal effikaċċja mnaqqsa. Id-deċiżjoni li jintuża l-prodott għandha tkun ibbażata fuq konferma tal-ispeci u l-piż parassitiku, jew tar-riskju ta' infezzjoni/infestazzjoni abbażi tal-karatteristiċi epidemjoloġiċi tiegħi, għal kull annimal individwali.

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu fl-annimali

Id-data kollha dwar is-sigurtà u l-effikaċċa nkisbet minn klieb u ġriewi li kellhom 8 ġimħat u aktar, b'piż tal-ġisem ta' 1.4 kg u aktar. L-użu ta' dan il-prodott mediċinali veterinarju fi ġriewi li jkollhom inqas minn 8 ġimħat jew li jiżnu inqas minn 1.4 kg, għandu jiġi bbażat fuq il-valutazzjoni tal-benefiċċju u r-riskju mill-veterinarju responsabbi.

Id-doża rakkomandata għandha tīgħi osservata strettament fi klieb b'MDR1 mutant (^{-/-}) b'P-glikoproteina mhux funzjonal, li jistgħu jinkludu collies u razez relatati.

Qabel l-ewwel għot, klieb f'żoni endemiċi tal-dud tal-qalb jew li żaru żoni endemiċi tal-dud tal-qalb, iridu jiġi testjati għal infezzjoni eżistenti tal-dud tal-qalb. Fid-diskrezzjoni tal-veterinarju, klieb infettati għandhom jingħataw trattament b'adultiċċida biex joqblu l-dud tal-qalb adult.

L-amministrazzjoni ta' prodotti li fihom milbemyċin oxime (bħal dan il-prodott) lil klieb b'għadd għoli ta' mikrofilarji li jiċċirkolaw, mhuwiex rakkomandat sabiex jiġi evitati reazzjonijiet ta' sensittività eċċessiva assoċjati mar-rilaxx ta' proteini minn mikrofilarji mejta jew li qed imtu.

Prekawzjonijiet specjali li għandhom jittieħdu mill persuna li tamministra lprodott medicinali veterinarju lill annimali

Inġestjoni aċċidentalni tista' tikkawża disturbi gastrointestinali. Sabiex tevita aċċess mit-tfal, żomm il-pilloli fil-pakketti bil-folji sakemm ikun meħtieg u żomm il-pakketti bil-folji fil-kartuna ta' barra 'l bogħod minn fejn jilħqu t-tfal. F'każ li tibilgħu b'mod aċċidentalni, fittex parir mediku mal-ewwel u qis li turi l-fuljett ta' tagħrif jew it-tikketta lit-tabib.

Aħsel idejk wara li tmiss il-pilloli.

Tqala u treddiġi:

Is-sigurtà tal-prodott medicinali veterinarju ma ġietx stabbilita waqt it-tqala jew it-treddiġi. Studji tal-laboratorju fil-firien ma pproduċew l-ebda evidenza ta' effetti teratogeniči. Uža biss skont il-valutazzjoni tal-benefiċċju-riskju mill-veterinarju responsabbi.

Fertilità:

Is-sigurtà tal-prodott medicinali veterinarju ma ġietx stabbilita fi klieb tat-tgħammir. Studji tal-laboratorju fil-firien ma pproduċew l-ebda evidenza ta' xi effett negativ fuq il-kapaċità riproduttiva tal-irġiel u n-nisa. Uža biss skont il-valutazzjoni tal-benefiċċju-riskju mill-veterinarju responsabbi.

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

Lotilaner u milbemycin oxime intwerew li huma sottostrat għal P-glycoprotein (P-gp) u għalhekk jistgħu jinteraqixxu ma' sottostrati oħra ta' P-gp (eż. digoxin, doxorubicin) jew lactones makroċikliċi oħrajn. Għalhekk, it-trattament fl-istess hin b'sottostrati oħra ta' P-gp jiġi jwassal għal tosсиċità msaħħha.

Doża eċċessiva:

Lebda reazzjoni avversa, ħlief dawk elenkti f'sezzjoni 3.6, ma kienet osservata fil-ġriegwi (minn età ta' 8 - 9 ġimħat) wara li nghatat sa 5 darbiet iddoža massima rakkomandata fuq medda ta' 1 - 5 ijiem (doži konsekutivi ta' kuljum) f'intervalli ta' kull xahar f'9 okkażjonijiet; jew fi klieb adulti (minn età ta' 11 il-xahar 'il fuq) wara li nghatat sa 5 darbiet iddoža massima rakkomandata fuq medda ta' 1 - 5 ijiem (doži konsekutivi ta' kuljum) f'intervalli ta' kull xahar f'7 okkażjonijiet; jew fi klieb adulti (bejn wieħed u ieħor ta' 12 il-xahar) wara li nghatat sa 6 darbiet iddoža massima rakkomandata bhala bolus f'okkażjoni waħda.

