

**LISA I**

**RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE**

## 1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Chanhold 15 mg täpilahus kassidele ja koertele ≤ 2,5 kg  
Chanhold 30 mg täpilahus koertele 2,6–5,0 kg  
Chanhold 45 mg täpilahus kassidele 2,6–7,5 kg  
Chanhold 60 mg täpilahus kassidele 7,6–10,0 kg  
Chanhold 60 mg täpilahus koertele 5,1–10,0 kg  
Chanhold 120 mg täpilahus koertele 10,1–20,0 kg  
Chanhold 240 mg täpilahus koertele 20,0–40,0 kg  
Chanhold 360 mg täpilahus koertele 40,1–60,0 kg

## 2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

Üks pipett sisaldab:

### Toimeained:

Chanhold 15 mg kassidele ja koertele	6% lahus	selamektiin	15 mg
Chanhold 30 mg koertele	12% lahus	selamektiin	30 mg
Chanhold 45 mg kassidele	6% lahus	selamektiin	45 mg
Chanhold 60 mg kassidele	6% lahus	selamektiin	60 mg
Chanhold 60 mg koertele	12% lahus	selamektiin	60 mg
Chanhold 120 mg koertele	12% lahus	selamektiin	120 mg
Chanhold 240 mg koertele	12% lahus	selamektiin	240 mg
Chanhold 360 mg koertele	12% lahus	selamektiin	360 mg

### Abiained:

Abiainete ja muude koostisosade kvalitatiivne koostis	Kvantitatiivne koostis, kui see teave on oluline veterinaarravimi nõuetekohaseks manustamiseks
Butüülhüdrosütolueen (E321)	0,8 mg/ml
Dipropüleenglükoolmetüüleeter	
Isopropüülalkohol	

Selge värvitu kuni kollane lahus.

## 3. KLIINILISED ANDMED

### 3.1 Loomaliigid

Koer ja kass.

### 3.2 Näidustused loomaliigiti

#### Kass ja koer

- *Ctenocephalides* spp. (munade, larvide, nukkude ja täiskasvanud vormide) põhjustatud **kirbuinfestatsiooni ravi ja tõrje** ühe kuu jooksul pärast veterinaarravimi ühekordset manustamist. Selle veterinaarravimi omaduste tõttu hukuvad kirpude täiskasvanud vormid, munad ja larvid. Veterinaarravim tapab kirbumune kuni 3 nädalat pärast manustamist. Kirbupopulatsiooni vähendamiseks aitab igakuine manustamine tiinetele ja lakteerivatele loomadele ära hoida kirbuinfestatsiooni kutsikatel kuni seitsmenda elunädalani. Veterinaarravimit võib kasutada ühe komponendina kirbuallergiast tingitud dermatiidi raviks

ning kirkumune ja -vastseid tapvate omaduste tõttu võib see aidata kontrollida kirkude esinemist looma ümbritsevas keskkonnas.

- *Dirofilaria immitis*'e põhjustatud **südameusstõve ennetamine**, kui ravimit manustatakse iga kuu. Veterinaarravimit võib ohutult manustada täiskasvanud südameussidega nakatunud loomadele. Siiski on vastavalt heale loomaarstlikule tavale soovitatav, et kõiki loomi, kes on vanemad kui kuus kuud ja elavad riikides, kus eksisteerib *Dirofilaria immitis*'e siirutaja, kontrollitaks täiskasvanud südameusside infektsiooni suhtes enne veterinaarravimiga ravimist. Südameussi tõrje osana on soovitatav, et koeri kontrollitaks perioodiliselt selle infektsiooni suhtes kas siis, kui ravimit on manustatud iga kuu. See veterinaarravim ei toimi *Dirofilaria immitis*'e täiskasvanud vormide vastu.

- **Kuulmelestade (*Otodectes cynotis*) vastane ravi.**

#### Kass

- Täide (*Felicola subrostratus*) infestatsiooni ravi.
- Ümarusside (*Toxocara cati*) täiskasvanud vormide vastane ravi.
- Kidausside (*Ancylostoma tubaeforme*) täiskasvanud vormide vastane ravi.

#### Koer

- Täide (*Trichodectes canis*) infestatsiooni ravi.
- Süüdiklesta (*S. scabiei*) vastane ravi.
- Ümarusside (*Toxocara canis*) täiskasvanud vormide vastane ravi.

### **3.3 Vastunäidustused**

- Mitte kasutada alla 6 nädala vanustel loomadel.
- Mitte kasutada kassidel, kellel on kaasuv haigus või kurtumus ja alakaalulisus (suurust ja vanust arvestades).
- Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine või ravimi ükskõik milliste abiainetega suhtes.

### **3.4 Erihoiatused**

Loomade pesemine kaks või enam tundi pärast ravimi manustamist ei vähenda efektiivsust. Mitte manustada märja karvastikuga loomadele. Looma šampooniga pesemine ja märjaks tegemine 2 või enam tundi pärast manustamist ei vähenda ravimi efektiivsust. Kuulmelestadest tõrjeks mitte manustada otse kuulmekäiku. Looma poolt lakutava ravimi koguse minimeerimiseks on tähtis manustada ravimit vastavalt juhendile. Märkimisväärse koguse lakkumise korral võib kassidel harva esineda lühiajalist hüpersalivatsiooni.

### **3.5 Ettevaatusabinõud**

#### Ettevaatusabinõud ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

Veterinaarravim on mõeldud ainult naha pinnale manustamiseks. Mitte manustada oralselt või parenteraalselt.

Hoida ravitud loomi eemal lahtisest tulest või teistest süüteallikatest vähemalt 30 minuti jooksul pärast ravimi manustamist või kuni karvastik on kuivanud.

#### Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

See veterinaarravim on kergesti süttiv: hoida eemale kuumusest, sädemetest, lahtisest tulest või teistest süüteallikatest.

Veterinaarravim on nahka ja silmi ärritav. Mitte süüa, juua ega suitsetada veterinaarravimi käsitlemise ajal.

