

I LISA
RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Vectra Felis, 423 mg/ 42,3 mg täpilahus kassidele

2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

Üks 0,9 ml täpilahuse aplikaator sisaldab:

Toimeained:

Dinotefuraan 423 mg
Püriproksüfeen 42,3 mg

Abiained:

Abiainete ja muude koostisosade kvalitatiivne koostis
Dimetüülsulfoksiid

Värvitu kuni kahvatukollane lahus.

3. KLIINILISED ANDMED

3.1. Loomaliigid

Kass.

3.2. Näidustused loomaliigiti

Kirbuinfestatsiooni (*Ctenocephalides felis*) ravi ja ennetamine kassidel.

Üks manustamine hoiab kirbuinfestatsiooni ära ühe kuu vältel. Samuti hoiab see kolme kuu vältel ära karpude paljunemise, pärssides karpude taasilmumist kassi elukeskkonda.

3.3. Vastunäidustused

Mitte kasutada kassidel või kassipoegadel kehamassiga alla 0,6 kg.

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeainete või ravimi ükskõik milliste abiainete suhtes.

3.4. Erihoiatused

Ravima peab kõiki kasse majapidamises. Majapidamises olevaid koer tuleb ravida ainult veterinaarravimitega, mis on näidustatud sellel liigil kasutamiseks.

Kirbud infitseerivad sageli looma korvi, magamisasemeid ja tavalisi puhkamiskohti, nagu vaibad ja pehme mööbel. Massilise infestatsiooni korral ja kirbutõrje alustamisel tuleb neid kohti töödelda sobiva insektitsiidiga ning seejärel puhastada regulaarselt tolmuimejaga.

Šampooniga pesemise mõju veterinaarravimi efektiivsusele ei ole hinnatud.

4.5. Ettevaatusabinõud

Ettevaatusabinõud ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

Veterinaarravimi ohutus ei ole tõestatud alla 7 nädala vanustel või alla 0,6 kg kaaluvatel kassidel (vt lõik 3.3).

Pärast juhuslikku veterinaarravimi allaneelamist võib esineda mööduvaid reaktsioone, näiteks süljeeritust, ebanormaalset väljaheidet ja oksendamist, kuid need peaksid ilma ravita taanduma 4 tunni jooksul.

Tuleb veenduda, et ravim kantaks piirkonda, kust loom ei saa seda ära lakkuda (vt lõik 3.9), ja tagada, et loomad ei lakuks üksteist kohe pärast ravi.

Peab olema ettevaatlik, et täpilahuse aplikaatori sisu või manustatud annus ei puutuks kokku ravitava kassi ja/või teiste loomade silmadega.

Haigete või haigusest paranevate kasside uuringud puuduvad, seetõttu peab kasutamine sellistel kassidel põhinema loomaarsti tehtud kasu-riski suhte hinnangul.

Dermatiidi kahtluse korral (sügelus ja nahaärritus) pöörduge loomaarsti poole.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Inimesed, kes on dinotefuraani, püriproksüfeeni või dimetüülsulfoksiidi suhtes ülitundlikud, peaksid kokkupuudet veterinaarravimiga vältima.

See veterinaarravim ärritab silmi ja nahka.

Kõrvaltoimete vältimine

- Kohe pärast kasutamist pesta põhjalikult käed.
- Vältida sattumist nahale, silma või suhu.
- Juhuslikul ravimi sattumisel nahale pesta nahka kohe seebi ja veega.
- Veterinaarravimi juhuslikul sattumisel silma loputada kohe veega, hoides silmalaugusid piisava aja jooksul avatuna.
- Ravitud loomi ei tohi puudutada vähemalt kaheksa tunni jooksul pärast veterinaarravimi manustamist. Seetõttu soovitakse loomi ravida õhtuti.
- Hiljuti ravitud loomadel ei tohi lasta magada inimeste, eriti laste juures.
- Kasutatud pakendid tuleb kohe ära visata ja mitte jätta lastele kättesaadavasse või nähtavasse kohta.

Naha või silmade ärrituse püsimisel või ravimi juhuslikul allaneelamisel pöörduge kohe arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

Ettevaatusabinõud keskkonna kaitseks

Ei rakendata.

