

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Imoxat 40 mg / 4 mg šķīdums pilināšanai uz ādas maza auguma kaķiem un mājas seskiem
Imoxat 80 mg / 8 mg šķīdums pilināšanai uz ādas liela auguma kaķiem

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Aktīvās vielas:

Katra deva (pipete) satur:

	Deva pipetē	Imidakloprīds	Moksidektīns
Imoxat maza auguma kaķiem (≤ 4 kg) un mājas seskiem	0,4 ml	40 mg	4 mg
Imoxat liela auguma kaķiem ($> 4-8$ kg)	0,8 ml	80 mg	8 mg

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs	Kvantitatīvais sastāvs, ja šī informācija ir būtiska veterināro zāļu pareizai ievadīšanai
Benzilspirts	
Butilhidroksitoluols (E321).	1 mg/ml
Propilēnkarbonāts	

Bezkrāsains līdz dzeltens šķīdums.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1 Mērķsugas

Kaķi, mājas seski.

3.2 Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Kaķiem, kuriem ir jauktas parazitāras invāzijas vai pastāv risks invadēties. Šīs veterinārās zāles ir indicētas tikai tad, ja ir nepieciešama vienlaicīga iedarbība pret blusām un vienu vai vairākiem citiem mērķa parazītiem:

- blusu (*Ctenocephalides felis*) invāzijas ārstēšanai un kontrolei;
 - ausu kašķa ērcu (*Otodectes cynotis*) invāzijas ārstēšanai;
 - *Notoedres* ģints ērcu (*Notoedres cati*) invāzijas ārstēšanai;
 - plaušu tārpu *Eucoleus aerophilus* (sin. *Capillaria aerophila*) (pieauguši īpatņi) invāzijas ārstēšanai;
 - plaušu tārpu (*Aelurostrongylus abstrusus* kāpuru L3/L4 stadija) invāzijas kontrolei;
 - plaušu tārpu *Aelurostrongylus abstrusus* (pieauguši īpatņi) invāzijas ārstēšanai;
 - acu tārpu *Thelazia callipaeda* (pieauguši īpatņi) invāzijas ārstēšanai;
 - sirdstārpu (*Dirofilaria immitis* kāpuru L3 un L4 stadija) invāzijas kontrolei;
 - gremošanas trakta nematožu (*Toxocara cati* un *Ancylostoma tubaeforme* L4 kāpuru stadija, nenobrieduši pieauguši īpatņi un pieauguši īpatņi) invāzijas ārstēšanai.
- Šīs veterinārās zāles var lietot kā daļu no blusu alerģiskā dermatīta (BAD) ārstēšanas stratēģijas.

Mājas seskiem, kuriem ir jauktas parazitāras invāzijas vai pastāv risks invadēties. Šīs veterinārās zāles ir indicētas tikai tad, ja ir nepieciešama vienlaicīga iedarbība pret blusām un vienu vai vairākiem citiem mērķa parazītiem.

- blusu (*Ctenocephalides felis*) invāzijas ārstēšanai un kontrolei;
- sirdstārpu (*Dirofilaria immitis* kāpuru L3 un L4 stadija) invāzijas kontrolei.

3.3 Kontrindikācijas

Nelietot kaķēniem, kuri ir jaunāki par 9 nedēļām.

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvajām vielām vai pret jebkuru no palīgvielām.

Mājas seskiem: nelietot Imoxat liela auguma kaķiem (0,8 ml) vai Imoxat suņiem (jebkura izmēra).

Nelietot suņiem. Suņiem lietot atbilstošas zāles Imoxat suņiem, kas satur imidakloprīdu 100 mg/ml un moksidektīnu 25 mg/ml.

Nelietot kanāriļputniņiem.

3.4 Īpaši brīdinājumi

Šo veterināro zāļu iedarbība nav pārbaudīta mājas seskiem, kuri ir smagāki par 2 kg, tādēļ iedarbības ilgums šiem dzīvniekiem var būt īsāks.

Īslaicīgs dzīvnieka kontakts ar ūdeni vienu vai divas reizes starp ikmēneša apstrādi, būtiski neietekmē zāļu iedarbīgumu. Tomēr, bieža mazgāšana ar šampūnu vai dzīvnieka atrašanās ūdenī var samazināt šo veterināro zāļu iedarbīgumu.