Pärast kasutamist pesta käsi. Ravimi kokkupuutel nahaga pesta koheselt vee ja seebiga. Ravimi juhuslikul sattumisel silma loputada koheselt silmi veega ja pöörduda viivitamatult arsti poole ning näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

Vältida otsest kontakti ravitud loomadega kuni manustamiskoha kuivamiseni. Ravi päeval ei tohi lapsed ravitud loomi katsuda ja loomad ei tohi magada inimeste, eriti laste juures. Kasutatud pakendid tuleb kohe ära visata ja mitte jätta lastele kättesaadavasse või nähtavasse kohta.

Tundliku nahaga või seda tüüpi veterinaarravimite suhtes teadaoleva allergiaga inimesed peaksid seda veterinaarravimit käsitlema ettevaatlikult.

#### Ettevaatusabinõud keskkonna kaitseks

Loomi ei tohi lubada veekogudesse kuni kaks tundi pärast ravimi manustamist.

#### Muud ettevaatusabinõud

Ei rakendata.

### **3.6 Kõrvaltoimed**

#### Kass:

Harv (1 kuni 10 loomal 10 000-st ravitud loomast):	Manustamiskoha alopeetsia <sup>1,2</sup> Manustamiskoha karvamuutus <sup>3</sup> Hüpersalivatsioon <sup>6</sup>
Väga harv (vähem kui 1 loomal 10 000-st ravitud loomast, kaasa arvatud üksikjuhud):	Manustamiskoha ärritus <sup>1,4</sup> Neuroloogilised nähud (sealhulgas krambihood) <sup>5</sup>

#### Koer:

Harv (1 kuni 10 loomal 10 000-st ravitud loomast):	Manustamiskoha karvamuutus <sup>3</sup>
Väga harv (vähem kui 1 loomal 10 000-st ravitud loomast, kaasa arvatud üksikjuhud):	Neuroloogilised nähud (sh krambihood) <sup>5</sup>

<sup>1</sup>Tavaliselt iseeneslikult lahenev, kuid mõnedel juhtudel võib olla vajalik sümptomaatiline ravi.

<sup>2</sup>Kerge ja mööduv

<sup>3</sup>Lokaalne ajutine karvade kokkukleepumine manustamiskohas ja/või aeg-ajalt väikese koguse valge pulbri ilmumine, mis tavaliselt kaob 24 tunni jooksul pärast ravi manustamist ja ei mõjuta veterinaarravimi ohutust ega efektiivsust.

<sup>4</sup>Mööduv ja fokaalne

<sup>5</sup>Pöörduv, nagu ka teiste makrotsükliliste laktoonide puhul.

<sup>6</sup>Lühiajaline, kui esineb märkimisväärse koguse lakkumine

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab veterinaarravimi ohutuse pidevat jälgimist. Teatised tuleb eelistatavalt veterinaararsti kaudu saata müügiloa hoidjale või tema kohalikule esindajale või riikliku teavitussüsteemi kaudu riigi pädevale asutusele. Vastavad kontaktandmed on pakendi infolehes.

### 3.7 Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil

#### Tiinus ja laktatsioon

Veterinaarravimi kasutamine on lubatud tiinetel ja lakteerivatel koertel ja kassidel.

#### Sigimine:

Veterinaarravimi kasutamine on lubatud aretuses kasutatavatel koertel ja kassidel.

### 3.8 Koostoime teiste ravimitega ja muud koostoimed

Ei ole teada.

### 3.9 Manustamisviis ja annustamine

Veterinaarravimit manustatakse ühekordses annuses, arvestades selamektiini minimaalselt 6 mg/kg.

Kui veterinaarravimiga ravitakse samaaegselt mitmeid kaasuvaid infestatsioone või infektsioone samal loomal, tuleb veterinaarravimit korraga manustada ainult üks kord soovitatava 6 mg/kg annusena. Spetsiifiliste parasitooside raviperioodi kestus on näidatud alljärgnevas tabelis.

Manustada järgneva tabeli kohaselt.

Kass (kg)	Toode	Selamektiini mg	Tugevus (mg/ml)	Pipeti nominaalsuurus (ml)
≤ 2,5	1 pipett Chanhold 15 mg kassidele ja koertele ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6 - 7,5	1 pipett Chanhold 45 mg kassidele 2,6-7,5 kg	45	60	0,75
7,6 – 10,0	1 pipett Chanhold 60 mg kassidele 7,6-10,0 kg	60	60	1,0
> 10		Sobiv pipettide kombinatsioon	60	Sobiv pipettide kombinatsioon

Koer (kg)	Toode	Selamektiini mg	Tugevus (mg/ml)	Pipeti nominaalsuurus (ml)
≤ 2,5	1 pipett Chanhold 15 mg kassidele ja koertele ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6 - 5,0	1 pipett Chanhold 30 mg koertele 2,6-5,0 kg	30	120	0,25
5,1- 10,0	1 pipett Chanhold 60 mg koertele 5,1-10,0 kg	60	120	0,5
10,1 - 20,0	1 pipett Chanhold 120 mg koertele 10,1-20,0 kg	120	120	1,0
20,1 - 40,0	1 pipett Chanhold 240 mg koertele 20,1-40,0 kg	240	120	2,0
40,1 – 60,0	1 pipett Chanhold 360 mg koertele	360	120	3,0

	40,1-60,0 kg			
> 60		Sobiv pipettide kombinatsioon	60/120	Sobiv pipettide kombinatsioon

#### Kirbuinfestatsiooni ravi ja ennetamine (kassid ja koerad)

Veterinaarravimi manustamise järel hukuvad loomal olevad täiskasvanud kirbud, ei toodeta eluvõimelisi mune ja samuti hukuvad larvid (leiduvad ainult keskkonnas). See peatab kirpude paljunemise, katkestab nende arengutsükli ja võib aidata kontrollida kirpude esinemist looma ümbritsevas keskkonnas.

Kirbuinvasiooni ennetamiseks tuleks veterinaarravimit manustada ühekuulise intervalliga kogu kirbuhooja jooksul, alustades 1 kuu enne kirpude aktiveerumist. Tiinete ja imetavate loomade igakuine ravi vähendab kirbupopulatsiooni, soodustades kirbuinvasiooni ennetamist pesakonnas kuni seitsmenda elunädalani.

Komponendina kirbuallergiast põhjustatud dermatiidi raviks peaks veterinaarravimit manustama ühekuulise intervalliga.