3.6. Kõrvaltoimed

Kass:

Harv (1 kuni 10 loomal 10 000-st ravitud loomast):	ketendus (kerge) ^{1, 2} , erüteem ^{1, 2} , alopeetsia ²
Väga harv (vähem kui 1 loomal 10 000-st ravitud loomast, kaasa arvatud üksikjuhud):	reaktsioonid manustamiskohal (nt erüteem, sügelus, kahjustus, põletik, ravimijääk (valge, kuiv), karvkatte muutused (märg karvate) ^{1, 3}), hüperaktiivsus, tahhüpnöe, lihastreemor ^{1, 4} , letargia ^{1, 4}

¹ Mööduv.

² Kaovad tavaliselt iseenesest ilma ravita.

³ Võivad püsida kuni 7 päeva, kuid ei ole tavaliselt pärast 48 tunni möödumist märgatavad. Need muutused ei mõjuta veterinaarravimi ohutust ega tõhusust.

⁴ Esinevad peamiselt pärast manustamiskoha lakkumist.

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

3.7. Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil

Veterinaarravimi ohutus tiinuse ja imetamise ajal täiskasvanud emastel kassidel ei ole tõestatud.

Tiinus ja laktatsioon

Kasutada ainult vastavalt vastutava loomaarsti tehtud kasu-riski suhte hinnangule.

Mõlema komponendi, dinotefuraani ja püriproksüfeeni laboratoorsed uuringud rottidel ja küülikutel ei ole näidanud teratogeenset, fetotoksilist ega maternotoksilist toimet.

Rottidel on näidatud, et dinotefuraan läbib vere-piima barjääri ja eritub piimaga.

3.8. Koostoime teiste ravimitega ja muud koostoimed

Ei ole teada.

3.9 Manustamisviis ja annustamine

Täppmanustamine.

Annustamine

Minimaalne soovitatav annus on 42,3 mg dinotefuraani kg kehamassi kohta ja 4,23 mg püriproksüfeeni kg kehamassi kohta.

Raviannuse ulatus 0,6...10 kg kehamassiga kassidele on 42,3...705 mg dinotefuraani kg kehamassi kohta ja 4,23...70,5 mg püriproksüfeeni kg kehamassi kohta.

Peab olema tähelepanelik, et veterinaarravim satuks manustamisel ainult kassi tervele (kahjustamata) nahale.

Raviskeem

Pärast ühte manustamist hoiab veterinaarravim uue kirbunakkuse ära ühe kuu jooksul ja kaitseb kirpude edasise paljunemise eest 3 kuud, pärssides kirpude taastekkimist kassi elukeskkonda.

Tõenäoliselt peavad taasnakatunud kasside uuesti ravimise vajadus ja aeg ravikordade vahel põhinema vastutava veterinaararsti hinnangul.

Kuidas manustada

Võtke täpilahuse aplikaator pakendist välja.

1. etapp. Võtke sõrmedega suurema ketta alt kinni, nagu joonisel näidatud, ja hoidke aplikaatorit püsti.



2. etapp. Vajutage teise käega väiksemat ketast allapoole, kuni kettad on ühtlaselt kokku surutud. See läbib katte.



3. etapp. Kass peab seisma või olema manustamise jaoks mugavas asendis. Lükake kassi kuklal karvad lahku, kuni nahk paistab. Manustage veterinaarravim aplikaatori otsaga aeglaselt nahale. Vältige pindmist manustamist kassi karvadele.



3.10 Üleannustamise sümptomid (esmaabi ja antidoodid, vajadusel)

7-nädalastel ja vanematel tervetel kassipoegadel, kellele manustati paikset neljakordne suurim soovitatav annus 7 korda kahe nädalaste vahemikega, ei täheldatud kliiniliselt olulisi kõrvaltoimeid peale mööduva ödeemi ja kuiva naha manustamiskohal.

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

Ei rakendata.

3.12 Keeluajad

Ei rakendata.

4. FARMAKOLOOGILINE TEAVE

4.1 ATCvet kood:

QP53AX73.

