

ANNESS I
KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU

Lotimax 56 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb (1.3–2.5 kg)
Lotimax 112 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb (>2.5–5.5 kg)
Lotimax 225 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb (>5.5–11 kg)
Lotimax 450 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb (>11–22 kg)
Lotimax 900 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb (>22–45 kg)

2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Sustanza Attiva:

Kull pillola li tintmagħħad fiha:

Lotimax pilloli li jintmagħdu għal klieb	lotilaner (mg)
għal klieb (1.3–2.5 kg)	56.25
għal klieb (>2.5–5.5 kg)	112.5
għal klieb (>5.5–11 kg)	225
għal klieb (>11–22 kg)	450
għal klieb (>22–45 kg)	900

Ingredjenti oħra:

Kompożizzjoni kwalitattiva tal-ingredjenti u kostitwenti oħra
Čelluloża, trab
Lattosju monoidrat
Čelluloża mikrokristallina silifikata
Togħma ta' laħam xott
Crospovidone
Povidone K30
Lawrilsulfat tas-sodju
Silika, kollojdali anidru
Stearat tal-manjeżju

Pilloli li jintmagħdu, tondi, ta' lewn abjad sa kannella čar, b'tikek jagħtu fil-kannella.

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-kura ta' infestazzjonijiet tal-briegħed u tal-qurdien fil-klieb.

Dan il-prodott mediciċinali veterinarju jipprovd i attività immedjata u persistenti ta' qtil għal xahar, għal briegħed (*Ctenocephalides felis* u *C. canis*) u qurdien (*Rhipicephalus sanguineus*, *Ixodes ricinus*, *I. hexagonus* u *Dermacentor reticulatus*).

Il-briegħed u l-qurdien iridu jeħlu mal-kelb (l-ospit) u jibdew jieklu (jixorbu d-demm) sabiex jiġu esposti għas-sustanza attiva.

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

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

3.3 Kontraindikazzjonijiet

Tużax f'każżejjiet ta' sensittività għall-ingredjent attiv; ingredjenti mhux attivi jew ingredjenti oħra.

3.4 Twissijiet speċjali

Il-parassiti jehtiegu li jibdew jieklu minn fuq l-ospit sabiex jiġu esposti għal lotilaner; għalhekk ir-riskju tat-trasmissjoni ta' mard li jingarr mill-parassiti ma jistax jiġi eskluż kompletament.

3.5 Prekawzjonijiet speċjali għall-użu

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Id-dejta kollha dwar is-sigurtà u l-effikaċja nkisbet minn klieb u ġriewi li kellhom 8 ġimħat u aktar, u b'piż tal-ġisem ta' 1.3 kg u aktar. L-użu ta' dan il-prodott medicinali veterinarju fi ġriewi li jkollhom inqas minn 8 ġimħat jew b'piż tal-ġisem ta' inqas minn 1.3 kg, għandu jiġi bbażat fuq evalwazzjoni tal-benefiċċju-riskju mill-veterinarju responsabbli.

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

Aħsel idejk wara li tuża l-prodott.

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

Prekawzjonijiet speċjali għall-protezzjoni tal-ambjent:

Mhux applikabbli.

3.6 Effetti mhux mixtieqa

Speċijiet li fuqhom ser jintuża l-prodott: Klieb

Rari ħafna (< annimal 1 / 10,000 annimal ittrattat, inkluż rapporti iż-żolati):	Dijarea ^{1,2} , Dijarea bid-demm ¹ , Rimettar ^{1,2} ; Anoressija ^{1,2} , Letargija ² , Polidipsija ^{1,2} ; Atassja ³ , Konvulżjoni ³ , Rogħda ³ ; Hakk ^{1,2} ; Awrina mhux xierqa ¹ , Polyuria ^{1,2} , Inkontinenza urinarja ^{1,2}
---	---

¹ Hafif u temporanju

² Tipikamente issolvi mingħajr trattament

³ Transitorju fil-biċċa l-kbira tal-każżejjiet

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott medicinali veterinarju. Ir-rapporti għandhom jintbagħtu, preferibbilment permezz

ta' veterinarju, jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq jew lill-awtorità nazzjonali kompetenti permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali. Ara wkoll l-aħħar sezzjoni 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 medicinali veterinarju fi klieb għat-tgħammir, klieb tqal jew klieb li kien qed ireddgħu, ma ġietx stabbilita.