#### Südameusstõve ennetamine (kassid ja koerad)

Veterinaarravimit võib manustada aastaringselt või vähemalt ühe kuu vältel pärast looma esimest kokkupuudet sääskedega ning seejärel iga kuu kuni sääsehooaja lõpuni. Viimane annus tuleks manustada ühe kuu vältel pärast viimast kokkupuudet sääskedega. Kui üks manustamiskord jääb vahele ja manustamisintervall on pikem kui üks kuu, minimeerib kohene veterinaarravimi manustamine ja igakuise raviskeemi taasalustamine täiskasvanud usside arenguvõimalusi. Ühe südameusstõve ennetamiseks kasutatava veterinaarravimi asendamisel teisega tuleks esimene annus manustada ühe kuu jooksul pärast eelmise ravimi viimase annuse manustamist.

#### Ümarusside vastane ravi (kassid ja koerad)

Manustatakse üks annus veterinaarravimit.

#### Täide vastane ravi (kassid ja koerad)

Manustatakse üks annus veterinaarravimit.

#### Kuulmelestade vastane ravi (kassid)

Manustatakse üks annus veterinaarravimit.

#### Kuulmelestade vastane ravi (koerad)

Manustatakse ühekordne annus veterinaarravimit. Ravi ajal tuleb lahtine mustus välisest kuulmekäigust õrnalt eemaldada. 30 päeva pärast ravi on soovitatav teha uus veterinaarne läbivaatus, sest mõned loomad võivad vajada teistkordset ravi.

#### Kidausside vastane ravi (kassid)

Manustatakse üks annus veterinaarravimit.

#### Süüdiklestade vastane ravi (koerad)

Lestade täielikuks hävitamiseks manustatakse üks annus veterinaarravimit kahel järjestikusel kuul.

#### Manustamisviis

Eemaldada pakendist üks veterinaarravimi pipett.

Hoida pipett püstises asendis.

Koputada pipeti kitsamale osale tagamaks, et pipeti sisu jääb laiemasse põhiosasse.

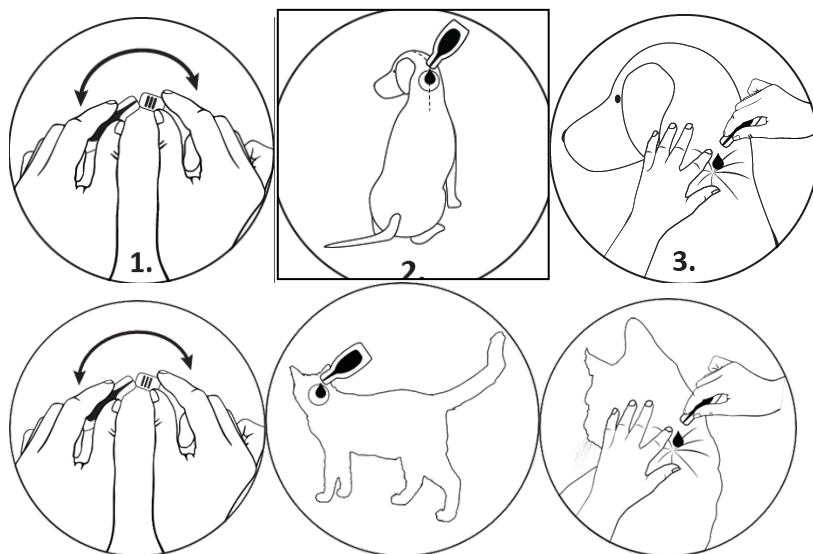
Murda pipeti ots tagasi.

Tõmmata looma kaela juures abaluude ees karvkate laiali, kuni nahk on nähtav.

Asetada pipeti ots nahale ja pigistada pipetti mitu korda, et see tühjeneks täielikult ja otse nahale ühte kohta.

Manustada nahale kaela alumises osas abaluude ees.

Vältige ravimi sattumist sõrmedele.



### 3.10 Üleannustamise sümptomid (esmaabi ja antidoodid, vajadusel)

Pärast kümnekordse soovitusliku annuse manustamist ei täheldatud kõrvaltoimeid.

Selamektiini manustati kolmekordses soovitatavas annuses täiskasvanud südameussidega nakatunud kassidele ja koertele ning kõrvaltoimeid ei esinenud. Selamektiini manustati kolmekordses soovitatavas annuses aretuses kasutatavatele isastele ja emastele koertele ning kassidele, sealhulgas tiinetele ja lakteerivatele järglasi imetavatele emasloomadele, ja viiekordses annuses ivermektiini suhtes tundlikele kolli tõugu koertele ning kõrvaltoimeid ei esinenud.

### 3.11 Kasutamise eripiirangud ja kasutamise eritingimused, sealhulgas mikroobi- ja parasiidivastaste veterinaarravimite kasutamise piirangud, et vähendada resistentsuse tekke riski

Ei rakendata.

### 3.12 Keelujad

Ei rakendata.

## 4. FARMAKOLOOGILINE TEAVE

### 4.1 ATCvet kood:

QP54AA05

## **4.2 Farmakodünaamika**

Selamektiin on poolsünteetiline avermektiinide rühma kuuluv aine. Selamektiin halvab ja/või tapab mitmeid erinevaid selgrootuid parasiite, takistades nende kloorikanalite juhtivust ja põhjustades normaalse neurotransmissiooni katkemise. See inhibeerib nematoodidel närvirakkude ja artropoodidel lihasrakkude elektrilist aktiivsust, viies nende halvatuse ja/või surmani.

Selamektiin toimib täiskasvanud kirpudesse, kirbuvastsetesse ja munadesse. Seetõttu katkestab see efektiivselt kirbu elutsükli, tappes täiskasvanud kirbud (loomal), hoides ära vastsete koorumise munadest (loomal ja keskkonnas) ja tappes vastsevormid (ainult keskkonnas). Selamektiiniga ravitud loomadelt pärinev materjal tapab selamektiiniga varasemat kokkupuudet mitteomavad kirbumunad ja vastsed, aidates sellega kontrollida kirpude esinemist looma ümbritsevas keskkonnas.

Selamektiin on aktiivne südameusside vastsete vastu.