4.2 Farmakodünaamika

Dinotefuraan on insektitsiid. Selle struktuur tuleneb neurotransmitterist atsetüülkoliinist ja see toimib putuka närvisünapsi nikotiinsetesse atsetüülkoliini retseptoritesse. Pärast nende retseptoritega seondumist tapab korduvate ärritavate impulsside täielik agonistlik toime putuka. Putukad ei pea dinotefuraani alla neelama, see tapab kokkupuutel. Dinotefuraanil on imetajate atsetüülkoliini retseptori kohta väike afiinsus. Dinotefuraan tapab kirbud 2 tunni jooksul pärast ravi või nakatumist.

Püriproksüfeen on fotostabiilne putukate kasvuregulaator (*insect growth regulator*, IGR). See toimib kokkupuutel, matkides juveniilhormooni, mis reguleerib putukate kestumist ühest faasist teise üleminekul. Püriproksüfeen peatab kirbu elutsükli nii enneaegse munemise esilekutsumise kui ka

kirbumunades rebu moodustumise pärssimise teel, põhjustades viljatute munade tootmist. Püriproksüfeen blokeerib ka noorvormide (vastsete ja noorte nukkude) täiskasvanuks arenemist. See takistab infestatsiooni ravitud looma elukeskkonnas.

4.3 Farmakokineetika

Pärast paikset manustamist jaotuvad kaks toimeainet esimese päeva jooksul kiiresti üle kogu looma kehapiinna. Üks kuu pärast manustamist oli nende sisaldus karvkatte erinevates tsoonides endiselt mõõdetav.

Dinotefuraan ja püriproksüfeen absorbeeruvad osaliselt kassi nahas (vastavalt 30% ja 12%), kuid süsteemne imendumine ei ole preparaadi kliinilise efektiivsuse seisukohalt oluline.

Laboriliikidel eritub dinotefuraan pärast intraperitoneaalset manustamist kiiresti muutumata algmolekulina peamiselt uriiniga. Pärast suukaudset manustamist metaboliseeritakse püriproksüfeen kiiresti, peamiselt hüdroksüülimise teel, ja eritatakse peamiselt roojaga ning vähemal määral uriiniga.

Keskkonnaomadused

Veterinaarravim ohtlik kaladele ja teistele veeorganismidele.

5. FARMATSEUTILISED ANDMED

5.1 Kokkusobimatus

Ei kohaldata.

5.2 Kõlblikkusaeg

Müügi pakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: 3 aastat.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: kasutada kohe.

5.3 Säilitamise eritingimused

See veterinaarravim ei vaja säilitamisel eritingimusi.

5.4 Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis

Pappkarbis on mitmekihilisest alumiiniumi ja polüetüleen (PE) kompleksist täpilahuse aplikaator, HDPEst valmistatud otsaga ja suletud pealt kattekihiga (alumiinium/polüester/suletav PE kiht).

Pakendi suurused

Pappkarbis 1, 3, 4, 6, 12 või 24 täpilahuse aplikaatorit (igas 0,9 ml).

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 on ohtlik kaladele ja teistele veeorganismidele. Mitte saastata tiike, veeteid ega kraave veterinaarravimi või tühja pakendiga.

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

6. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

Ceva Santé Animale

7. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/14/165/001-004

EU/2/14/165/006-007

8. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE KUUPÄEV

Esmase müügi loa väljastamise kuupäev: 06.06.2014

9. RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTTE VIIMASE LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV

{Kuu aaaa}

10. VETERINAARRAVIMITE KLASSIFIKATSIOON

Käsimüügiravim.

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 1, 3, 4, 6, 12 ja 24 täpilahuse aplikaatorile****1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

Vectra Felis, 423 mg / 42,3 mg täpilahus

2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

Üks 0,9 ml täpilahuse aplikaator sisaldab:

Dinotefuraan 423 mg

Püriproksüfeen 42,3 mg

3. PAKENDI SUURUS(ED)

1 täpilahuse aplikaator

3 täpilahuse aplikaatorit

4 täpilahuse aplikaatorit

6 täpilahuse aplikaatorit

12 täpilahuse aplikaatorit

24 täpilahuse aplikaatorit

4. LOOMALIIGID

Kass

5. NÄIDUSTUSED

Kirpude infestatsioonide ravi ja ennetus 1 kuu jooksul.