Wara l-ghoti ta' 5 darbiet id-doża massima rakkomandata lil klieb b'MDR1 mutanti (-/-) li għandhom P-glikoproteina mhux funzjonal, ġew osservati depressjoni ħafifa, atassja, tregħid, midrijas u/jew bzieq eċċessiv.

7. Effetti mhux mixtieqa

Klieb.

Mħux komuni (1 sa 10 annimal / 1,000 annimal ittrattati):	Disturbi fl- imgħiba (bidliet fl- imgħiba) ^{1,2} Dijarea ² , Rimettar ² Rogħda fil- muskoli ² Prurite (ħakk) ² Anoressija (telf ta' aptit) ² , Letargija ²
Rari ħafna (<1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluż rapporti iżolati):	Atassja (inkoordinazzjoni) ³ , Konvulżjoni ³ , Rogħda fil- muskoli ³

¹ Bidliet fl-imgieba.

² Generalment awtolimitanti u ta 'tul qasir..

³ Dawn is-sinjali tipikament isolvu mingħajr kura.

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

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

Użu orali.

Il-prodott medicinali veterinarju għandu jingħata skont it-tabella li ġejja sabiex tiġi żgurata doža ta' 20 sa 41 mg lotilaner/kg tal-piż tal-ġisem u 0.75 sa 1.53 mg milbemycin oxime/kg tal-piż tal-ġisem.

Piż tal-ġisem tal-kelb	Qawwa u numru ta' pilloli li tomghodhom Credelio Plus li għandhom jingħataw				
	56.25 mg/ 2.11 mg	112.5 mg/ 4.22 mg	225 mg/ 8.44 mg	450 mg/ 16.88 mg	900 mg/ 33.75 mg
1.4–2.8 kg	1				
> 2.8–5.5 kg		1			
> 5.5–11 kg			1		
> 11–22 kg				1	
> 22–45 kg					1
> 45 kg	Kombinazzjoni adattata ta' pilloli				

Uża taħlita xierqa ta' qawwiet disponibbli biex tikseb id-doža rakkomandata ta' 20–41 mg lotilaner/kg u 0.75–1.53 mg milbemycin oxime/kg għall-annimali > 45 kg piż tal-ġisem. Doža baxxa tista' tirriżulta f'użu ineffettiv u tista' tiffavorixxi l-iż-żvilupp tar-reżistenza. Biex tkun żgurata dožaġġ korrett, il-piż tal-ġisem għandu jiġi determinat bl-aktar mod preċiż possibbli.

Għal infestazzjonijiet/infezzjonijiet bil-parassiti, il-ħtieġa u l-frekwenza tat-trattament(i) mill-ġdid għandhom ikunu bbażati fuq parir professjonal u għandhom iqisu s-sitwazzjoni epidemjologika lokali u l-istil ta' ħajja tal-annimal. Jekk ibbażat fuq l-opinjoni tal-veterinarju, il-kelb jeħtieġ amministrazzjoni mill-ġdid tal-prodott, kull amministrazzjoni sussegwenti għandha ssegwi l-iskeda ta' l-intervall ta' xahar.

Metodu ta' kif għandu jingħata:

Il-prodott medicinali veterinarju huwa pillola palatabbli li tomghodha bit-togħma. Agħti l-pillola(i) li tomghodhom ma 'l-ikel jew wara l-ikel.

9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett

Klieb li jgħixu f'żoni endemiċi li ma jkunx fihom il--dud tal-qalb:

Il-prodott medicinali veterinarju jista' jintuża bħala parti mit-trattament staġjonal kontra l-qurdien u/jew il-briegħed fi klieb iddianjostikati, jew li huma f'riskju ta', infezzjonijiet gastrointestinali bin-nematodi fl-istess hin, jew li huma f'riskju tal-dud tal-pulmun. Trattament wieħed huwa effettiv għat-trattament ta' nematodi gastrointestinali.

Klieb li jgħixu f'żoni endemiċi tal--dud tal-qalb:

Qabel ittrattament bilprodott medicinali veterinarju, għandhom jiġu kkunsidrati lpariri fi sezzjoni twissijiet speċjali.

Għall-prevenzjoni -tal-marda- tal--dud tal-qalb u -ttrattament -fliess tħin ta' infestazzjonijiet -talqurdien u/jew -talbriegħed, -ilprodott medicinali veterinarju għandu jingħata f'intervalli regolari ta' kull xahar -fiżżeen -tassena meta -nnemus, -ilqurdien u/jew -ilbriegħed ikunu preżenti. -Lewwel doża -talprodott medicinali veterinarju tista' tingħata wara -lewwel possibbiltà ta' esponiment -ghannemus, iżda mhux aktar minn xahar wara dan -lesponiment-.