Tqala u treddiġi:

Uża biss skont l-evalwazzjoni tal-benefiċċju/riskju tal-veterinarju responsabbi.

Studji tal-laboratorju fil-firien ma pproduċew l-ebda evidenza ta' effetti teratoġeniċi, jew kwalunkwe effett avvers fuq il-kapaċiṭà riproduttiva tal-irġiel u n-nisa.

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

M'hemm xejn magħruf.

Matul l-ittejtjar kliniku, ma ġew osservati l-ebda interazzjonijiet bejn lotilaner u prodotti medicinali veterinarji użati bħala rutina.

3.9 Metodi ta' amministrazzjoni u dožaġġ

Għal użu orali.

Il-prodott medicinali veterinarju għandu jingħata skont it-tabella li ġejja sabiex tīgi žgurata doża ta' 20 sa 43 mg ta' lotilaner/kg ta' piżi tal-ġisem.

Piż tal-ġisem tal-kelb (kg)	Qawwa u numru ta' pilloli li jridu jingħataw				
	Lotimax 56 mg	Lotimax 112 mg	Lotimax 225 mg	Lotimax 450 mg	Lotimax 900 mg
1.3–2.5	1				
>2.5–5.5		1			
>5.5–11.0			1		
>11.0–22.0				1	
>22.0–45.0					1
>45	Kombinazzjoni adattata ta' pilloli				

Uża bħala kombinazzjoni adattata ta' qawwiet disponibbli biex tinkiseb id-doża rakkomandata ta' 20-43 mg/kg.

Lotimax hi pillola li tista' tintmagħad b'togħma tajba. Agħti l-pillola(i) li tintmagħad, kull xahar mal-ikel jew wara l-ikel.

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

L-ghoti ta' kull xahar tal-prodott għal-xahrejn konsekutivi huwa effikaċi u jwassal għal titjib notevoli tas-sinjalji 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 tīgi ttrattata wkoll kwalunkwe marda sottostanti kif xieraq.

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

Ma gew osservati l-ebda reazzjonijiet avversi wara l-ghoti orali lil gr̄iewi li kellhom 8-9 ḡimgħat u li jiżnu 1.3-3.6 kg ikkurati b'doži eċċessivi ta' sa 5 darbiet tad-doža massima rakkomandata (43 mg, 129 mg u 215 mg ta' lotilaner/kg ta' piżżejjed) fi tmien okkażjonijiet f'intervalli ta' kull xahar.

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-risku ta' žvilupp ta' rezistenza

Mhux applikabbli.

3.12 Perjodi ta' tiżmim

Mhux applikabbli.

4. INFORMAZZJONI FARMAKOLOGIKA

4.1 Kodiċi ATC veterinarja: QP53BE04

4.2 Kwalitajiet farmakodinamiċi

Lotilaner, enantiomer pur mill-klassi ta' isoxazolines, hu attiv kontra l-briegħed (*Ctenocephalides felis* u *Ctenocephalides canis*), l-ispeci ta' qurdien *Dermacentor reticulatus*, *Ixodes hexagonus*, *Ixodes ricinus*, *Rhipicephalus sanguineus* kif ukoll il-ħurrieq *Demodex canis*.

Lotilaner hu inibitur qawwi tal-kanali kloruri ta' gamma-aminobutyric acid (GABA), u jirriżulta fil-mewt mghaggla tal-qurdien u l-briegħed. L-attività ta' lotilaner ma ġietx affettwata minn rezistenza għal organochlorines (cyclodienes, eż. diel�rin), phenylpyrazoles (eż. fipronil), neonicotinoids (eż. imidacloprid), formamidines (eż. amitraz) u pyrethroids (eż. cypermethrin).