Kirpude paljunemise ennetamine 3 kuu jooksul.

6. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)

Täppmanustamine välispidiselt nahale.

7. KEELUAJAD**8. KÕLBLIKKUSAEG**

Exp. {kk/aaaa}

Pärast avamist kasutada kohe.

9. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

10. MÄRGE „ENNE 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

Ceva Santé Animale



14. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/14/165/001 (1 täpilahuse aplikaator)
EU/2/14/165/002 (3 täpilahuse aplikaatorit)
EU/2/14/165/006 (4 täpilahuse aplikaatorit)
EU/2/14/165/003 (6 täpilahuse aplikaatorit)
EU/2/14/165/004 (12 täpilahuse aplikaatorit)
EU/2/14/165/007 (24 täpilahuse aplikaatorit)

15. PARTII NUMBER

Lot {number}

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

Täpilahuse aplikaator

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Vectra Felis



2. TOIMEAINETE KVANTITATIIVSED ANDMED

Dinotefuraani 423 mg ja püriproksüfeeni 42,3 mg

3. PARTII NUMBER

Lot {number}

4. KÕLBLIKKUSAEG

Exp. {kk/aaaa}

Pärast avamist kasutada kohe.

B. PAKENDI INFOLEHT

PAKENDI INFOLEHT

1. Veterinaarravimi nimetus

Vectra Felis, 423 mg / 42,3 mg täpilahus kassidele

2. Koostis

Üks 0,9 ml aplikaator sisaldab:

Toimeained:

Dinotefuraan	423 mg
Püriproksüfeen	42,3 mg

Värvitu kuni kahvatukollane täpilahus.

3. Loomaliigid

Kass.

4. Näidustused

Veterinaarravim surmab kirpe (*Ctenocephalides felis*) nendega nakatunud kassidel ja hoiab kuu aja vältel ära uue kirbunakkuse. Samuti hoiab see kolme kuu vältel ära karpude paljunemise, pärssides karpude noorvormide ilmumist kassi elukeskkonda.

5. Vastunäidustused

Mitte kasutada kassidel või kassipoegadel kehamassiga alla 0,6 kg.
Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeainete või ravimi ükskõik milliste abiainete suhtes.

6. Erihoiatused

Erihoiatused

Ravima peab kõiki kasse majapidamises. Majapidamises olevaid koer tuleb ravida ainult veterinaarravimitega, mis on näidustatud kasutamiseks sellel liigil.

Kirbud infitseerivad sageli looma korvi, magamisasemeid ja tavalisi puhkamiskohti, nagu vaibad ja pehme mööbel. Massilise infestatsiooni korral ja kirbutõrje alustamisel tuleb neid kohti töödelda sobiva insektitsiidiga ning seejärel puhastada regulaarselt tolmuimejaga.

Šampooniga pesemise mõju veterinaarravimi efektiivsusele ei ole hinnatud.

Ettevaatusabinõud ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

Ainult välispidiseks kasutamiseks.

Kasutada ainult nahal. Mitte manustada suu kaudu või mis tahes muul viisil.

Selle preparaadi ohutus ei ole tõestatud alla 7 nädala vanustel või alla 0,6 kg kaaluvatel kassidel (vt lõik „Vastunäidustused“).

Pärast juhuslikku veterinaarravimi allaneelamist võib esineda mööduvaid reaktsioone, näiteks süljeeritust, ebanormaalset väljaheidet ja oksendamist, kuid need peaksid ilma ravita taanduma 4 tunni jooksul. Tuleb veenduda, et ravim kantaks piirkonda, kust loom ei saa seda ära lakkuda (vt lõik „Soovitused õige manustamisviisi osas“), ja tagada, et loomad ei lakuks üksteist kohe pärast ravi.

Peab olema ettevaatlik, et täpilahuse aplikaatori sisu või manustatud annus ei puutuks kokku ravitava kassi ja/või teiste loomade silmadega.