Meta l-prodott medicinali veterinarju jintuża biex jissostitwixxi prodott ieħor għall-prevenzjoni tal--dud tal-qalb, l-ewwel doża tal-prodott għandha tingħata fi żmien xahar mill-aħħar doża tal-medikazzjoni preċedenti.

Klieb li jivvjaġġaw lejn reġjun fejn hemm il--dud tal-qalb għandhom jibdew jieħdu l-medikazzjoni fi żmien xahar minn meta jaslu hemm.

It-trattament għall-prevenzjoni tal--dud tal-qalb għandu jkompli kull xahar, bl-aħħar għotja tingħata xahar wara li l-kelb ikun telaq mir-reġjun.

Dud tal-pulmun:

F'żoni endemiċi, lgħoti ta' kull xahar -talprodott medicinali veterinarju jnaqqas -illivell ta' infejjjoni b'adulti immaturi- (L5) u adulti ta' *Angiostrongylus vasorum* fil-qalb u -filpulmuni. Huwa rakkommandat li -lprevenzjoni- tal--dud tal-pulmun għandha titkompla sa -millinjas xahar wara -laħħar esponiment għall- bebbux u ghall- bugħarwien-.

Fittex parir veterinarju dwar l-informazzjoni fuq l-aħjar żmien meta għandu jinbeda t-trattament b'dan il-prodott medicinali veterinarju.

Għat-trattament tad-demodikoži (ikkawżata minn *Demodex canis*):

L-ġħoti ta' kull xahar tal-prodott għal-xahrejn konsekuttivi huwa effikaċi u jwassal għal titjib notevoli tas-sinjal kliniči. It-trattament għandu jitkompli sakemm jinkisbu żewġ barxiet negattivi tal-ġilda xahar 'il bogħod minn xulxin. Każiġiet severi jistgħu jeħtieġ trattamenti fit-tul kull xahar. Billi d-demodikoži hija marda multi-fatturi, fejn possibbli, huwa rakkomandabbli li tiġi ttrattata wkoll kwalunkwe marda sottostanti kif xieraq.

10. Perjodi ta' tiżemm

Mhux applikabbli.

11. Prekawzjonijiet speċjali għall-hażna

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit tfal.

Aħżeen fil-pakkett originali.

Dan il-prodott medicinali veterinarju m'għandux bżonn ta' kundizzjonijiet ta' hażna speċjali.

Tużax dan il-prodott medicinali veterinarju wara ddata ta' skadenza murija fuq ilkartuna u lfolja wara EXP. Id-data ta' skadenza tirreferi ghall-ahħar jum tax-xahar.

12. Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi

Il-mediċini m' għandhomx jintremew ma 'l- ilma tħad- dranaġġ jew ma 'l- iskart domestiku.

Uža skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' prodotti medicinali veterinarji mhux użati jew materjal ieħor għar-rimi li huwa derivat minnhom skont ir-rekwiżiti lokali u ma' kwalunkwe sistema nazzjonali ta' ġbir applikabbli. Dawn il- miżuri għandhom jgħinu biex jipproteġu l- ambjent.

Staqsi lit- tabib veterinarju jew lill-ispiżjar tiegħek dwar kif għandek tarmi medicini li m' għandekx bżonn.

13. Klassifikazzjoni tal-prodotti medicinali veterinarji

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir- riċetta tat- tabib.

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

EU/2/271/001-020

Folji ta' l- aluminju/ aluminju ppakkjati f' kaxxa tal- kartun ta' barra.

Pakketti ta' 1, 3, 6 jew 18-il pillola.

Jista' jkun li mhux il- pakketti tad- daqṣijiet kollha jkunu għall- skop kummerċjali.

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

{XX/SSSS}

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju hija disponibbli fid-‘database’ tal- prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Dettalji ta' kuntatt

Id- detentur ta' l- awtorizzazzjoni għat- tqegħid fis- suq u d- dettalji ta' kuntatt biex jirrapportaw reazzjonijiet hżiena suspettati:

Elanco GmbH, Heinz-Lohmann-Str. 4, 27472 Cuxhaven, il-Ğermanja

België/Belgique/Belgien

Tél/Tel: +32 33000338

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

Ελλάδα
Τηλ: +386 82880137
PV.GRC@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

Κύπρος
Τηλ: +386 82880096
PV.CYP@elancoah.com

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

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

Österreich
Tel: +43 720116570
PV.AUT@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

Manifattur responsabili għall- ħruġ tal- lott:
Elanco France S.A.S., 26 Rue de la Chapelle, 68330 Huningue, France