

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Alpramil, 16 mg / 40 mg, plėvele dengtos tabletės katėms, sveriančioms ne mažiau kaip 4 kg

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekvienoje tabletėje yra:

veikliųjų medžiagų:

milbemicino oksimo 16,0 mg;
prazikvantelio 40,0 mg;

pagalbinių medžiagų:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ta informacija būtina siekiant tinkamai naudoti veterinarinį vaistą
<i>Tabletės vidus:</i>	
Povidonas	
Mikrokristalinė celiuliozė	
Kroskarmeliozės natrio druska	
Laktozės monohidratas	
Koloidinis hidratuotas silicio dioksidas	
Magnio stearatas	
<i>Tabletės apvalkalas:</i>	
Hipromeliozė	
Laktozės monohidratas	
Titano dioksidas (E171)	0,711 mg
Makrogolis	
Vanilinas	
Raudonasis geležies oksidas (E172)	0,069 mg
Juodasis geležies oksidas (E172)	0,069 mg

Pailga, išgaubta, rausvai rudos spalvos, plėvele dengta tabletė.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Katės, sveriančios ne mažiau kaip 4 kg.

3.2 Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Gdyti, esant mišriam užsikrėtimui toliau išvardytais nesubrendusių ir suaugusių cestodų ir nematodų rūšimis.

– Cestodai:

Dipylidium caninum

Taenia spp.
Echinococcus multilocularis

– Nematodai:
Ancylostoma tubaeforme
Toxocara cati

Širdies kirmėlių ligos (*Dirofilaria immitis*) profilaktikai, jei tuo pat metu reikalingas gydymas nuo cestodų.

3.3 Kontraindikacijos

Negalima naudoti jaunesnėms nei 6 savaitėms ir (arba) mažiau nei 4 kg sveriančioms katėms.
Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai (-iosioms) medžiagai (-oms) ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

3.4 Specialieji įspėjimai

Siekiant sukurti efektyvią kirmėlių kontrolės programą, būtina atsižvelgti į vietos epidemiologinę informaciją ir katės užsikrėtimo riziką.

Rekomenduojama kartu gydyti visus namų ūkyje gyvenančius gyvūnus.

Nustačius cestodo *D. caninum* sukeltą infekciją, būtina pasitarti su veterinarijos gydytoju dėl gretutinės tarpinių šeimininkų, pavyzdžiui, blusų ir utėlių, kontrolės, kad būtų išvengta pakartotinio užsikrėtimo.

Parazitų atsparumas bet kurios konkrečios klasės antihelminciniams vaistams gali išsivystyti po dažno, pakartotino šios klasės antihelminčių vaistų vartojimo. Nebūtinai antiparazitinių preparatų vartojimas ar jų naudojimas nesilaikant nurodymų gali sustiprinti atsparumo vystymąsi ir sumažinti veiksmingumą.

3.5 Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims:

Tyrimų su labai nusilpusiomis ar sunkiu inkstų ar kepenų nepakankamumu sergančiomis katėmis neatlikta. Tokiems gyvūnams šio veterinarinio vaisto naudoti nerekomenduotina arba naudoti galima tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudos ir rizikos santykį.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojančiams vaistą gyvūnams:

Šis veterinarinis vaistas gali būti žalingas atsitiktinai nurijus tabletę, ypač vaikams.

Venkite atsitiktinai nuryti.

Veterinarinį vaistą laikykite saugioje vietoje.

Atsitiktinai prarijus tabletę, būtina nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti pakuotės lapelį ar etiketę.

Panaudoję nusiplaukite rankas.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės:

Netaikytinos.

Kitos atsargumo priemonės:

Echinokozė yra pavojinga žmonėms. Kadangi echinokozė yra liga, apie kurią reikia pranešti Pasaulio gyvūnų sveikatos organizacijai (WOAH), iš atitinkamos kompetentingos institucijos reikia gauti tikslūs nurodymus dėl gydymo, tolesnio stebėjimo ir asmeninių apsaugos priemonių.