Jāapsver iespēja, ka citi dzīvnieki tajā pašā mājāsaimniecībā var būt atkārtotas invāzijas avots ar blusām, ērcēm, kuņģa-zarnu trakta nematodēm, sirds tārpiem un/vai plaušu tārpiem, un nepieciešamības gadījumā tie jāārstē ar atbilstošu līdzekli.

Nevajadzīga pretparazītu līdzekļu lietošana vai lietošana, kas neatbilst zāļu aprakstā sniegtajiem norādījumiem, var palielināt rezistences selekcijas spiedienu un izraisīt iedarbīguma samazināšanos. Lēmumam par zāļu lietošanu jābūt balstītam uz parazītu sugas un invāzijas smaguma apstiprinājumu vai uz invāzijas riska izvērtējumu, pamatojoties uz epidemioloģiskajām īpatnībām katram dzīvniekam individuāli.

3.5 Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Ārstējot kaķus, kuri ir vieglāki par 1 kg, un mājas seskus, kuri ir vieglāki par 0,8 kg, izvērtēt ieguvuma un riska attiecību.

Ir ierobežota pieredze, lietojot šīs veterinārās zāles slimiem un novārdzinātiem dzīvniekiem, tāpēc tās lietot, ņemot vērā ieguvuma un riska attiecības izvērtējumu.

Nelietot dzīvnieka mutē, acīs vai ausīs.

Uzmanīties, lai dzīvnieki šīs veterināro zāles neuzņem iekšķīgi, un tās nenonāk kontaktā ar apstrādātā un/vai citu dzīvnieku muti vai acīm.

Rūpīgi ievērot pareizu lietošanas metodi, kas aprakstīta 3.9. apakšpunktā, jo īpaši, ka veterināro zāles jāaplicē norādītajā vietā, lai samazinātu risku, ka dzīvnieks nolaiza zāles.

Neatļaut tikko apstrādātiem dzīvniekiem laizīt vienu otru. Neatļaut apstrādātajiem dzīvniekiem nonākt kontaktā ar neapstrādātiem dzīvniekiem, kamēr aplikācijas vieta nav nožuvusi.

Nejaušas norīšanas gadījumā piemērot simptomātisku ārstēšanu. Specifiski antidoti nav zināmi. Uzlabojumu var dot aktīvās ogles lietošana.

Kaķus un mājas sēskus, kas dzīvo vai ceļo apvidos, kur sastopami sirdstārpi, ieteicams apstrādāt ar šīm veterināro zālēm reizi mēnesī, lai novērstu invāziju.

Kamēr sirdstārpu diagnostikas metožu precizitāte kaķiem ir ierobežota, ieteicams, pirms veikt profilaktisku apstrādi, pārbaudīt jebkura par 6 mēnešiem jaunāka kaķa un mājas sēska statusu attiecībā uz sirdstārpiem, jo veterināro zāļu lietošana kaķiem vai mājas sēskiem, kas invadēti ar pieaugušiem parazītiem, var izraisīt nopietnas blakusparādības, ieskaitot nāvi. Ja tiek diagnosticēta invāzija ar pieaugušiem sirdstārpiem, jālieto ārstniecības līdzekļi saskaņā ar pastāvošajiem zinātniskajiem pētījumiem.

Atsevišķiem kaķiem *Notoedres cati* invāzija var būt smaga. Šādos smagos gadījumos ir nepieciešama vienlaicīga atbalsta terapija, jo ārstēšana tikai ar šīm veterināro zālēm var būt nepietiekama, lai novērstu dzīvnieka nāvi.

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

Izvairīties no saskares ar ādu, acīm vai muti.

Neēst, nedzert un nesmēķēt zāļu lietošanas laikā. Pēc rīkošanās ar šīm veterinārajām zālēm rūpīgi mazgāt rokas.

Pēc apstrādes neglaudīt un neķemmēt dzīvniekus, kamēr aplikācijas vieta nav pilnībā sausa.

Ja zāles nejauši nokļūst uz ādas, skarto vietu nekavējoties mazgāt ar ziepēm un ūdeni.

Personām ar zināmu pastiprinātu jutību pret benzilspirtu, imidakloprīdu vai moksidektīnu jālieto šīs veterinārās zāles piesardzīgi.

