

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Milprazon CHEWABLE 4 mg/10 mg apvalkotās tabletes maza auguma kaķiem un kaķēniem, kuri smagāki par 0,5 kg

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katra apvalkotā tablete satur:

Aktīvās vielas:

Milbemicīna oksīms 4 mg
Prazikvantels 10 mg

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs	Kvantitatīvais sastāvs, ja šī informācija ir būtiska veterināro zāļu pareizai ievadīšanai
<i>Kodols</i>	
Celuloze, mikrokristāliskā	
Laktozes monohidrāts	
Povidons	
Kroskarmelozes nātrija sāls	
Silīcija dioksīds, koloidālais, bezūdens	
Magnija stearāts	
<i>Apvalks</i>	
Hipromeloze	
Talks	
Propilēnglikols	
Titāna dioksīds (E171)	0,21 mg
Aknu aromatizētājs	
Rauga pulveris	
Dzelzs oksīds, dzeltenais (E172)	0,18 mg
Dzelzs oksīds, sarkanais (E172)	0,02 mg

Brūngani oranžas, ovālas, abpusēji izliektas apvalkotās tabletes ar dalījuma līniju vienā pusē. Tableti var sadalīt uz pusēm.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Kaķi (maza auguma kaķi un kaķēni, kuri smagāki par 0,5 kg).

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Jauktas nobriedušu un pieaugušu cestozu un nematožu invāzijas ārstēšanai, kuras ierosina šādas sugas:

- Cestodes:

Dipylidium caninum

Taenia spp.

Echinococcus multilocularis

- Nematodes:

Ancylostoma tubaeforme

Toxocara cati

Šīs veterinārās zāles var lietot sirdstārpu invāzijas (*Dirofilaria immitis*) novēršanai, ja indicēta vienlaicīga cestozu invāzijas ārstēšana.

3.3. Kontrindikācijas

Nelietot kaķiem, kuri jaunāki par 6 nedēļām un/vai sver mazāk nekā 0,5 kg.

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai pret jebkuru no palīgvielām.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Visus dzīvniekus, kuri dzīvo vienā mājsaimniecībā, ieteicams ārstēt vienlaikus.

Lai sagatavotu efektīvu parazītu kontroles programmu, ņemt vērā vietējo epidemioloģisko informāciju un invāzijas risku kaķim, kā arī ieteicams meklēt profesionālu (piem., veterinārārsta) padomu.

D. caninum invāzijas gadījumā, lai novērstu atkārtotu invadēšanos, ir jāapsver vienlaicīga ārstēšana pret starpsaimniekiem, piemēram, blusām un utīm.

Parazītu rezistence pret jebkuru konkrēto prettārpu līdzekļu klasi var attīstīties pēc biežas, atkārtotas šīs klases prettārpu līdzekļu lietošanas.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Nav veikti pētījumi izteikti novājinātiem kaķiem vai dzīvniekiem ar smagiem nieru vai aknu funkciju traucējumiem. Šiem dzīvniekiem šo veterināro zāļu lietošana nav ieteicama vai ieteicama tikai pēc ārstējošā veterinārārsta ieguvuma un riska attiecības izvērtēšanas.

Pārliedzinieties, ka kaķi un kaķēni, kuru ķermeņa svars ir 0,5 kg līdz ≤2 kg, saņem atbilstošu tabletes stiprumu (4 mg milbemicīna oksīma/10 mg prazikvantela) un atbilstošu devu (1/2 vai 1 tablete) attiecīgajai svara kategorijai (1/2 tablete kaķiem ar ķermeņa svaru 0,5 līdz 1 kg; 1 tablete kaķiem ar ķermeņa svaru >1 līdz 2 kg).

Tā kā tabletes ir aromatizētas, tās uzglabāt drošā, dzīvniekiem nepieejamā vietā.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Nejauša tabletes norīšana bērnam var būt kaitīga. Lai novērstu bērna piekļūšanu zālēm, tabletes lietot un uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Sadalītās tabletes ielikt atpakaļ atvērtajā blistera nodalījumā un ievietot kastītē.