3.6 Nepageidaujami reiškiniai

Katės:

Labai reta	Padidėjusio jautrumo reakcija ¹ ; sisteminiai sutrikimai (pvz., letargija) ¹ ;
------------	---

(<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	neurologiniai sutrikimai (pvz., raumenų virpulyis ir ataksija) ¹ ; virškinimo sistemos sutrikimai (pvz., vėmimas ir viduriavimas) ¹ .
---	--

¹ Ypač jaunos katės.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui arba jo vietiniam atstovui arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Taip pat žr. atitinkamus kontaktinius duomenis pakuotės lapelyje.

3.7 Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vaikingumas ir laktacija:

Galima naudoti vaikingumo ir laktacijos metu.

Vaisingumas:

Galima naudoti veisiamiems gyvūnams.

3.8 Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos:

Veterinarinis vaistas, naudojamas derinyje kartu su selamektinu, yra gerai toleruojamas.

Rekomenduojamą veterinarinio vaisto dozę skiriant kartu su rekomenduotina makrociklinio laktono selamektino doze, jokia sąveika nebuvo nustatyta.

Nors tai nerekomenduojama, vieno laboratorinio tyrimo metu, kuriame buvo tirta 10 kačiukų, kartu su veterinariniu vaistu rekomenduojamomis dozėmis buvo vieną kartą pavartotas užlašinamasis tirpalas, kurio sudėtyje buvo moksidektino ir imidakloprido, ir jie buvo gerai toleruojami.

Naudojimo kartu su kitais vaistais saugumas ir veiksmingumas įprastomis naudojimo sąlygomis netirtas. Nesant kitų tyrimų, veterinarinį vaistą kartu su kitais makrocikliniais laktonais reikia naudoti atsargiai. Be to, tokie tyrimai su veisiamais gyvūnais neatlikti.

3.9 Dozės ir naudojimo būdas

Naudoti per burną.

Siekiant užtikrinti tinkamą vaisto dozę, reikia kuo tiksliau nustatyti gyvūno kūno svorį.

Mažiausia rekomenduotina dozė yra: 2 mg milbemicino oksimo ir 5 mg prazikvantelio 1 kg kūno svorio, sušeriant per kartą.

Veterinarinį vaistą reikia sušerti su pašaru arba gyvūnui šiek tiek paėdus. Tai užtikrina geriausią apsaugą nuo širdies kirmėlių sukeltos ligos.

Priklausomai nuo katės kūno svorio ir turimų tablečių stiprumo, reikia dozuoti, kaip nurodyta lentelėje:

Svoris (kg)	16 mg / 40 mg tabletės	
> 4–8		1 tabletė
> 8–16	 	2 tabletės

Veterinarinį vaistą galima įtraukti į širdies kirmėlių sukeltos ligos profilaktinę programą, jei tuo pačiu metu reikia skirti gydymą nuo kaspinočių. Nuo širdies kirminų apsaugančio profilaktinio veterinarinio vaisto poveikio trukmė – vienas mėnuo. Reguliariai širdies kirmėlių sukeltos ligos profilaktikai rekomenduojama skirti vieną veikliąją medžiagą.

3.10 Perdozavimo simptomai (pirmosios pagalbos priemonės ir priešnuodžiai, jei būtina)

Perdozavimo atveju be simptomų, pastebėtų vartojant rekomenduojamą dozę (žr. 3.6 skyrių), buvo pastebėtas seilėtekis. Šis požymis įprastai per dieną išnyksta savaime.

3.11. Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinių ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką

Netaikytinos.

3.12. Išlauka

Netaikytina.

4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1 ATCvet kodas:QP54AB51

4.2 Farmakodinamika

Milbemicino oksimas priklauso makrociklinių laktonų grupei, jis išskiriamas fermentacijos būdu iš *Streptomyces hygroscopicus* var. *aureolacrimosus*. Jis veikia prieš erkutes, nematodų lervas ir suaugusius nematodus, taip pat prieš *Dirofilaria immitis* lervas.