Ļoti retos gadījumos šīs veterinārās zāles var izraisīt ādas pastiprinātu jutību vai pārejošas ādas reakcijas (piemēram, nejutīgums, kairinājums vai dedzinoša/tirpšanas sajūta).

Ļoti retos gadījumos šīs veterinārās zāles var izraisīt elpošanas kairinājumu jutīgiem indivīdiem.

Ja notikusi nejauša veterināro zāļu nokļūšana acīs, skalot tās ar lielu daudzumu ūdens.

Ja acu vai ādas kairinājuma simptomi saglabājas, vai šīs veterinārās zāles ir nejauši norītas, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav.

Citi piesardzības pasākumi:

Šo veterināro zāļu sastāvā esošais šķīdinātājs var krāsot vai bojāt atsevišķus materiālus – ādu, audumus, plastmasu un virsmas. Pirms kontakta ar šādiem materiāliem, ļaut zāļu aplikācijas vietai pilnībā izžūt.

Imidakloprīds ir toksisks putniem, īpaši kanārijputniņiem.

3.6 Blakusparādības

Kaķi un mājas sēski

Reti (1 līdz 10 dzīvniekiem / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem):	Taukains apmatojums lietošanas vietā ¹ Vemšana ¹ Paaugstinātas jutības reakcijas ⁶ Eritēma ¹
Ļoti reti	Uzvedības izmaiņas (piemēram, uzbudinājums) ²

(<1 dzīvniekam / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Hipersalivācija ⁴ Neiroloģiski simptomi ³ Nieze ⁵ Letargija ² , apetītes zudums ²
---	---

¹ Šie simptomi izzūd bez turpmākas ārstēšanas.

² Pārejoši novērots un saistīts ar sajūtām lietošanas vietā.

³ Ja dzīvnieks laiza aplikācijas vietu tūlīt pēc apstrādes (no kuriem vairums ir pārejoši).

⁴ Šīm veterinārajām zālēm ir rūgta garša. Siekalošanās reizēm var rasties, ja dzīvnieks laiza aplikācijas vietu tūlīt pēc apstrādes. Tā nav intoksikācijas pazīme un izzūd dažu minūšu laikā bez ārstēšanas. Pareiza zāļu lietošana samazinās iespēju nolaizīt lietošanas vietu.

⁵ Kaķiem – pārejoša.

⁶ Lokālas.

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, laktācija vai auglība:

Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums grūsnības un laktācijas laikā mērķa sugām. Tāpēc šo veterināro zāļu lietošana nav ieteicama dzīvniekiem, kas paredzēti vaislai, vai grūsnības un laktācijas laikā.

3.8 Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Šo veterināro zāļu iedarbības laikā nedrīkst lietot citus makrociklisko laktonu grupas līdzekļus.

Nav novērota mijiedarbība starp šīm veterinārajām zālēm un citām bieži lietojamām veterinārajām zālēm vai medicīniskajām un ķirurģiskajām procedūrām.

3.9. Lietošanas veids un devas

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

Devas noteikšanas shēma kaķiem:

Ieteicamās minimālās devas ir 10 mg/kg ķermeņa svara imidakloprīda un 1 mg/kg ķermeņa svara moksidektīna, kas ir atbilstošas šo veterināro zāļu daudzumam 0,1 ml/kg ķermeņa svara.

Lai ārstētu vai novērstu parazītu invāzijas, kuru apkarošanai ir indicētas šīs veterinārās zāles, nepieciešamību pēc atkārtotas apstrādes un tās biežumu noteikt, pamatojoties uz profesionāliem ieteikumiem, un ņemot vērā arī vietējo epidemioloģisko situāciju un dzīvnieka dzīvesveidu.