Haigete või haigusest paranevate kasside uuringud puuduvad, seetõttu peab kasutamine sellistel kassidel põhinema loomaarsti tehtud kasu-riski suhte hinnangul.

Dermatiidi kahtluse korral (sügelus ja nahaärritus) pöörduge loomaarsti poole.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Inimesed, kes on dinotefuraani, püriproksüfeeni või dimetüülsulfoksiidi suhtes ülitundlikud, peaksid kokkupuudet veterinaarravimiga vältima.

See veterinaarravim ärritab silmi ja nahka.

Kõrvaltoimete vältimine:

- Kohe pärast kasutamist pesta põhjalikult käed.
- Vältida sattumist nahale, silma või suhu.
- Juhuslikul ravimi sattumisel nahale pesta nahka kohe seebi ja veega.
- Veterinaarravimi juhuslikul sattumisel silma loputada kohe veega, hoides silmalaugusid piisava aja jooksul avatuna.
- Ravitud loomi ei tohi puudutada vähemalt kaheksa tunni jooksul pärast veterinaarravimi manustamist. Seetõttu soovitatakse loomi ravida öhtuti.
- Hiljuti ravitud loomadel ei tohi lasta magada inimeste, eriti laste juures.
- Kasutatud pakendid tuleb kohe ära visata ja mitte jätta lastele kättesaadavasse või nähtavasse kohta.

Naha või silmade ärrituse püsimisel või ravimi juhuslikul allaneelamisel pöörduge kohe arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

Tiinus ja laktatsioon

Veterinaarravimi ohutus tiinuse ja imetamise ajal täiskasvanud emastel kassidel ei ole tõestatud.

Kasutada ainult vastavalt vastutava loomaarsti tehtud kasu-riski suhte hinnangule.

Mõlema komponendi, dinotefuraani ja püriproksüfeeni laboratoorsed uuringud rottidel ning küülikutel ei ole näidanud sünnidefektide ega arenevale embrüole ja lootele kahjuliku (teratogeense, fetotoksilise) toime või emasloomale kahjuliku (maternotoksilis) toime esinemist.

Rottidel on näidatud, et dinotefuraan läbib vere-piima barjääri ja eritub piima.

Koostoime teiste ravimitega ja muud koostoimed

Ei ole teada.

Üleannustamine

7-nädalastel ja vanematel tervetel kassipoegadel, kellele manustati paikset neljakordne suurim soovitatav annus 7 korda kahe nädalaste vahemikega, ei täheldatud kliiniliselt olulisi kõrvaltoimeid peale mööduva ödeemi ja kuiva naha manustamiskohal.

Kokkusobimatus

Ei kohaldata.

7. Kõrvaltoimed

Kass:

Harv (1 kuni 10 loomal 10 000-st ravitud loomast):
ketendus (kerge) ^{1, 2} , erüteem ^{1, 2} , alopeetsia ²
Väga harv (vähem kui 1 loomal 10 000-st ravitud loomast, kaasa arvatud üksikjuhud):
reaktsioonid manustamiskohal (nt erüteem, sügelus, kahjustus, põletik, ravimijääk (valge, kuiv), karvkatte muutused (märg karvate) ^{1, 3}), hüperaktiivsus, tahhüpnöe, lihastreemor ^{1, 4} , letargia ^{1, 4}

¹ Mööduv.

² Kaovad tavaliselt iseenesest ilma ravita.

³ Võivad püsida kuni 7 päeva, kuid ei ole tavaliselt pärast 48 tunni möödumist märgatavad. Need muutused ei mõjuta veterinaarravimi ohutust ega tõhusust.

⁴ Esinevad peamiselt pärast manustamiskoha lakkumist.

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 kasutades käesoleva infolehe lõpus esitatud kontaktandmeid või riiklikku teavitussüsteemi: {riikliku süsteemi andmed}

8. Annustamine loomaliigiti, manustamisviis(id) ja -meetod

Täppmanustamine.

Peab olema tähelepanelik, et veterinaarravim satuks manustamisel ainult kassi tervele (kahjustamata) nahale.