## **4.3 Farmakokineetika**

Pärast täppmanustamist imendub selamektiin nahalt ja maksimaalsed plamakontsentratsioonid saavuvad kassidel umbes 1 ja koertel umbes 3 päeva pärast manustamist.

Pärast nahalt imendumist jaotub selamektiin süsteemselt ja eritub plasmast aeglaselt, nagu võib näha jälgitavatest plasmakontsentratsioonidest 30 päeva pärast ühekordset lokaalset manustamist koertele ja kassidele annuses 6 mg/kg. Pikendatud toimeaeg ja aeglane eritumine plasmast väljenduvad lõplikus poolestusajas, mis on 8 päeva kassidel ja 11 päeva koertel. Selamektiini süsteemne püsimine plasmas ja ekstensiivse metabolismi puudumine tagavad selamektiini efektiivse kontsentratsiooni 30-päevase annustamisintervalli puhul.

## **5. FARMATSEUTILISED ANDMED**

### **5.1 Kokkusobimatus**

Ei rakendata.

### **5.2 Kõlblikkusaeg**

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: 3 aastat.

### **5.3 Säilitamise eritingimused**

Veterinaarravim ei vaja säilitamisel eritingimusi.

### **5.4 Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis**

Veterinaarravim on valges plastpipetis, mis koosneb polüpropüleen / tsüklilise olefiin-kopolümeeri / polüpropüleen kihist koos polüetüleen / etüleenvinüülalkoholi / polüetüleen kihiga.

Veterinaarravim on saadaval pakendites, mis sisaldavad kolm pipetti (kõik tugevused), kuus pipetti (kõik tugevused, välja arvatud 15 mg) või viisteist pipetti (ainult 15 mg) ühekaupa fooliumkotikestes.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

### **5.5 Erinõuded kasutamata jäänud veterinaarravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel**

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.



Veterinaarravim ei tohi sattuda veekogudesse, sest selamektiin võib olla ohtlik kaladele ja teistele veorganismidele.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme.

**6. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

**7. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)**

EU/2/19/236/001-016

**8. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE KUUPÄEV**

Esmase müügiloa väljastamise kuupäev: 17/04/2019

**9. RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTTE VIIMASE LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV**

{pp.kk.aaaa}

**10. VETERINAARRAVIMITE KLASSIFIKATSIOON**

Retseptiravim.

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **II LISA**

### **MUUD TINGIMUSED JA NÕUDED MÜÜGILOALE**

Puudub

**III LISA**  
**PAKENDI MÄRGISTUS JA PAKENDI INFOLEHT**

## **A. PAKENDI MÄRGISTUS**

**VÄLISPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED****PAPPKARP, 15 mg****1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

Chanhold 15 mg täpilahus

**2. TOIMEAINETE SISALDUS**

Üks pipett sisaldab:

Selamektiin 15 mg

**3. PAKENDI SUURUS**

3 pipetti

15 pipetti

0,25 ml

**4. LOOMALIIGID**

Kass ja koer kehamassiga kuni 2,5 kg.

**5. NÄIDUSTUSED****6. MANUSTAMISVIISID**

Täppmanustamine

**7. KEELUAJAD****8. KÕLBLIKKUSAEG**

Exp. {kk/aaaa}

**9. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED****10. MÄRGE „ENNE RAVIMI KASUTAMIST LUGEGE PAKENDI INFOLEHTE“**

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

**11. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS“**

Ainult veterinaarseks kasutamiseks.

**12. MÄRGE „HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS“**

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

**13. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

**14. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)**

EU/2/19/236/001 3 pipetti

EU/2/19/236/002 15 pipetti

**15. PARTII NUMBER**

Lot {number}

## VÄLISPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED

PAPPKARP, 30 mg, 60 mg, 120 mg, 240 mg, 360 mg koertele

### 1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Chanhold 30 mg täpilahus  
Chanhold 60 mg täpilahus  
Chanhold 120 mg täpilahus  
Chanhold 240 mg täpilahus  
Chanhold 360 mg täpilahus

### 2. TOIMEAINETE SISALDUS

Üks pipett sisaldab:

Selamektiin 30 mg  
Selamektiin 60 mg  
Selamektiin 120 mg  
Selamektiin 240 mg  
Selamektiin 360 mg

### 3. PAKENDI SUURUS

3 pipetti  
6 pipetti

0,25 ml  
0,5 ml  
1,0 ml  
2,0 ml  
3,0 ml

### 4. LOOMALIIGID

Koer kehamassiga 2,6–5,0 kg.  
Koer kehamassiga 5,1–10,0 kg.  
Koer kehamassiga 10,1–20,0 kg.  
Koer kehamassiga 20,1–40,0 kg.  
Koer kehamassiga 40,1–60,0 kg.

### 5. NÄIDUSTUSED

### 6. MANUSTAMISVIISID

Täppmanustamine

### 7. KEELUAJAD

**8. KÕLBLIKKUSAEG**

Exp. {kk/aaaa}

**9. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED****10. MÄRGE „ENNE RAVIMI KASUTAMIST LUGEGE PAKENDI INFOLEHTE“**

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

**11. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS“**

Ainult veterinaarseks kasutamiseks.

**12. MÄRGE „HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS“**

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

**13. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

**14. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)**

EU/2/19/236/007 - 3 pipetti  
EU/2/19/236/008 - 6 pipetti  
EU/2/19/236/009 - 3 pipetti  
EU/2/19/236/010 - 6 pipetti  
EU/2/19/236/011 - 3 pipetti  
EU/2/19/236/012 - 6 pipetti  
EU/2/19/236/013 - 3 pipetti  
EU/2/19/236/014 - 6 pipetti  
EU/2/19/236/015 - 3 pipetti  
EU/2/19/236/016 - 6 pipetti

**15. PARTII NUMBER**

Lot {number}



**VÄLISPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED**

**PAPPKARP, 45 mg, 60 mg kassidele**

**1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

Chanhold 45 mg täpilahus

Chanhold 60 mg täpilahus

**2. TOIMEAINETE SISALDUS**

Üks pipett sisaldab:

Selamektiin 45 mg

Selamektiin 60 mg

**3. PAKENDI SUURUS**

3 pipetti

6 pipetti

0,75 ml

1,0 ml

**4. LOOMALIIGID**

Kass kehamassiga 2,5–7,5 kg.