Kaķa svars (kg)	Pipetes lielums	Tilpums (ml)	Imidakloprīds (mg/kg ķermeņa svara)	Moksidektīns (mg/kg ķermeņa svara)
≤ 4 kg	Imoxat maza auguma kaķiem un mājas seskiem	0,4	minimums 10	minimums 1
> 4–8 kg	Imoxat liela auguma kaķiem	0,8	10–20	1–2
> 8 kg	atbilstoša pipešu kombinācija			

Blusu (*Ctenocephalides felis*) invāzijas ārstēšanai un kontrolei

Vienreizēja dzīvnieka apstrāde ar Imoxat novērš blusu invāziju 4 nedēļas. Apkārtējā vidē esošās parazītu kūniņas var izšķīsties 6 nedēļās vai ilgākā laika periodā pēc ārstēšanas uzsākšanas atkarībā no klimatiskajiem apstākļiem. Šī iemesla dēļ var būt lietderīgi dzīvnieku ārstēšanu veikt kombinācijā ar piemērotu līdzekļu lietošanu apkārtējā vidē, lai pārtrauktu blusu attīstības ciklu. Tādējādi blusu populācija apkārtējā vidē var tikt iznīcināta ātrāk. Ja veterinārās zāles lieto kā daļu no blusu alerģiskā dermatīta ārstēšanas stratēģijas, zāles lietot ar mēneša intervālu.

Ausu kašķa ērcu (*Otodectes cynotis*) invāzijas ārstēšanai

Nepieciešama dzīvnieka vienreizēja apstrāde ar šīm veterinārajām zālēm. 30 dienas pēc apstrādes ieteicams apmeklēt veterinārārstu, jo atsevišķiem dzīvniekiem var būt nepieciešama atkārtota ārstēšana. Nelietot zāles tieši auss kanālā.

Notoedres ģints ērcu (*Notoedres cati*) invāzijas ārstēšanai

Nepieciešama dzīvnieka vienreizēja apstrāde ar šīm veterinārajām zālēm.

Plaušu tārpu *Eucoleus aerophilus* (sin. *Capillaria aerophila*) (pieauguši īpatņi) invāzijas ārstēšanai

Nepieciešama dzīvnieka vienreizēja apstrāde ar šīm veterinārajām zālēm.

Aelurostrongylus abstrusus invāzijas kontrolei

Veterinārās zāles lietot vienu reizi mēnesī.

Aelurostrongylus abstrusus invāzijas ārstēšanai

Veterinārās zāles lietot vienu reizi mēnesī trīs mēnešus pēc kārtas.

*Acu tārpu *Thelazia callipaeda* (pieauguši īpatņi) invāzijas ārstēšanai*

Nepieciešama dzīvnieka vienreizēja apstrāde ar šīm veterinārajām zālēm.

Sirdstārpu (*Dirofilaria immitis*) invāzijas kontrolei

Kaķi, kas dzīvo vai iecerējuši slimībai endēmiskos apvidos, var būt invadēti ar pieaugušiem sirdstārpiem. Tāpēc pirms šo veterināro zāļu lietošanas, ņemt vērā 3.5. apakšpunktā sniegtos norādījumus.

Sirdstārpu kontrolei veterinārās zāles lietot regulāri ar mēneša intervālu odu (starpssaimnieki, kas pārnēsā sirdstārpu kāpurus) aktivitātes sezonā. Veterinārās zāles var lietot visu gadu. Pirmo devu var lietot pēc pirmā iespējamā kontakta ar odiem, bet ne vēlāk kā vienu mēnesi pēc šī kontakta. Veterinārās zāles lietot regulāri ar mēneša intervālu vismaz vēl 1 mēnesi pēc pēdējā kontakta ar odiem. Lai šo veterināro zāļu lietošana būtu rutīnas procedūra, ieteicams apstrādi veikt katra mēneša vienā un tajā pašā dienā vai datumā. Ja šīs veterinārās zāles sāk lietot kāda cita sirdstārpu kontroles līdzekļa vietā, tās var sākt lietot 1 mēnesi pēc pēdējās iepriekšējā līdzekļa lietošanas.

Neendēmiskos apvidos kaķiem nevajadzētu būt sirdstārpu invāzijas riskam, tāpēc tos var apstrādāt neievērojot specifiskos piesardzības pasākumus.

Nematožu un āķtārpu (*Toxocara cati* un *Ancylostoma tubaeforme*) invāzijas ārstēšanai

Sirdstārpiem endēmiskos apvidos ikmēneša apstrāde ievērojami samazina atkārtotas invāzijas risku ar nematodēm un āķtārpiem. Sirdstārpiem neendēmiskos apvidos šīs veterinārās zāles var lietot kā daļu no sezonālās blusu un gremošanas trakta nematožu kontroles programmas.