Annustamine

Kasutage ühte täpilahuse aplikaatorit ainult ühekordseks manustamiseks ühele kassile. Kasutamine alla 7-nädalastel või vähem kui 0,6 kg kaaluvatel kassidel ei ole soovitatav. (Minimaalne soovitatav annus on 42,3 mg dinotefuraani kg kehamassi kohta ja 4,23 mg püriproksüfeeni kg kehamassi kohta. Raviannuse ulatus 0,6...10 kg kaaluvatel kassidele on 42,3...705 mg dinotefuraani kg kehamassi kohta ja 4,23...70,5 mg püriproksüfeeni kg kehamassi kohta.)

Raviskeem

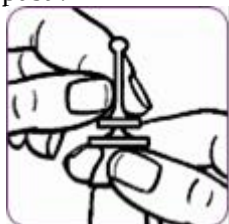
Pärast ühte manustamist hoiab veterinaarravim uue kirbunakkuse ära ühe kuu jooksul ja kaitseb kirpude edasise paljunemise eest 3 kuud, pärssides kirpude taastekkimist kassi elukeskkonda. Tõenäoliselt taasnakatunud kasside uuesti ravimise vajadus ja aeg ravikordade vahel peavad põhineva vastutava veterinaararsti hinnangul.

9. Soovitused õige manustamise osas

Kuidas manustada

Võtke täpilahuse aplikaator pakendist välja.

1. etapp. Võtke sõrmedega suurema ketta alt kinni, nagu joonisel näidatud, ja hoidke aplikaatorit püsti.



2. etapp. Vajutage teise käega väiksemat ketast allapoole, kuni kettad on ühtlaselt kokku surutud. See läbib katte.



3. etapp. Kass peab seisma või olema manustamise jaoks mugavas asendis. Lükake kassi kuklal karvad lahku, kuni nahk paistab. Manustage veterinaarravim aplikaatori otsaga aeglaselt nahale. Vältige pindmist manustamist kassi karvadele.



10. Keeluajad

Ei rakendata.

11. Säilitamise eritingimused

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

See veterinaarravim ei vaja säilitamisel eritingimusi.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud kartongkarbil ja aplikaatoril pärast „Exp“. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: kasutada kohe.

12. Erinõuded ravimpreparaadi hävitamiseks

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

Veterinaarravim ei tohi sattuda veekogudesse, sest on ohtlik kaladele ja teistele veeorganismidele. Mitte saastata tiike, veeteid ega kraave veterinaarravimi või tühja pakendiga.

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

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

13. Veterinaarravimite klassifikatsioon

Käsimüügiravim.

14. Müügiloo number (numbrid) ja pakendi suurused

EU/2/14/165/001–004

EU/2/14/165/006–007

Pappkarbis on 1, 3, 4, 6, 12 või 24 täpilahuse aplikaatorit (igas 0,9 ml).

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

15. Pakendi infolehe viimase läbivaatamise kuupäev

06/2025

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

16. Kontaktandmed

Müügiloa hoidja ning kontaktandmed võimalikest kõrvaltoimetest teatamiseks:

Ceva Santé Animale

8 rue de Logrono

33500 Libourne

Prantsusmaa

Tel +800 3522 1151

E-post pharmacovigilance@ceva.com

Ravimipartii vabastamise eest vastutav tootja:

Ceva Santé Animale

10, av. de La Ballastière

33500 Libourne

Prantsusmaa

AB7 SANTE

Chemin des Monges

31450 Deyme

Prantsusmaa

17. Muu teave

Toimemehhanism

Veterinaarravimi kaks toimeainet levivad üle kassi kehapinna esimesel päeval pärast manustamist. Toimeained mõjuvad otse kassi karvkattele, ilma et tungiksid vereringesse. Ravitud kassiga kokku puutuvad parasiidid surevad.

Dinotefuraan hävitab putukad nende närvisüsteemi mõjutamise kaudu.

Püriproksüfeen mõjutab putukate ebaküpseid staadiume (munad, vastsed, nukud), häirides nende paljunemist ja arengut. Keskkonnas leidub kirpude mune, vastseid ja nukke.

Veterinaarravim tapab kirbud 2 tunni jooksul pärast manustamist või 2 tundi pärast ravitud looma nakatumist.