Kass kehamassiga 7,6–10,0 kg.

**5. NÄIDUSTUSED**

**6. MANUSTAMISVIISID**

Täppmanustamine

**7. KEELUAJAD**

**8. KÕLBLIKKUSAEG**

Exp. {kk/aaaa}

**9. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED**

**10. MÄRGE „ENNE RAVIMI KASUTAMIST LUGEGE PAKENDI INFOLEHTE“**

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

**11. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS“**

Ainult veterinaarseks kasutamiseks.

**12. MÄRGE „HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS“**

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

**13. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

**14. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)**

EU/2/19/236/003 - 3 pipetti  
EU/2/19/236/004 - 6 pipetti  
EU/2/19/236/005 - 3 pipetti  
EU/2/19/236/006 - 6 pipetti

**15. PARTII NUMBER**

Lot {number}

**MINIMAALSED ANDMED, MIS PEAVAD OLEMA VÄIKESEL VAHETUL  
SISEPAKENDIL**

**FOOLIUMKOTIKE, 15 mg, 30 mg, 45 mg, 60 mg, 120 mg, 240 mg, 360 mg**

**1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

Chanhold 15 mg täpilahus kassidele ja koertele

Chanhold 30 mg täpilahus koertele

Chanhold 45 mg täpilahus kassidele

Chanhold 60 mg täpilahus kassidele

Chanhold 60 mg täpilahus koertele

Chanhold 120 mg täpilahus koertele

Chanhold 240 mg täpilahus koertele

Chanhold 360 mg täpilahus koertele

**2. TOIMEAINETE KVANTITATIIVSED ANDMED**

15 mg selamektiini

30 mg selamektiini

45 mg selamektiini

60 mg selamektiini

120 mg selamektiini

240 mg selamektiini

360 mg selamektiini

**3. PARTII NUMBER**

Lot {number}

**4. KÕLBLIKKUSAEG**

Exp. {kk/aaaa}

**MINIMAALSED ANDMED, MIS PEAVAD OLEMA VÄIKESEL VAHETUL  
SISEPAKENDIL**

**PIPETT, 15 mg, 30 mg, 45 mg, 60 mg, 120 mg, 240 mg, 360 mg**

**1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

Chanhold 

**2. TOIMEAINETE KVANTITATIIVSED ANDMED**

0,25 ml  
0,5 ml  
0,75 ml  
1,0 ml  
2,0 ml  
3,0 ml

**3. PARTII NUMBER**

Lot {number}

**4. KÕLBLIKKUSAEG**

Exp. {kk/aaaa}

## **B. PAKENDI INFOLEHT**

## PAKENDI INFOLEHT

### 1. Veterinaarravimi nimetus

Chanhold 15 mg täpilahus kassidele ja koertele ≤ 2,5 kg  
Chanhold 30 mg täpilahus koertele 2,6–5,0 kg  
Chanhold 45 mg täpilahus kassidele 2,6–7,5 kg  
Chanhold 60 mg täpilahus kassidele 7,6–10,0 kg  
Chanhold 60 mg täpilahus koertele 5,1–10,0 kg  
Chanhold 120 mg täpilahus koertele 10,1–20,0 kg  
Chanhold 240 mg täpilahus koertele 20,0–40,0 kg  
Chanhold 360 mg täpilahus koertele 40,1–60,0 kg

### 2. Koostis

#### Toimeained:

Chanhold 15 mg kassidele ja koertele	6% lahus	selamektiin	15 mg
Chanhold 30 mg koertele	12% lahus	selamektiin	30 mg
Chanhold 45 mg kassidele	6% lahus	selamektiin	45 mg
Chanhold 60 mg kassidele	6% lahus	selamektiin	60 mg
Chanhold 60 mg koertele	12% lahus	selamektiin	60 mg
Chanhold 120 mg koertele	12% lahus	selamektiin	120 mg
Chanhold 240 mg koertele	12% lahus	selamektiin	240 mg
Chanhold 360 mg koertele	12% lahus	selamektiin	360 mg

#### Abiained:

Abiainete ja muude koostisosade kvalitatiivne koostis	Kvantitatiivne koostis, kui see teave on oluline veterinaarravimi nõuetekohaseks manustamiseks
Butüülhüdrosütolueen (E321)	0,8 mg/ml

Selge värvitu kuni kollane lahus.

### 3. Loomaliigid

Kass ja koer 

### 4. Näidustused

#### Kass ja koer

- *Ctenocephalides* spp. (munade, larvide, nukkude ja täiskasvanud vormide) põhjustatud **kirbuinfestatsiooni ravi ja tõrje** ühe kuu jooksul pärast veterinaarravimi ühekordset manustamist. Selle veterinaarravimi omaduste tõttu hukuvad kirpude täiskasvanud vormid, munad ja larvid. Veterinaarravim tapab kirbumune kuni 3 nädalat pärast manustamist. Kirbupopulatsiooni vähendamiseks aitab igakuine manustamine tiinetele ja lakteerivatele loomadele ära hoida kirbuinfestatsiooni kutsikatel kuni seitsmenda elunädalani. Veterinaarravimit võib kasutada ühe komponendina kirbuallergiast tingitud dermatiidi raviks ning kirbumune ja -vastseid tapvate omaduste tõttu võib see aidata kontrollida kirpude esinemist looma ümbritsevas keskkonnas.
- *Dirofilaria immitis*'e põhjustatud **südameuss tõve ennetamine**, kui ravimit manustatakse iga kuu. Veterinaarravimit võib ohutult manustada täiskasvanud südameussidega nakatunud

loomadele. Siiski on vastavalt heale loomaarstlikule tavale soovitatav, et kõiki loomi, kes on vanemad kui kuus kuud ja elavad riikides, kus eksisteerib *Dirofilaria immitis*'e siirutaja, kontrollitaks täiskasvanud südameusside infektsiooni suhtes enne veterinaarravimiga ravimist. Südameusside tõrje osana on soovitatav, et koeri testitaks perioodiliselt selle infektsiooni suhtes kas siis, kui ravimit on manustatud iga kuu. See veterinaarravim ei toimi *Dirofilaria immitis*'e täiskasvanud vormide vastu.