Devas noteikšanas shēma mājas seskiem:

Viena pipete Imoxat šķīduma lietošanai maza auguma kaķiem (0,4 ml) paredzēta vienam dzīvniekam. Nepārsniegt ieteicamo devu.

Lai ārstētu vai novērstu parazītu invāzijas, kuru apkarošanai ir indicētas šīs veterinārās zāles, nepieciešamību pēc atkārtotas apstrādes un tās biežumu noteikt, pamatojoties uz profesionāliem ieteikumiem, jāņem vērā arī vietējā epidemioloģiskā situācija un dzīvnieka dzīvesveids.

Blusu (*Ctenocephalides felis*) invāzijas ārstēšanai un kontrolei

Vienreizēja dzīvnieka apstrāde ar Imoxat novērš blusu invāziju 3 nedēļas. Smagas blusu invāzijas gadījumā var būt nepieciešams ārstēšanu atkārtot pēc 2 nedēļām.

Sirdstārpu (*Dirofilaria immitis*) invāzijas kontrolei

Mājas seski, kas dzīvo vai iecerējuši slimībai endēmiskos apvidos, var būt invadēti ar pieaugušiem sirdstārpiem. Tāpēc pirms šo veterināro zāļu lietošanas, ņemt vērā 3.5. apakšpunktā sniegtos norādījumus.

Sirdstārpu kontrolei šīs veterinārās zāles lietot regulāri ar mēneša intervālu odu (starpssaimnieki, kas pārnēsā sirdstārpu kāpurus) aktivitātes sezonā. Šīs veterinārās zāles var lietot visu gadu. Pirmo devu var lietot pēc pirmā iespējamā kontakta ar odiem, bet ne vēlāk kā vienu mēnesi pēc šī kontakta. Veterinārās zāles lietot regulāri ar mēneša intervālu vismaz vēl 1 mēnesi pēc pēdējā kontakta ar odiem. Neendēmiskos apvidos mājas seskiem nevajadzētu būt sirdstārpu invāzijas riskam, tāpēc tos var apstrādāt neievērojot specifiskos piesardzības pasākumus.