Għal briegħed, il-bidu tal-effikaċja jseħħi fi żmien 4 sigħat minn meta l-parassita jeħel mal-kelb, għal xahar wara l-ghoti tal-prodott. Il-briegħed fuq l-annimal qabel l-ghoti jinqatlu fi żmien 6 sigħat. Għal qurdien, il-bidu tal-effikaċja jseħħi fi żmien 48 siegħa minn meta l-parassita jeħel mal-kelb, għal xahar wara l-ghoti tal-prodott. Il-qurdien (*I. ricinus*) eżistenti fuq l-annimal qabel l-ghoti jinqatlu fi żmien 8 sigħat.

Il-prodott medicinali veterinarju joqtol briegħed eżistenti fuq il-klieb u dawk li jiġu wara l-ghoti, qabel ma jkunu jistgħu jbidu. Għalhekk, il-prodott ikişser iċ-ċiklu tal-ħajja tal-briegħed u jipprevjeni l-kontaminazzjoni ambjentali tal-briegħed f'żoni li għalihom il-kelb ikollu aċċess.

4.3 Kwalitajiet farmakokinetici

Wara l-ghoti orali, lotilaner jiġi assorbit fil-pront, u l-konċentrazzjoni massima fid-demm tintlaħha fi żmien sagħtejn. L-ikel itnejeb l-assorbiment. Il-*half-life* terminali hi ta' madwar 4 sigħat. Din il-*half-life* terminali twila tipprovd konċentrazzjonijiet effettivi fid-demm għat-tul kollu tal-intervall bejn id-doži.

Ir-rotta ewlenija tal-eliminazzjoni hi eskrezzjoni biljari, u l-eskrezzjoni mill-kliewi hi r-rotta minuri tal-eliminazzjoni (inqas minn 10% tad-doža). Lotilaner jiġi metabolizzat f'ammonti żgħar għal komposti aktar idrofiliċi li jiġi osservati fl-ippurgar u fl-awrina.

5. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

5.1 Inkompattibbiltajiet maġġuri

Mhux applikabbli.

5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

Żmien kemm idum tajjeb l-prodott medicinali veterinarju kif ippakkjat għall-bejgħ: 3 snin

5.3 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinħažen

Dan il-prodott medicinali veterinarju m'għandu bżonn tal-ebda kundizzjoni speċjali sabiex jinħažen.

5.4 In-natura u l-ġħamla tal-ippakkjjar li jmiss mal-prodott

Il-pilloli huma ppakkjati f'folji tal-aluminju/aluminju, ippakkjati f'kaxxa tal-kartun esterna. Kull qawwa ta' pillola hi disponibbli f'daqsjiet tal-pakkett ta' 3 pilloli.

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

Il-mediċini m'għandhomx jintremew mal-ilma tad-drañaġġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju mhux użat jew materjali ta' skart derivati minnu skont ir-rekwiziti lokali u ma' kwalunkwe sistema ta' ġbir nazzjonali applikabbli għall-prodott medicinali veterinarju kkonċernat.

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

Elanco GmbH

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

EU/2/24/311/001-005

8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 25/04/2024.

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

{JJ/XX/SSSS}

10. KLASSIFIKAZZJONI TAL-PRODOTTI MEDICINALI VETERINARJI

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju hija disponibbli fil-Baži tad-data 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**

Lotimax 56 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb (1.3–2.5 kg)
Lotimax 112 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb (>2.5–5.5 kg)
Lotimax 225 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb (>5.5–11 kg)
Lotimax 450 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb (>11–22 kg)
Lotimax 900 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb (>22–45 kg)

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA

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

3. DAQS TAL-PAKKETT

3 pilloli

4. SPEċI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT

Klieb

5. INDIKAZZJONIJIET**6. MODI TA' AMMINISTRAZZJONI**

Użu orali.