Milbemicino veikimas yra susijęs su jo poveikiu bestuburio neurotransmisijai: milbemicino oksimas, kaip ir avermektinai bei kiti milbemicinai, didina nematodų ir vabzdžių membranų pralaidumą chlorido jonams per glutamato valdomus chlorido jonų kanalus (susijusius su stuburinių GABA_A ir glicino receptoriais). Tai lemia neuromuskulinės membranos hiperpolarizaciją ir parazito suglebimu pasireiškiantį paralyžių bei žūtį.

Prazikvantelis yra acilintas pirazino ir izokvinolino darinys. Prazikvantelis veikia cestodus ir trematodus. Jis keičia parazitų membranų pralaidumą kalciumi (priteka Ca²⁺) ir sutrikdo membranos struktūrų pusiausvyrą, todėl pasireiškia membranos depolarizacija ir beveik momentinė raumenų kontrakcija (tetanija), greita sincitinio dangalo vakuolizacija ir po to atsirandanti dangalo dezintegracija (pūslėjimasis), sukeliančios greitesnį parazito pašalinimą iš virškinimo trakto ar žūtį.

4.3 Farmakokinetika

Sušėrus prazikvantelio jo didžiausia koncentracija plazmoje (C_{maksimali} 1,08 µg/ml) susidaro per 2 valandas. Pusinės eliminacijos laikas yra maždaug 2 valandos.

Sušėrus milbemicino oksimo didžiausia koncentracija plazmoje (C_{maksimali} 1,48 µg/ml) pasiekama per 3 valandas. Pusinės eliminacijos laikas yra maždaug 22 valandos (± 10 valandų).

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Netaikytina.

5.2 Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas nepažeidus originalios pakuotės, – 3 metai.

5.3 Specialieji laikymo nurodymai

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

5.4 Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

PVC / PE / PVDC aliuminio lizdinės plokštelės, kuriose yra 1, 2 arba 4 tabletės.

Dėžutėje yra 1 lizdinė plokštelė, kurioje yra 1 tabletė.
Dėžutėje yra 1 lizdinė plokštelė, kurioje yra 2 tabletės.
Dėžutėje yra 1 lizdinė plokštelė, kurioje yra 4 tabletės.
Dėžutėje yra 10 lizdinių plokštelių po 1 tabletę.
Dėžutėje yra 10 lizdinių plokštelių po 2 tabletes.
Dėžutėje yra 10 lizdinių plokštelių po 4 tabletes.
Dėžutėje yra 25 lizdinės plokštelės po 1 tabletę.
Dėžutėje yra 25 lizdinės plokštelės po 2 tabletes.
Dėžutėje yra 25 lizdinės plokštelės po 4 tabletes.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

5.5 Specialiosios nesunaudotų veterinarinių vaistų ar su jų naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.
Veterinarinis vaistas neturi patekti į vandens telkinius, nes milbemicino oksimas gali būti pavojingas žuvims ir kitiems vandens organizmams.
Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.

6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Alfasan Nederland B.V.

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/22/2707/001-009

8. REGISTRAVIMO DATA

2022-05-17

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2026-01-29

10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Parduodama be recepto.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PRIEDAS
ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS
KARTONINĖ DĖŽUTĖ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Alpramil, 16 mg / 40 mg, plėvele dengtos tabletės

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Vienoje tabletėje yra: 16,0 mg milbemicino oksimo ir 40,0 mg prazikvantelio.

3. PAKUOTĖS DYDIS

1 tabletė
2 tabletės
4 tabletės
10 tablečių
20 tablečių
25 tabletės
40 tablečių
50 tablečių
100 tablečių

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Katės, sveriančios ne mažiau kaip 4 kg.



5. INDIKACIJA (-OS)

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Naudoti per burną.

7. IŠLAUKA

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {mm/MMMM}

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Alfasan Nederland B.V.