- **Kuulmelestade (*O. cynotis*) vastane ravi**

#### Kass

- Täide (*Felicola subrostratus*) infestatsiooni ravi.
- Ümarusside (*Toxocara cati*) täiskasvanud vormide vastane ravi.
- Kidausside (*Ancylostoma tubaeforme*) täiskasvanud vormide vastane ravi.

#### Koer

- Täide (*Trichodectes canis*) infestatsiooni ravi.
- Süüdiklesta (*Sarcoptes scabiei*) vastane ravi.
- Ümarusside (*Toxocara canis*) täiskasvanud vormide vastane ravi.

### **5. Vastunäidustused**

Mitte kasutada alla 6 nädala vanustel loomadel.

Mitte kasutada kassidel, kellel on kaasuv haigus või kurtumus ja alakaalulisus (suurust ja vanust arvestades).

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine või ravimi ükskõik milliste abianete suhtes.

### **6. Erihoiatused**

#### Erihoiatused

Loomade pesemine kaks või enam tundi pärast ravimi manustamist ei vähenda efektiivsust. Mitte manustada märja karvastikuga loomadele.

Looma šampooniga pesemine või märjaks tegemine 2 või enam tundi pärast manustamist ei vähenda ravimi efektiivsust.

Kuulmelestade tõrjeks mitte manustada otse kuulmekäiku.

Looma poolt lakutava ravimi koguse minimeerimiseks on tähtis manustada ravimit vastavalt juhendile.

Märkimisväärse koguse lakkumise korral võib kassidel harva esineda lühiajalist hüpersalivatsiooni.

#### Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

Veterinaarravim on mõeldud ainult naha pinnale manustamiseks. Mitte manustada oralselt või parenteraalselt.

Hoida loomi eemal lahtisest tulest või teistest süüteallikatest vähemalt 30 minutit pärast veterinaarravimi manustamist või kuni karvastik on kuivanud.

#### Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

See veterinaarravim on kergesti süttiv: hoida eemal kuumusest, sädemetest, lahtisest tulest või teistest süüteallikatest.

Veterinaarravim on nahka ja silmi ärritav.

Mitte süüa, juua ega suitsetada veterinaarravimi käsitlemise ajal.

Pärast kasutamist pesta käsi. Ravimi kokkupuutel nahaga pesta kohe vee ja seebiga. Ravimi juhuslikul sattumisel silma loputada kohe silmi veega ja pöörduda viivitamatult arsti poole ning näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

Vältida otsest kontakti ravitud loomadega kuni manustamiskoha kuivamiseni. Ravi päeval ei tohi lapsed ravitud loomi katsuda ja loomad ei tohi magada inimeste, eriti laste juures. Kasutatud pakendid tuleb kohe ära visata ja mitte jätta lastele kättesaadavasse või nähtavasse kohta. Tundliku nahaga või seda tüüpi veterinaarravimite suhtes teadaoleva allergiaga inimesed peaksid seda veterinaarravimit käsitsema ettevaatlikult.

#### Ettevaatusabinõud keskkonna kaitseks

Loomi ei tohi lubada veekogudesse kuni kaks tundi pärast ravimi manustamist.

#### Tiinus ja laktatsioon

Veterinaarravimi kasutamine on lubatud tiinetel ja lakteerivatel koertel ja kassidel.

#### Sigivus:

Veterinaarravimi kasutamine on lubatud aretuses kasutatavatel koertel ja kassidel.

#### Koostoime teiste ravimitega ja muud koostoimed

Ei ole teada.

#### Üleannustamine

Pärast kümnekordset soovitusliku annuse manustamist ei täheldatud kõrvaltoimeid. Selamektiini manustati kolmekordses soovitatavas annuses täiskasvanud südameussidega nakatunud kassidele ja koertele ning kõrvaltoimeid ei esinenud. Selamektiini manustati kolmekordses soovitatavas annuses aretuses kasutatavatele isastele ja emastele koertele ning kassidele, sealhulgas tiinetele ja lakteerivatele järglasi imetavatele emasloomadele, ja 5-kordses annuses ivermektiini suhtes tundlikele kolli tõugu koertele ning kõrvaltoimeid ei esinenud.

### **7. Kõrvaltoimed**

#### Kass:

Harv (1 kuni 10 loomal 10 000-st ravitud loomast):	Manustamiskoha alopeetsia <sup>1,2</sup> Manustamiskoha karvamuutus <sup>3</sup> Hüpersalivatsioon <sup>6</sup>
Väga harv (vähem kui 1 loomal 10 000-st ravitud loomast, kaasa arvatud üksikjuhud):	Manustamiskoha ärritus <sup>1,4</sup> Neuroloogilised nähud (sh krambihood) <sup>5</sup>

#### Koer:

Harv (1 kuni 10 loomal 10 000-st ravitud loomast):	Manustamiskoha karvamuutus <sup>3</sup>
Väga harv (vähem kui 1 loomal 10 000-st ravitud loomast, kaasa arvatud üksikjuhud):	Neuroloogilised nähud (sh krambihood) <sup>5</sup>

<sup>1</sup>Tavaliselt iseeneslikult lahenev, kuid mõnedel juhtudel võib olla vajalik sümptomaatiline ravi.

<sup>2</sup> Kerge ja mööduv.



<sup>3</sup> Lokaalne ajutine karvade kokkukleepumine manustamiskohas ja/või aeg-ajalt väikese koguse valge pulbri ilmumine, mis tavaliselt kaob 24 tunni jooksul pärast ravi manustamist ja ei mõjuta veterinaarravimi ohutust ega efektiivsust.

<sup>4</sup> Mööduv ja fokaalne.

<sup>5</sup> Pöörduv, nagu ka teiste makrotsükliiliste laktoonide puhul.