Agħti mal-ikel jew wara l-ikel.

7. ŻMIEN TA' TIŻMIM**8. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {xx/ss}

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 jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

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

Elanco GmbH

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

EU/2/24/311/001 (56 mg lotilaner; 3 pilloli li jintmagħdu)
EU/2/24/311/002 (112 mg lotilaner; 3 pilloli li jintmagħdu)
EU/2/24/311/003 (225 mg lotilaner; 3 pilloli li jintmagħdu)
EU/2/24/311/004 (450 mg lotilaner; 3 pilloli li jintmagħdu)
EU/2/24/311/005 (900 mg lotilaner; 3 pilloli li jintmagħdu)

15. NUMRU TAL-LOTT

Lott {numru}

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

FOLJI

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU

Lotimax



2. ID-DETTALJI KWANTITATTIVI TAS-SUSTANZI ATTIVI

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

3. NUMRU TAL-LOTT

Lott {numru}

4. DATA TA' SKADENZA

Exp. {xx/ss}

B. FULJETT TA' TAGHRIF

FULJETT TA' TAGHRIF GHAL:

1. L-isem tal-prodott mediciinali veterinarju

Lotimax 56 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb (1.3–2.5 kg)
Lotimax 112 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb (>2.5–5.5 kg)
Lotimax 225 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb (>5.5–11 kg)
Lotimax 450 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb (>11–22 kg)
Lotimax 900 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb (>22–45 kg)

2. Kompożizzjoni

Kull pillola li tintmagħhad fiha:

Lotimax pilloli li jintmagħdu għal klieb	lotilaner (mg)
għal klieb (1.3–2.5 kg)	56.25
għal klieb (>2.5–5.5 kg)	112.5
għal klieb (>5.5–11 kg)	225
għal klieb (>11–22 kg)	450
għal klieb (>22–45 kg)	900

Pilloli li jintmagħdu, tondi, ta' lewn abjad sa kannella ċar, b'tikek jagħtu fil-kannella.

3. Speċi li għalihom huwa indikat il-prodott

Klieb

4. Indikazzjonijiet ghall-użu

Kura ta' infestazzjonijiet tal-briegħed u tal-qurdien fil-klieb.

Dan il-prodott mediciinali veterinarju jipprovd attivitā immedjata u persistenti ta' qtil għal xahar, għal briegħed (*Ctenocephalides felis* u *C. canis*) u qurdien (*Rhipicephalus sanguineus*, *Ixodes ricinus*, *I. hexagonus*, u *Dermacentor reticulatus*).

Il-briegħed u l-qurdien iridu jeħlu mal-kelb (l-ospitu) u jibdew jieklu (jixorbu d-demm) sabiex jiġu esposti għas-sustanza attiva.

Il-prodott jista' jintuża bħala parti minn strategija ta' kura għall-kontroll ta' dermatite ta' allergija għal briegħed (FAD).

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

5. Kontraindikazzjonijiet

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

6. Twissijiet speċjali

Twissijiet speċjali

Il-parassiti jehtiegu li jibdew jieklu minn fuq l-ospitu sabiex jiġu esposti għal lotilaner; għalhekk ir-riskju tat-trasmissjoni ta' mard li jingarr mill-parassiti ma jistax jiġi eskuż kompletament.

Prekawzjonijiet specjalji għall-użu sigur fl-ispeci għal xiex huwa indikat:

Id-dejta kollha dwar is-sigurtà u l-effikaċja nkisbet minn klieb u ġriewi li kellhom 8 ġimħat u aktar, u b'piż tal-ġisem ta' 1.3 kg u aktar. L-ghoti ta' dan il-prodott fi ġriewi li jkollhom inqas minn 8 ġimħat jew b'piż tal-ġisem ta' inqas minn 1.3 kg, għandu jiġi bbażat fuq evalwazzjoni tal-benefiċċju-riskju mill-veterinarju responsabbi.