Vietiniai atstovai:
UAB "Vetmarket"

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/22/2707/001
LT/2/22/2707/002
LT/2/22/2707/003
LT/2/22/2707/004
LT/2/22/2707/005
LT/2/22/2707/006
LT/2/22/2707/007
LT/2/22/2707/008
LT/2/22/2707/009

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ

PVC / PE / PVDC / aliuminio lizdinės plokštelės

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Alpramil



2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

16 mg milbemicino oksimo / 40 mg prazikvantelio tabletėje

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

3. TINKAMUMO DATA

Exp. {mm/MMMM}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Alpramil, 4 mg / 10 mg, plėvele dengtos tabletės katėms, sveriančioms ne mažiau kaip 0,5 kg

Alpramil, 12 mg / 30 mg, plėvele dengtos tabletės katėms, sveriančioms ne mažiau kaip 3 kg

Alpramil, 16 mg / 40 mg, plėvele dengtos tabletės katėms, sveriančioms ne mažiau kaip 4 kg

2. Sudėtis

Vienoje 4 mg / 10 mg tabletėje yra:

veikliųjų medžiagų:

milbemicino oksimo	4,0 mg;
prazikvantelio	10,0 mg.

pagalbinių medžiagų:

titano dioksido (E171)	0,186 mg;
chinolino geltonojo (E104)	0,023 mg;
saulėlydžio geltonojo FCF (E110)	0,004 mg.

Apvali, išgaubta, geltonos spalvos, plėvele dengta tabletė, kurios vienoje pusėje yra lūžio linija. Tabletę galima padalinti į dvi lygias dalis.

Vienoje 12 mg / 30 mg tabletėje yra:

veikliųjų medžiagų:

milbemicino oksimo	12,0 mg;
prazikvantelio	30,0 mg.

pagalbinių medžiagų:

titano dioksido (E171)	0,456 mg;
geltonojo geležies oksido (E172)	0,157 mg;
raudonojo geležies oksido (E172)	0,024 mg.

Pailga, išgaubta oranžinės spalvos, plėvele dengta tabletė.

Vienoje 16 mg / 40 mg tabletėje yra:

veikliųjų medžiagų:

milbemicino oksimo	16,0 mg;
prazikvantelio	40,0 mg.

pagalbinių medžiagų:

titano dioksido (E171)	0,711 mg;
raudonojo geležies oksido (E172)	0,069 mg;
juodojo geležies oksido (E172)	0,069 mg.

Pailga, išgaubta rausvai rudos spalvos, plėvele dengta tabletė.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

4 mg / 10 mg tabletės. Katės, sveriančios ne mažiau kaip 0,5 kg.

12 mg / 30 mg tabletės. Katės, sveriančios ne mažiau kaip 3 kg.

16 mg / 40 mg tabletės. Katės, sveriančios ne mažiau kaip 4 kg.



4. Naudojimo indikacijos

Gydyti nuo toliau nurodytų rūšių nesubrendusių bei subrendusių kaspinočių **ir** nematodų sukeltų mišrių infekcijų.

– Kaspinočiai:

Dipylidium caninum,

Taenia spp.,

Echinococcus multilocularis.

– Nematodai:

Ancylostoma tubaeforme,

Toxocara cati.

Širdies kirmėlių (*Dirofilaria immitis*) profilaktikai, jei tuo pat metu reikalingas gydymas nuo kaspinočių.

5. Kontraindikacijos

4 mg / 10 mg tabletės: negalima naudoti jaunesnėms nei 6 savaitių katėms ir (arba) mažiau nei 0,5 kg sveriančioms katėms.

12 mg / 30 mg tabletės: negalima naudoti mažiau kaip 3 kg sveriančioms katėms.

16 mg / 40 mg tabletės: negalima naudoti mažiau kaip 4 kg sveriančioms katėms.

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai (-iosioms) medžiagai (-oms) ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai:

Siekiant sukurti efektyvią kirmėlių kontrolės programą, būtina atsižvelgti į vietos epidemiologinę informaciją ir katės užsikrėtimo riziką, todėl rekomenduojama kreiptis į specialistus.

Rekomenduojama kartu gydyti visus namų ūkyje gyvenančius gyvūnus.