<sup>6</sup> Lühiajaline, kui esineb märkimisväärse koguse lakkumine.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab ravimi ohutuse pidevat jälgimist. Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaarravim ei toimi, võtke kõigepealt ühendust oma loomaarstiga. Samuti võite teatada mis tahes kõrvaltoimetest ravimi müügiloo hoidjale või selle kohalikule esindajale, kasutades käesoleva infolehe lõpus esitatud kontaktandmeid või riiklikku teavitussüsteemi:

## 8. Annustamine loomaliigiti, manustamisviisid ja -meetod

Täppmanustamine.

Veterinaarravimit manustatakse ühekordse annusena, arvestades selamektiini minimaalselt 6 mg/kg. Kui veterinaarravimiga ravitakse samaaegselt mitmeid kaasuvaid infestatsioone või infektsioone samal loomal, tuleb veterinaarravimit korruga manustada ainult üks kord soovitatava 6 mg/kg annusena. Spetsiifiliste parasitooside raviperioodi kestus on näidatud alljärgnevas tabelis.

Manustada järgneva tabeli kohaselt.

Kass (kg)	Toode	Selamektiini mg	Tugevus (mg/ml)	Pipeti nominaalsuurus (ml)
≤ 2,5	1 pipett Chanhold 15 mg kassidele ja koertele ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6 - 7,5	1 pipett Chanhold 45 mg kassidele 2,6-7,5 kg	45	60	0,75
7,6 – 10,0	1 pipett Chanhold 60 mg kassidele 7,6-10,0 kg	60	60	1,0
> 10		Sobiv pipettide kombinatsioon	60	Sobiv pipettide kombinatsioon

Koer (kg)	Toode	Selamektiini mg	Tugevus (mg/ml)	Pipeti nominaalsuurus (ml)
≤ 2,5	1 pipett Chanhold 15 mg kassidele ja koertele ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6 - 5,0	1 pipett Chanhold 30 mg koertele 2,6-5,0 kg	30	120	0,25
5,1- 10,0	1 pipett Chanhold 60 mg koertele 5,1-10,0 kg	60	120	0,5
10,1 - 20,0	1 pipett Chanhold 120 mg koertele 10,1-20,0 kg	120	120	1,0
20,1 - 40,0	1 pipett Chanhold 240 mg koertele 20,1-40,0 kg	240	120	2,0
40,1 – 60,0	1 pipett Chanhold 360 mg koertele 40,1-60,0 kg	360	120	3,0
> 60		Sobiv pipettide kombinatsioon	60/120	Sobiv pipettide kombinatsioon

### Kirbuinfestatsiooni ravi ja ennetamine (kassid ja koerad)

Veterinaarravimi manustamise järel hukuvad loomal olevad täiskasvanud kirbud, ei toodeta enam eluvõimelisi mune, ja samuti hukuvad larvid (leiduvad ainult keskkonnas). See peatab kirpude paljunemise, katkestab nende arengutsükli ja võib aidata kontrollida kirpude esinemist looma ümbritsevas keskkonnas.

Kirbuinfestatsiooni ennetamiseks tuleks veterinaarravimit manustada ühekuulise intervalliga kogu kirbuhooja jooksul, alustades 1 kuu enne kirpude aktiveerumist. Tiinete ja imetavate loomade igakuine ravi vähendab kirbupopulatsiooni, soodustades kirbuinvasiooni ennetamist pesakonnas kuni seitsmenda elunädalani.

Komponendina kirbuallergiast põhjustatud dermatiidi ravis peaks veterinaarravimit manustama ühekuulise intervalliga.

### Südameusstõve ennetamine (kassid ja koerad)

Veterinaarravimit võib manustada aastaringselt või vähemalt ühe kuu vältel pärast looma esimest kokkupuudet sääskedega ning seejärel iga kui kuni sääsehooaja lõpuni. Viimane annus tuleks manustada ühe kuu vältel pärast viimast kokkupuudet sääskedega. Kui üks manustamiskord jääb vahele ja manustamisintervall on pikem kui üks kuu, minimeerib kohene veterinaarravimi manustamine ja igakuise raviskeemi taasalustamine täiskasvanud usside arenguvõimalusi. Ühe südameusstõve ennetamiseks kasutatava ravimi asendamisel teisega tuleks veterinaarravimi esimene annus manustada ühe kuu jooksul pärast eelmise ravimi viimase annuse manustamist.

### Ümarusside vastane ravi (kassid ja koerad)

Manustatakse üks annus veterinaarravimit.

### Täide vastane ravi (kassid ja koerad)

Manustatakse üks annus veterinaarravimit.

### Kuulmelestade vastane ravi (kassid)

Manustatakse üks annus veterinaarravimit.

### Kuulmelestade vastane ravi (koerad)

Manustatakse üks annus veterinaarravimit. Ravi ajal tuleb lahtine mustus välisest kuulmekäigust õrnalt eemaldada. 30 päeva pärast ravi on soovitatav teha uus veterinaarne läbivaatus, sest mõned loomad võivad vajada teistkordset ravi.

### Kidausside vastane ravi (kassid)

Manustatakse üks annus veterinaarravimit.

### Süüdiklestade vastane ravi (koerad)

Lestade täielikuks hävitamiseks manustatakse üks annus veterinaarravimit kahel järjestikusel kuul.

## **9. Soovitused õige manustamise osas**

### Manustamisviis:

Eemaldage pakendist üks veterinaarravimi pipett.

Hoidke pipetti püstises asendis.

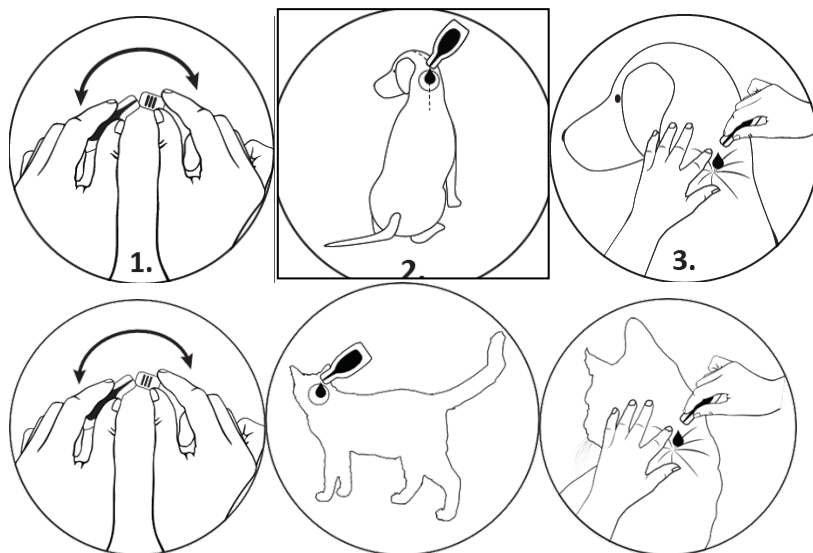
Koputage pipeti kitsamale osale tagamaks, et pipeti sisu jääb laiemasse põhiosasse.