Ja notikusi nejauša tabletes vai vairāku tablešu norīšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Pēc rīkošanās ar šīm veterinārajām zālēm, mazgāt rokas.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

Citi piesardzības pasākumi:

Ehinokokoze ir bīstama cilvēkiem. Tā kā ehinokokoze ir slimība, par kuru ir jāziņo Pasaules dzīvnieku veselības organizācijai (*World Organisation for Animal Health*, WOAH), no attiecīgās kompetentās iestādes (piemēram, parazitoloģijas ekspertiem vai institūcijām) jāsaņem īpaši norādījumi par ārstēšanu un uzraudzību, kā arī cilvēku veselības aizsardzību.

3.6. Blakusparādības

Kaķi:

Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Pastiprinātas jutības reakcija; Sistēmiskas pazīmes (piemēram, letarģija)*; Neiroloģiskas pazīmes (piemēram, ataksija un muskuļu trīce)*; Kuņģa-zarnu trakta pazīmes (piemēram, vemšana un diareja)*.
--	--

*Īpaši jauniem kaķiem.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ziņojumus vēlams nosūtīt ar veterinārārsta starpniecību vai nu tirdzniecības atļaujas turētājam vai tā vietējam pārstāvim, vai valsts kompetentajai iestādei, izmantojot nacionālo ziņošanas sistēmu. Attiecīgo kontaktinformāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Grūsnība un laktācija:

Drīkst lietot grūsnības un laktācijas laikā.

Auglība:

Drīkst lietot vaislas dzīvniekiem.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nav novērota mijiedarbība, lietojot vienlaicīgi makrociklisko laktonu selamektīnu ieteicamās devās ar milbemicīna oksīma un prazikvantela kombināciju. Tā kā nav veikti turpmāki pētījumi, jāievēro piesardzība, lietojot vienlaicīgi šīs veterinārās zāles un citus makrocikliskos laktonus. Šādi pētījumi nav veikti arī ar reproduktīvajiem dzīvniekiem.

3.9. Lietošanas veids un devas

Iekšķīgai lietošanai.

Lai nodrošinātu pareizu devu, ķermeņa svars jānosaka pēc iespējas precīzāk.

Minimālā ieteicamā deva: 2 mg milbemicīna oksīma un 5 mg prazikvantela uz 1 kg ķermeņa svara, viena deva iekšķīgi. Veterinārās zāles lietot kopā ar barību vai tūlīt pēc barošanas, tādējādi nodrošinot optimālu aizsardzību pret sirdstārpu slimību.

Atkarībā no kaķa ķermeņa svara, praktiska devas noteikšana ir šāda:

Kĕrmeņa svars	Apvalkotās tabletes maza auguma kaķiem un kakēniem
0,5 - 1 kg	½ tabletes
>1 - 2 kg	1 tablete

Šīs veterinārās zāles var iekļaut sirdstārpu invāzijas novēršanas programmā, ja indicēta vienlaicīga ārstēšana pret plakantārpu invāziju. Sirdstārpu invāzijas novēršanai: veterinārās zāles nogalina *Dirofilaria immitis* kāpurus līdz vienam mēnesim pēc to transmisijas no odiem. Regulārai sirdstārpu invāzijas novēršanai ieteicams lietot zāles ar vienu aktīvo vielu.

3.10. Pārdozēšanas simptomi (ārkārtas procedūras un antidoti, ja piemērojami)

Pārdozēšanas gadījumā papildus tām pazīmēm, kas novērotas, lietojot ieteikto devu (skatīt 3.6. apakšpunktu), var novērot siekalošanos. Tā parasti spontāni izzūd vienas dienas laikā.

3.11. Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi, tostarp antimikrobiālo un pretparazītu veterināro zāļu lietošanas ierobežojumi, lai ierobežotu rezistences veidošanās risku

Nav piemērojami.

3.12. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

4. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATKvet kods:

QP54AB51.

4.2. Farmakodinamiskās īpašības

Milbemicīna oksīms pieder makrociklisko laktonu grupai un ir izolēts no *Streptomyces hygroscopicus* var. *aureolacrimosus* fermentācijas. Tas ir aktīvs pret zemādas ērcītēm, pret nematodēm kāpuru un pieaugušā stadijā, kā arī pret *Dirofilaria immitis* kāpuriem.

Milbemicīna oksīma aktivitāte ir saistīta ar tā aktivitāti bezmugurkaulnieku neirotransmisijā. Milbemicīna oksīms, piemēram, avermektīns un citi milbemicīni palielina nematožu un kukaiņu membrānas caurlaidību hlorīdu joniem caur glutamāta vadītiem hlorīda jonu kanāliem (saistīti ar mugurkaulnieku GAAS_A un glicīna receptoriem). Tas noved pie neiromuskulārās membrānas hiperpolarizācijas, šļauganās paralīzes un parazītu nāves.