Nustačius kaspinočio *D. caninum* sukeltą infekciją, būtina pasitarti su veterinarijos gydytoju dėl gretutinės tarpinių šeimininkų, pavyzdžiui, blusų ir utėlių, kontrolės, kad būtų išvengta pakartotinio užsikrėtimo.

Parazitų atsparumas bet kurios konkrečios klasės antihelminciniams vaistams gali išsivystyti po dažno, pakartotino šios klasės antihelminčių vaistų vartojimo. Nebūtinas antiparazitinių preparatų vartojimas ar jų naudojimas nesilaikant nurodymų gali sustiprinti atsparumo vystymąsi ir sumažinti veiksmingumą.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims:

Tyrimų su labai nusilpusiomis ar sunkiu inkstų ar kepenų nepakankamumu sergančiomis katėmis neatlikta. Tokiems gyvūnams šio veterinarinio vaisto naudoti nerekomenduotina arba naudoti galima tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudos ir rizikos santykį.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams:

Šis veterinarinis vaistas gali būti žalingas atsitiktinai nurijus tabletes, ypač vaikams.

Venkite atsitiktinai nuryti.

Nesuvartotas 4 mg / 10 mg tablečių dalis reikia išmesti arba grąžinti į atvirą lizdinę plokštelę, įdėti atgal į išorinę pakuotę ir panaudoti kitą kartą. Veterinarinį vaistą laikykite saugioje vietoje.

Atsitiktinai prarijus tabletes, būtina nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti pakuotės lapelį arba etiketę.

Panaudoję nusiplaukite rankas.

Kitos atsargumo priemonės:

Echinokokozė yra pavojinga žmonėms. Kadangi echinokokozė yra liga, apie kurią reikia pranešti Pasaulio gyvūnų sveikatos organizacijai (WOAH), iš atitinkamos kompetentingos institucijos reikia gauti tikslius nurodymus dėl gydymo, tolesnio stebėjimo ir asmeninių apsaugos priemonių.

Vaikingumas ir laktacija:

Galima naudoti vaikingumo ir laktacijos metu.

Vaisingumas:

Galima naudoti veisiamoms katėms.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos:

Veterinarinis vaistas, naudojamas derinyje kartu su selamektinu, yra gerai toleruojamas.

Rekomenduojamą preparato dozę skiriant kartu su rekomenduotina makrociklinio laktono selamektino doze, jokia sąveika nebuvo nustatyta.

Nors tai nerekomenduojama, vieno laboratorinio tyrimo metu, kuriame buvo tirta 10 kačiukų, kartu su veterinariniu vaistu rekomenduojamomis dozėmis buvo vieną kartą pavartotas užlašinamasis tirpalas, kurio sudėtyje buvo moksidektino ir imidakloprido, ir jie buvo gerai toleruojami.

Naudojimo kartu su kitais vaistais saugumas ir veiksmingumas įprastomis naudojimo sąlygomis netirtas. Nesant kitų tyrimų, veterinarinį vaistą kartu su kitais makrocikliniais laktonais reikia naudoti atsargiai. Be to, tokie tyrimai su veisiamais gyvūnais neatlikti.

Perdozavimas:

Perdozavimo atveju be simptomų, pastebėtų vartojant rekomenduojamą dozę (žr. „Nepageidaujami reiškiniai“), buvo pastebėtas seilėtekis. Šis požymis paprastai per dieną išnyksta savaime.

7. Nepageidaujami reiškiniai

Katės:

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Padidėjusio jautrumo reakcija ¹ ; sisteminiai sutrikimai (pvz., letargija) ¹ ; neurologiniai sutrikimai (pvz., raumenų virpulys ir ataksija (koordinacijos sutrikimas)) ¹ ; virškinimo sistemos sutrikimai (pvz., vėmimas ir viduriavimas) ¹ .
---	---

¹ Ypač jaunosms katėms.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokius nepageidaujamus reiškinius taip pat galite pranešti registruotojui arba jo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą:

Valstybinė maisto ir veterinarijos tarnyba

El. paštas: vaistu.registracija@vmvt.lt

Pranešimo forma:

<https://vmvt.lrv.lt/lt/fb/>

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Naudoti per burną.