Prekawzjonijiet specjalji li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-annimali:

Aħsel idejk wara li tuża l-prodott. 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.

Tqala u treddiġħ:

Studji fil-laboratorju fuq il-firien, ma pproduċew l-ebda evidenza ta' effetti teratogeniċi.

Is-sigurtà tal-prodott medicinali veterinarju fi klieb tqal jew klieb li kienu qed ireddgħu, ma għix stabbilita. Uža biss skont l-evalwazzjoni tal-benefiċċju/riskju tal-veterinarju responsabbi.

Fertilità:

Studji tal-laboratorju fil-firien ma pproduċew l-ebda evidenza ta' kwalunkwe effett avvers fuq il-kapaċità riproduttiva tal-irġiel u n-nisa.

Is-sigurtà tal-prodott medicinali veterinarju fi klieb għat-tgħammir, ma għix stabbilita. Uža biss skont l-evalwazzjoni tal-benefiċċju/riskju tal-veterinarju responsabbi.

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

M'hemm xejn magħruf. Matul l-itteşjar kliniku, ma ġew osservati l-ebda interazzjonijiet bejn lotilaner u prodotti medicinali veterinarji użati bhala rutina.

Doża eċċessiva:

Ma ġew osservati l-ebda reazzjonijiet avversi wara l-ghoti orali lil ġriewi li kellhom 8-9 ġimħat u li jiżnu 1.3-3.6 kg ikkurati b'dozi eċċessivi ta' sa 5 darbiet tad-doża massima rakkomandata (43 mg, 129 mg u 215 mg ta' lotilaner/kg ta' piż tal-ġisem) fi tmien okkażjonijiet f'intervalli ta' kull xahar.

7. Effetti mhux mixtieqa

Speċijiet li fuqhom ser jintuża l-prodott: Klieb

Rari ħafna (<1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluż rapporti iżolati):

Dijarea^{1,2}, Dijarea bid-demm¹, Rimettar^{1,2};

Anoressija^{1,2}, Letarġija², Polidipsja (żieda fl-ġħatx)^{1,2};

Atassja³, Konvulżjoni³, Rogħda³;

Prurit (ħakk)^{1,2};

Awrina mhux xierqa¹, Polyuria (żieda fl-awrina)^{1,2}, Inkontinenza urinarja^{1,2}

¹Hafif u temporanju

²Tipikament issolvi mingħajr trattament

³Transitorju fil-biċċa l-kbira tal-każjiet

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' proddott. Jekk tinnota xi effetti serji anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-mediċina ma hadmitx, jekk jogħġbok ikkuntattja, mal-ewwel, lill-veterinarju tiegħek. Tista' tirrapporta wkoll kwalunkwe effett mhux mixtieq lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-taqegħid fis-suq

billi tuża d-dettalji ta' kuntatt fit-tmiem ta' dan il-fuljett, jew permezz tas-sistema ta' rapportaġġ nazzjonali:{dettalji tas-sistema nazzjonali}.

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

Għal użu orali.

Il-prodott medicinali veterinarju għandu jingħata skont it-tabella li ġejja sabiex tīgħi żgurata doža ta' 20 sa 43 mg ta' lotilaner/kg ta' piżi tal-ġisem.

Piż tal-ġisem tal-kelb (kg)	Qawwa u numru ta' pilloli li jridu jingħataw				
	Lotimax 56 mg	Lotimax 112 mg	Lotimax 225 mg	Lotimax 450 mg	Lotimax 900 mg
1.3–2.5	1				
>2.5–5.5		1			
>5.5–11.0			1		
>11.0–22.0				1	
>22.0–45.0					1
>45	Kombinazzjoni adattata ta' pilloli				

Uża bħala kombinazzjoni adattata ta' qawwiet disponibbli biex tinkiseb id-doža rakkomandata ta' 20-43 mg/kg.