Prazikvantels ir acilēts pirazinoizokvinolonu atvasinājums. Prazikvantels ir efektīvs pret cestodēm un trematodēm. Tas darbojas, izmainot parazīta membrānu caurlaidību pret kalciju (Ca²⁺ jonu pieplūde), radot membrānas struktūras bojājumu, kas izraisa membrānas depolarizāciju, gandrīz tūlītējas muskulatūras kontrakcijas (tetānija), strauju sincitiālā apvalka vakuolizāciju un tam sekojošu tegumentālo disintegrāciju (vezikulāciju), kā rezultātā tas rada vieglāku izvadīšanu no kuņģa-zarnu trakta vai ātrāku parazīta nāvi.

4.3. Farmakokinētiskās īpašības

Pēc prazikvantela iekšķīgas lietošanas kaķiem kopā ar nelielu barības daudzumu, zāļu maksimālā koncentrācija plazmā tiek sasniegta 3 stundu laikā.

Eliminācijas pusperiods ir aptuveni 2 stundas.

Pēc iekšķīgas lietošanas kaķiem kopā ar nelielu barības daudzumu, milbemicīna oksīms maksimālo koncentrāciju plazmā sasniedz 5 stundu laikā. Eliminācijas pusperiods ir aptuveni 43 stundas ($\pm$ 21 stunda).

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Nav piemērojama.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 3 gadi.
Dalīto tablešu derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 6 mēneši.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt oriģinālajā iepakojumā, lai pasargātu no mitruma.
Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešama īpaša uzglabāšanas temperatūra.
Dalītās tabletes uzglabāt temperatūrā līdz 25°C oriģinālajā blisterī līdz nākamajai lietošanas reizei.
Uzglabāt blisteri kastītē.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

Blistera iepakojumi, kas izgatavoti no OPA/Al/PVH un alumīnija folijas.
Kartona kastīte ar 2 tabletēm vienā blisterī.
Kartona kastīte ar 4 tabletēm vienā blisterī.
Kartona kastīte ar 12 blisteriem, katrā blisterī 4 tabletes (kopā 48 tabletes).

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

5.5. Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Veterinārās zāles nedrīkst nonākt ūdenstilpēs, jo milbemicīna oksīms var būt bīstams zīvīm un citiem ūdens organismiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm.

6. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

KRKA, d.d., Novo mesto

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

V/MRP/19/0011

8. PIRMĀS TIRDZniecības ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 02/05/2019

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

09/2024

10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PIELIKUMS
MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARKĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

KASTĪTE

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Milprazon CHEWABLE 4 mg/10 mg apvalkotās tabletes

Atgādinājuma uzlīmei:
milbemycin oxime/praziquantel

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katra tablete satur: milbemicīna oksīms 4 mg un prazikvantels 10 mg.

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

2 tabletes
4 tabletes
48 tabletes

4. MĒRĶSUGAS

Kaķi (maza auguma kaķi un kaķēni, kuri smagāki par 0,5 kg)



5. INDIKĀCIJAS

Aromatizēts plaša spektra prettārpu līdzeklis.

6. LIETOŠANAS VEIDI

Iekšķīgai lietošanai.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

Dalīto tablešu derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 6 mēneši.

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt oriģinālajā iepakojumā, lai pasargātu no mitruma.
Dalītās tabletes uzglabāt temperatūrā līdz 25°C oriģinālajā blisterī līdz nākamajai lietošanas reizei.
Uzglabāt blisteri kastītē.

10. VĀRDI “PIRMS LIETOŠANAS IZLASIET LIETOŠANAS INSTRUKCIJU”

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

11. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”

Lietošanai dzīvniekiem.

12. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

13. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

KRKA

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI

V/MRP/19/0011

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

BLISTERIS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Milprazon CHEWABLE



2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

4 mg/10 mg

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Milprazon CHEWABLE 4 mg/10 mg apvalkotās tabletes maza auguma kaķiem un kaķēniem, kuri smagāki par 0,5 kg

2. Sastāvs

Katra apvalkotā tablete satur:

Aktīvās vielas:

Milbemicīna oksīms	4 mg
Prazikvantels	10 mg

Palīgvielas:

Titāna dioksīds (E171): 0,21 mg
Dzelzs oksīds, dzeltenais (E172): 0,18 mg
Dzelzs oksīds, sarkanais (E172): 0,02 mg

Brūngani oranžas, ovālas, abpusēji izliektas apvalkotās tabletes ar dalījuma līniju vienā pusē. Tableti var sadalīt uz pusēm.

3. Mērķsugas

Kaķi (maza auguma kaķi un kaķēni, kuri smagāki par 0,5 kg).



4. Lietošanas indikācijas

Nenobriedušu un pieaugušu plakantārpu un apaļtārpu jauktu invāziju ārstēšanai, kuras ierosina šādas sugas:

- Plakantārpi:

Dipylidium caninum

Taenia spp.

Echinococcus multilocularis

- Apaļtārpi:

Ancylostoma tubaeforme

Toxocara cati

Šīs veterinārās zāles var lietot sirdstārpu invāzijas (*Dirofilaria immitis*) novēršanai, ja indicēta vienlaicīga plakantārpu invāzijas ārstēšana.

5. Kontrindikācijas

Nelietot kaķiem, kuri jaunāki par 6 nedēļām un/vai sver mazāk nekā 0,5 kg.

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai pret jebkuru no palīgvielām.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši brīdinājumi:

Visus dzīvniekus, kuri dzīvo vienā mājtsaimniecībā, ieteicams ārstēt vienlaikus.

Lai efektīvi kontrolētu parazītu invāziju, jāņem vērā vietējā informācija par parazītu klātbūtni un to uzņēmību pret noteiktām attārpošanas terapijām (epidemioloģiskā informācija) un kaķa dzīves apstākļi, kā arī ieteicams meklēt profesionālu (piemēram, veterinārārsta) padomu.

D. caninum invāzijas gadījumā, lai novērstu atkārtotu invadēšanos, jāapsver vienlaicīga ārstēšana pret starpsaimniekiem, piemēram, blusām un utīm.

Parazītu rezistence pret jebkuru konkrēto prettārpu līdzekļu klasi var attīstīties pēc biežas, atkārtotas šīs klases prettārpu līdzekļu lietošanas.

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērksugām:

Nav veikti pētījumi izteikti novājinātiem kaķiem vai dzīvniekiem ar smagiem nieru vai aknu funkciju traucējumiem. Šiem dzīvniekiem šo veterināro zāļu lietošana nav ieteicama vai ieteicama tikai pēc ārstējošā veterinārārsta ieguvuma un riska attiecības izvērtēšanas.

Pārlicinieties, ka kaķi un kaķēni, kuru ķermeņa svars ir 0,5 kg līdz ≤2 kg, saņem atbilstošu tabletes stiprumu (4 mg milbemicīna oksīma/10 mg prazikvantela) un atbilstošu devu (1/2 vai 1 tablete) attiecīgajai svara kategorijai (1/2 tablete kaķiem ar ķermeņa svaru 0,5 līdz 1 kg; 1 tablete kaķiem ar ķermeņa svaru >1 līdz 2 kg).

Tā kā tabletes ir aromatizētas, tās uzglabāt drošā, dzīvniekiem nepieejamā vietā.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Nejauša tabletes norīšana bērnam var būt kaitīga. Lai novērstu bērna piekļūšanu zālēm, tabletes lietot un uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Sadalītās tabletes ielikt atpakaļ atvērtajā blistera nodalījumā un ievietot kastītē.

Ja notikusi nejauša tabletes vai vairāku tablešu norīšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Pēc rīkošanās ar šīm veterinārajām zālēm, mazgāt rokas.

Citi piesardzības pasākumi:

Ehinokokoze cilvēkiem ir bīstama. Tā kā ehinokokoze ir slimība, par kuru ir jāziņo Pasaules dzīvnieku veselības organizācijai (*World Organisation for Animal Health*, WOAH), no attiecīgās kompetentās iestādes (piemēram, parazitoloģijas ekspertiem vai institūcijām) jāsaņem īpaši norādījumi par ārstēšanu un uzraudzību, kā arī cilvēku veselības aizsardzību.

Grūsnība un laktācija:

Drīkst lietot grūsnības un laktācijas laikā.