Murdke pipeti ots tagasi.

Tõmmake looma kaela juures abaluude ees karvkate laiali, kuni nahk on nähtav. Asetage pipeti ots nahale ja pigistage pipetti mitu korda, et see tühjeneks täielikult ja otse nahale ühte kohta.

Manustada nahale kaela alumises osas abaluude ees.

Vältige veterinaarravimi sattumist sõrmedele.



## 10. Keelujad

Ei rakendata.

## 11. Säilitamise eritingimused

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Veterinaarravim ei vaja säilitamisel eritingimusi.

Ärge kasutage veterinaarravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud sildil või karbil pärast Exp. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

## 12. Erinõuded hävitamiseks

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

See veterinaarravim ei tohi sattuda veekogudesse, sest selamektiin võib olla ohtlik kaladele ja teistele veorganismidele.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

Küsige oma loomaarstilt või apteekrilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata.

## 13. Veterinaarravimite klassifikatsioon

Retseptiravim.

## 14. Müügiloa number (numbrid) ja pakendi suurused

EU/2/19/236/001-016

Veterinaarravim on saadaval pakendites, mis sisaldavad kolm pipetti (kõik tugevused), kuus pipetti (kõik tugevused, välja arvatud 15 mg) või viisteist pipetti (ainult 15 mg) ühekaupa fooliumkotikestes.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

**15. Pakendi infolehe viimase läbivaatamise kuupäev**

{pp.kk.aaaa}

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**16. Kontaktandmed**

Müügiloa hoidja ja ravimipartii vabastamise eest vastutav tootja

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd,  
Loughrea,  
Co. Galway,  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788  
vetpharmacoviggroup@chanellegroup.ie

Kohalikud esindajad ja kontaktandmed võimalikest kõrvaltoimetest teatamiseks:

**België/Belgique/Belgien**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Irland/ Irlande/ Ierland  
Tél/Tel: +353 91 841788

**Luxembourg/Luxemburg**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Irland  
Tél/Tel: +353 91 841788

**Република България**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ирландия  
Tél/Tel: +353 91 841788

**Magyarország**

Magyarországi képviselő:  
Orion Pharma Kft.  
Pap Károly u. 4-6  
HU-1139 Budapest  
Tel.: +36 1 2370603

**Česká republika**

Místní zástupce držitele rozhodnutí o registraci:  
Orion Pharma s.r.o.  
Na Strži 2102/61a  
CZ-140 00 Praha  
Tel: +420 227 027 263

**Malta**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
L-irlanda  
Tel: + 353 91 841788

**Danmark**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Irland  
Tel: + 353 91 841788

**Nederland**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ierland  
Tel: + 353 91 841788

**Deutschland**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Irland  
Tel: + 353 91 841788

**Norge**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Irland  
Tel: + 353 91 841788

**Eesti**

**Müügiloa hoidja kohalik esindaja:**

AS Dimedium  
Roheline 9, Tahtvere,  
61410 Tartu, Estonia  
Tel: +372 739 0660

**Österreich**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Irland  
Tel: + 353 91 841788

**Ελλάδα**

**Τοπικός αντιπρόσωπος του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας:**

Neocell E.Π.Ε.  
10ο χλμ. Εθνικής Οδού Αθηνών- Λαμίας  
14452 Μεταμόρφωση, Αθήνα,  
Tel: 210 2844333

**Polska**

**Lokalny przedstawiciel podmiotu odpowiedzialnego**

Orion Pharma Poland Sp. z o.o.  
ul. Fabryczna 5A  
PL-00-446 Warszawa  
Tel: +48 22 833 31 77

**España**

Fatro Ibérica S.L.  
Constitución 1, P.B. 3

**Portugal**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea

08960 Sant Just Desvern  
(Barcelona) España  
Tel. + 34 93 480 2277

Co. Galway  
Irlanda  
Tel: + 353 91 841788

**France**

Laboratoire Perrigo France  
200 Avenue De Paris  
92320 Chatillon  
France  
Tél: +33 (0)1 55 48 18 00  
[CHCIFRLOPFQualiteProduit@perrigo.com](mailto:CHCIFRLOPFQualiteProduit@perrigo.com)

**Ireland**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Ísland**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Írland  
Sími: + 353 91 841788

**Italia**

Azienda Terapeutica Italiana A.T.I. s.r.l.  
Via Emilia, 285  
Ozzano dell'Emilia (BO),  
Italia  
Tel: +39 051791501

**Κύπρος**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ιρλανδία  
Τηλ: + 353 91 841788

**Latvija**

AS Dimedium Latvija  
Ozolu iela 28, Jaunmarupe,  
Marupes novads, LV-2166, Latvia  
Tel: +371 67610001

**Lietuva**

Dimedium Lietuva UAB  
Islandijos pl. 217-13, LT-49165  
Kaunas, Lithuania  
Tel: +370 615 64241

**România**

S.C. MONTERO VET S.R.L.,  
Oras Bragadiru  
Strada Celofibreii nr. 25-27  
077025, România  
Tel: 0729 290 738  
Email: client@montero.vet

**Slovenija**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Irska  
Tel: + 353 91 841788

**Slovenská republika**

Miestny zástupca držiteľa rozhodnutia o  
registrácii:  
Orion Pharma s.r.o.  
Na strži 2102/61a  
140 00 Praha  
Česko  
Tel: +420 227 027 263

**Suomi/Finland**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Irlanti  
Puh/Tel: + 353 91 841788

**Sverige**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

Lisaküsimuste tekkimisel selle veterinaarravimi kohta pöörduge müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.