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

L-ghoti ta' kull xahar tal-prodott għal xahrejn konsekutivi huwa effikaċi u jwassal għal titjib notevoli tas-sinjal kliniči. It-trattament għandu jitkompla 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 tīgħi ttrattata wkoll kwalunkwe marda sottostanti kif xieraq.

9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett

Lotimax hi pillola li tintmagħhad b'togħma tajba. Agħti l-pillola(i) li tintmagħhad, kull xahar mal-ikel jew wara l-ikel.

10. Perjodi ta' tiżmim

Mhux applikabbli.

11. Prekawzjonijiet speċjali għall-hażna

Żomm fejn ma jidħirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

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

Tużax dan il-prodott medicinali veterinarju wara d-data ta' skadenza murija fuq il-kaxxa tal-kartun u l-folja wara Exp. Id-data ta' skadenza tirreferi għall-aħħar jum tax-xahar.

12. Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott mediċinali veterinarju skont kif jitkolu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbi. Dawn il-miżuri għandhom jgħinu biex jipprotegu l-ambjent.

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

13. Klassifikazzjoni tal-prodotti mediċinali veterinarji

Prodott mediċinali veterinarju suġġett għal riċetta.

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

EU/2/24/311/001-005

Il-pilloli huma ppakkjati f'folji tal-aluminju/aluminju, ippakkjati f'kaxxa tal-kartun ta' barra. Kull qawwa ta' pillola hi disponibbli f'daqqsijiet tal-pakkett ta' 3 pilloli.

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

{XX/SSSS}

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

16. Dettalji ta' kuntatt

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u l-manifattur responsabbi għall-ħrug tal-lott u d-detallji ta' kuntatt biex jiġi rrappurtati effetti mhux mixtieqa:

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

Manifattur responsabbi għall-ħrug tal-lott:

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

Rappreżentanti lokali u d-detali ta' kuntatt biex jiġi rrappurtati effetti mhux mixtieqa:

Għal kull tagħrif dwar dan il-prodott mediċinali veterinarju, jekk jogħġibok ikkuntattja lirrappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq.

België/Belgique/Belgien

Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
DE-27472 Cuxhaven
Duitsland/Allemagne/Deutschland
Tél/Tel: +32 33000338
PV.BEL@elancoah.com

Lietuva

Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
DE-27472 Cuxhaven
Vokietija
Tel: +372 8840389
PV.LTU@elancoah.com

Република България

Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
DE-27472 Cuxhaven
Германия

Luxembourg/Luxemburg

Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
DE-27472 Cuxhaven
Allemagne/Deutschland

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

Česká republika
Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
DE-27472 Cuxhaven
Německo
Tel: +420 228880231
PV.CZE@elancoah.com

Danmark
Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
DE-27472 Cuxhaven
Tyskland
Tlf: +45 78775477
PV.DNK@elancoah.com

Deutschland
Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
DE-27472 Cuxhaven
Tel: +49 32221852372
PV.DEU@elancoah.com

Eesti
Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
DE-27472 Cuxhaven
Saksamaa
Tel: +372 8807513
PV.EST@elancoah.com

Ελλάδα
Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
DE-27472 Cuxhaven
Γερμανία
Τηλ: +386 82880137
PV.GRC@elancoah.com

España
Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
DE-27472 Cuxhaven
Alemania
Tel: +34 518890402
PV.ESP@elancoah.com

France
Biotopis
49 Route de Lyons
FR-27460 Igoville
France

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

Magyarország
Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
DE-27472 Cuxhaven
Németország
Tel.: +36 18506968
PV.HUN@elancoah.com

Malta
Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
DE-27472 Cuxhaven
Germanja
Tel: +36 18088530
PV.MLT@elancoah.com

Nederland
Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
DE-27472 Cuxhaven
Duitsland
Tel: +31 852084939
PV.NLD@elancoah.com

Norge
Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
DE-27472 Cuxhaven
Tyskland
Tlf: +47 81503047
PV.NOR@elancoah.com

Österreich
Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
DE-27472 Cuxhaven
Deutschland
Tel: +43 720116570
PV.AUT@elancoah.com