Siekiant užtikrinti tinkamą vaisto dozę, reikia kuo tiksliau nustatyti gyvūno kūno svorį.

Mažiausia rekomenduotina dozė yra: 2 mg milbemicino oksimo ir 5 mg prazikvantelio 1 kg kūno svorio, sušeriant per kartą.

Priklausomai nuo katės kūno svorio ir turimų tablečių stiprumo, reikia dozuoti, kaip nurodyta lentelėje:

4 mg / 10 mg tabletės:

Svoris (kg)	4 mg / 10 mg tabletės	
0,5–1		½ tabletės
> 1–2		1 tabletė
> 2–3		1½ tabletės
> 3–4		2 tabletės

12 mg / 30 mg tabletės:

Svoris (kg)	12 mg / 30 mg tabletės	
> 3–6		1 tabletė
> 6–12		2 tabletės

16 mg / 40 mg tabletės:

Svoris (kg)	16 mg / 40 mg tabletės	
> 4–8		1 tabletė
> 8–16		2 tabletės

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Veterinarinį vaistą reikia sušerti su pašaru arba gyvūnui šiek tiek paėdus. Tai užtikrina geriausią apsaugą nuo širdies kirmėlių sukeltos ligos.

Veterinarinį vaistą galima įtraukti į širdies kirmėlių sukeltos ligos profilaktinę programą, jei tuo pačiu metu reikia skirti gydymą nuo kaspinuočių. Nuo širdies kirminų apsaugančio profilaktinio veterinarinio vaisto poveikio trukmė – vienas mėnuo. Reguliariai širdies kirmėlių sukeltos ligos profilaktikai rekomenduojama skirti vieną veikliąją medžiagą.

10. Išlauka

Netaikytina.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

Ant dėžutės ir lizdinės plokštelės po „Exp.“ nurodytam tinkamumo laikui pasibaigus, šio veterinarinio vaisto vartoti negalima. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

4 mg / 10 mg tabletės: padalytų tablečių tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 7 dienos.

12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Šio veterinarinio vaisto neturi patekti į vandens telkinius, nes milbemicino oksimas gali būti pavojingas žuvis ir kitiems vandens organizmams.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.

Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

Veterinarijos gydytojas arba vaistininkas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama be recepto.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

Alpramil 4 mg/10 mg: LT/2/22/2705/001-009

Alpramil 12 mg/30 mg: LT/2/22/2706/001-009

Alpramil 16 mg/40 mg: LT/2/22/2707/001-009

PVC / PE / PVDC-aliuminio lizdinės plokštelės, kuriose yra 1, 2 arba 4 tabletės.

Dėžutėje yra 1 lizdinė plokštelė, kurioje yra 1 tabletė.

Dėžutėje yra 1 lizdinė plokštelė, kurioje yra 2 tabletės.

Dėžutėje yra 1 lizdinė plokštelė, kurioje yra 4 tabletės.

Dėžutėje yra 10 lizdinių plokštelių po 1 tabletę.

Dėžutėje yra 10 lizdinių plokštelių po 2 tabletes.

Dėžutėje yra 10 lizdinių plokštelių po 4 tabletes.

Dėžutėje yra 25 lizdinės plokštelės po 1 tabletę.

Dėžutėje yra 25 lizdinės plokštelės po 2 tabletes.

Dėžutėje yra 25 lizdinės plokštelės po 4 tabletes.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2026-01-29

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>)

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

Alfasan Nederland B.V.

Kuipersweg 9

3449 JA Woerden

Nyderlandai

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

LelyPharma B.V.

Zuiveringsweg 42

8243 PZ Lelystad

Nyderlandai

Vietiniai atstovai ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius:

UAB "Vetmarket"

Nemuno g. 4, Virbališkių k.

LT-53458 Kauno raj.

Lietuva

Tel: + 370 63791390

farmacija@vetmarket.lt

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su registruotojo vietiniu atstovu.

17. Kita informacija