Auglība:

Drīkst lietot vaislas dzīvniekiem.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Nav novērota mijiedarbība, lietojot vienlaicīgi makrociklisko laktonu selamektīnu ieteicamās devās ar milbemicīna oksīma un prazikvantela kombināciju. Tā kā nav veikti turpmākie pētījumi, jāievēro piesardzība, ja vienlaikus lieto šīs veterinārās zāles un citus makrocikliskos laktonus. Šādi pētījumi nav veikti arī ar reproduktīvajiem dzīvniekiem.

Pārdozēšana:

Pārdozēšanas gadījumā papildu tām pazīmēm, kas novērotas lietojot ieteikto devu (skatīt sadaļu "Blakusparādības") var novērot arī siekalošanos. Tā parasti spontāni izzūd vienas dienas laikā.

7. Blakusparādības

Kaķi:

Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Pastiprinātas jutības reakcija; Sistēmiskas pazīmes (piemēram, letarģija)*; Neiroloģiskas pazīmes (piemēram, ataksija un muskuļu trīce)*; Kuņģa-zarnu trakta pazīmes (piemēram, vemšana un diareja)*.
---	--

*Īpaši jauniem kaķiem.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu. Jūs varat ziņot par jebkurām blakusparādībām arī tirdzniecības atļaujas turētājam vai tirdzniecības atļaujas turētāja vietējam pārstāvim, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu: Pārtikas un veterinārā dienesta tīmekļa vietnē www.pvd.gov.lv

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Iekšķīgai lietošanai.

Lai nodrošinātu pareizu devu, ķermeņa svars jānosaka pēc iespējas precīzāk.

Minimālā ieteicamā deva: 2 mg milbemicīna oksīma un 5 mg prazikvantela uz 1 kg ķermeņa svara, viena deva iekšķīgi.

Atkarībā no kaķa ķermeņa svara, praktiska devas noteikšana ir šāda:

Ķermeņa svars	Apvalkotās tabletes maza auguma kaķiem un kaķēniem
0,5 - 1 kg	½ tabletes
> 1 - 2 kg	1 tablete

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Šīs veterinārās zāles lietot kopā ar barību vai tūlīt pēc barošanas, tādējādi nodrošinot optimālu aizsardzību pret sirdstārpu invāziju.

Šīs veterinārās zāles var iekļaut sirdstārpu invāzijas novēršanas programmā, ja indicēta vienlaicīga ārstēšana pret plakantārpu invāziju. Sirdstārpu invāzijas novēršanai: veterinārās zāles nogalina *Dirofilaria immitis* kāpurus līdz vienam mēnesim pēc to transmisijas no odiem. Regulārai sirdstārpu invāzijas novēršanai ieteicams lietot zāles ar vienu aktīvo vielu.

10. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt oriģinālajā iepakojumā, lai pasargātu no mitruma.

Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešama īpaša uzglabāšanas temperatūra.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts uz kastītes un blistera pēc Exp. Derīguma termiņš attiecināms uz mēneša pēdējo dienu.

Dalīto tablešu derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 6 mēneši.
Dalītās tabletes uzglabāt temperatūrā līdz 25°C oriģinālajā blisterī līdz nākamajai lietošanas reizei.
Uzglabāt blisteri kastītē.

12. Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Šīs veterinārās zāles nedrīkst nonākt ūdenstilpēs, jo milbecīna oksīms var būt bīstams zivīm un citiem ūdens organismiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt vidi.

Jautājiet savam veterinārārstam vai farmaceitam, kā atbrīvoties no nevajadzīgām veterinārajām zālēm.

13. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numuri un iepakojuma lielumi

V/MRP/19/0011

Kartona kastīte ar 2 tabletēm vienā blisterī.

Kartona kastīte ar 4 tabletēm vienā blisterī.

Kartona kastīte ar 12 blisteriem, katrā blisterī 4 tabletes (kopā 48 tabletes).

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

09/2024

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontakthinformācija:

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovēnija

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovēnija
TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven, Vācija

KRKA - FARMA d.o.o., V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Horvātija

Vietējie pārstāvji un kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

SIA KRKA Latvija

Tel.: +37125187879

Lai iegūtu papildu informāciju par šīm veterinārajām zālēm, lūdzam sazināties ar tirdzniecības atļaujas turētāja vietējo pārstāvi.