Polska
Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
DE-27472 Cuxhaven
Niemcy
Tel.: +48 221047306
PV.POL@elancoah.com

Portugal
Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
DE-27472 Cuxhaven
Alemanha

Tél: + 33 6 81 92 36 67
contact@biotopis.fr

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

Hrvatska
Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
DE-27472 Cuxhaven
Njemačka
Tel: +36 18088411
PV.HRV@elancoah.com

Ireland
Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
DE-27472 Cuxhaven
Germany
Tel: +44 3308221732
PV.IRL@elancoah.com

Ísland
Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
DE-27472 Cuxhaven
Þýskaland
Sími: +45 89875379
PV.ISL@elancoah.com

Italia
Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
DE-27472 Cuxhaven
Germania
Tel: +39 0282944231
PV.ITA@elancoah.com

Κύπρος
Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
DE-27472 Cuxhaven
Γερμανία
Τηλ: +386 82880096
PV.CYP@elancoah.com

Latvija
Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
DE-27472 Cuxhaven
Vācija
Tel: +372 8840390
PV.LVA@elancoah.com

România
Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
DE-27472 Cuxhaven
Germania
Tel: +40 376300400
PV.ROU@elancoah.com

Slovenija
Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
DE-27472 Cuxhaven
Nemčija
Tel: +386 82880093
PV.SVN@elancoah.com

Slovenská republika
Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
DE-27472 Cuxhaven
Nemecko
Tel: +420 228880231
PV.SVK@elancoah.com

Suomi/Finland
Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
DE-27472 Cuxhaven
Saksa
Puh/Tel: +358 753252088
PV.FIN@elancoah.com

Sverige
Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
DE-27472 Cuxhaven
Tyskland
Tel: +46 108989397
PV.SWE@elancoah.com

United Kingdom (Northern Ireland)
Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
DE-27472 Cuxhaven
Germany
Tel: +44 3308221732
PV.XXI@elancoah.com

Lotilaner, enantiomer pur mill-klassi ta' isoxazolines, hu attiv kontra l-briegħed (*Ctenocephalides felis* u *Ctenocephalides canis*), l-ispeċi ta' qurdien *Dermacentor reticulatus*, *Ixodes hexagonus*, *Ixodes ricinus*, *Rhipicephalus sanguineus*, kif ukoll il-ħurrieq *Demodex canis*.

Lotilaner hu inibitur qawwi tal-kanali kloruri ta' gamma-aminobutyric acid (GABA), u jirriżulta fil-mewt mgħaggla tal-qurdien u l-briegħed. L-attività ta' lotilaner ma ġietx affettwata minn rezistenza għal organochlorines (cyclodienes, eż. dieldrin), phenylpyrazoles (eż. fipronil), neonicotinoids (eż. imidacloprid), formamidines (eż. amitraz) u pyrethroids (eż. cypermethrin).

Għal briegħed, il-bidu tal-effikaċja jseħħi fi żmien 4 sīgħat minn meta l-parassita jeħel mal-kelb, għal-xahar wara l-għoti tal-prodott. Il-briegħed fuq l-annimal qabel l-għoti jinqatlu fi żmien 6 sīgħat.

Għal qurdien, il-bidu tal-effikaċja jseħħi fi żmien 48 siegħa minn meta l-parassita jeħel mal-kelb, għal-xahar wara l-għoti tal-prodott. Il-qurdien (*I. ricinus*) eżistenti fuq l-annimal qabel l-għoti jinqatlu fi żmien 8 sīgħat.

Il-prodott mediciinali veterinarju joqtol briegħed eżistenti fuq il-klieb u dawk li jiġu wara l-għoti, qabel ma jkunu jistgħu jibidu. Għalhekk, il-prodott ikisser iċ-ċiklu tal-ħajja tal-briegħed u jipprevjeni l-kontaminazzjoni ambjentali tal-briegħed f'żoni li ghalihom il-kelb ikollu aċċess.