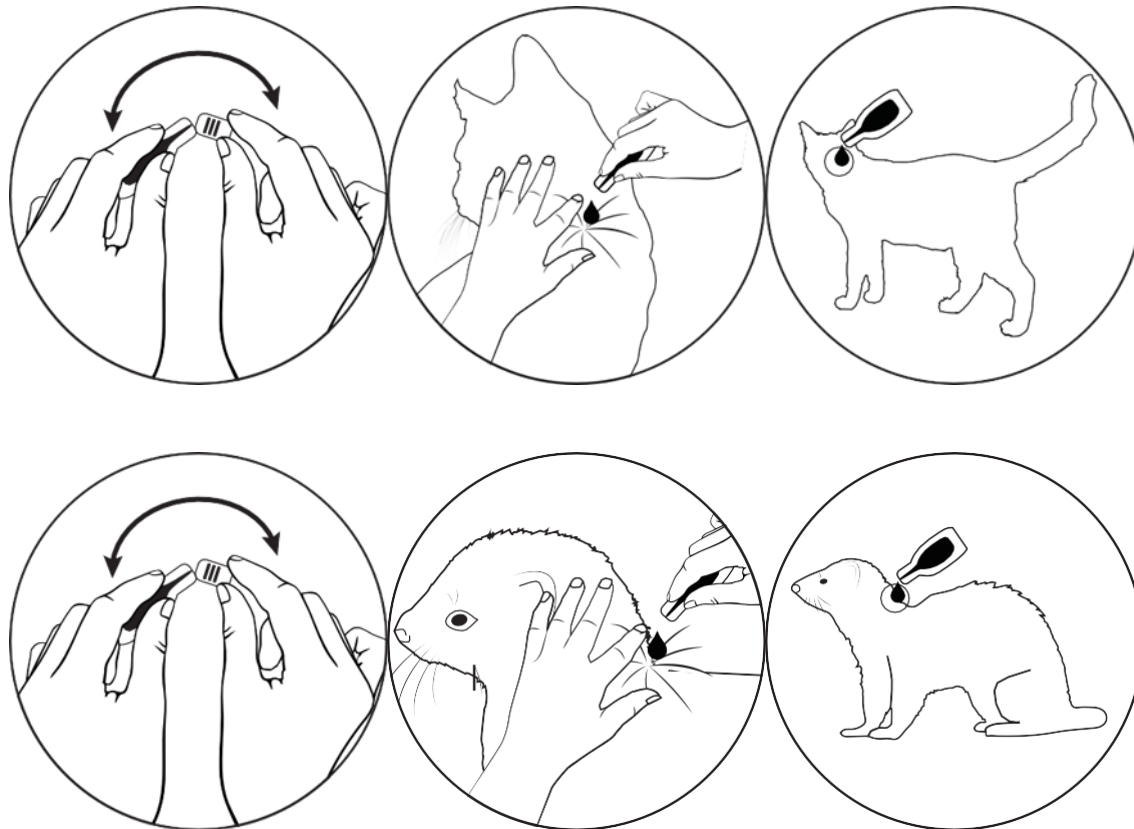
Lietošanas veids

Uzpilināšanai.

Tikai ārīgai lietošanai.

Izņemt vienu pipeti no iepakojuma. Uzsist ar pirkstu pa pipetes šauru daļu, lai nodrošinātu, ka tās saturs atrodas pipetes galvenajā korpusā. Nolauzt pipetes galu, lai varētu izvadīt saturu.

Pašķirt apmatojumu uz dzīvnieka skausta, lai būtu redzama āda. Pipetes galu pielikt pie ādas, un pipeti vairākas reizes spēcīgi saspiest, lai visu pipetes saturu izspiestu tieši uz ādas. Aplikācija skausta apvidū samazina iespēju dzīvniekam nolaizīt zāles. Aplikēt tikai uz nebojātas ādas.



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

Pēc desmitkārtīgas devas lietošanas kaķiem nav novērotas blakusparādības vai nevēlamas klīniskās pazīmes.

Lietojot šīs veterinārās zāles kaķēniem, piecārtīgi pārsniedzot devu, ik pēc 2 nedēļām 6 reizes, netika novērotas nopietnas zāļu drošuma problēmas. Novērota pārejoša midriāze, siekalošanās, vemšana un pārejoša paātrināta elpošana.

Pēc nejaušas iekšķīgas uzņemšanas vai pārdozēšanas ļoti retos gadījumos novēro neiroloģiskas pazīmes (vairums no kurām ir pārejošas), tādas kā ataksija, vispārēji drebuļi, oftalmoloģiskas pazīmes (paplašinātas acu zīlītes, samazināts acu zīlītes reflekss, nistagms), izmainīta elpošana, siekalošanās un vemšana.

Šīs veterinārās zāles tika lietotas mājas sēsķiem, piecārtīgi pārsniedzot devu, ik pēc 2 nedēļām 4 reizes bez novērotām blakusparādībām vai nevēlamām klīniskām pazīmēm.

3.11 Īpaši lietošanas ierobeņojumi un īpaši lietošanas nosacījumi, tostarp antimikrobiālo un pretparazītu veterināro zāļu lietošanas ierobeņojumi, lai ierobeņotu rezistences veidošanās risku

Nav piemērojami.

3.12. Ierobeņojumu periods

Nav piemērojams.

4. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATĶvet kods: QP54AB52

4.2 Farmakodinamiskās īpašības

Imidakloprīds: 1-(6-hloro-3-piridilmetil)-N-nitro-imidazolidīn-2-ilidenamīns ir ektoparazīticīds, kas pieder pie hloronikotīnīla savienojumu grupas. Ķīmiski to precīzāk dēvē par hloronikotīnīla nitroguanidīnu. Imidakloprīds ir aktīvs pret blusām kāpuru stadijā un pieaugušiem parazītiem. Blusu kāpuri dzīvnieka apkārtnē iet bojā pēc kontakta ar apstrādātu dzīvnieku. Imidakloprīdam ir augsta saistīšanās spēja ar blusu centrālās nervu sistēmas (CNS) postsinaptisko apvidu nikotīnērgiskajiem acetilholīna receptoriem. Sekojošā holīnērgiskā impulsa pārraides kavēšana izraisa kukaiņa paralīzi un nāvi. Sakarā ar vājo iedarbību uz zīdītāju nikotīnērgiskajiem receptoriem un zemo spēju spēju šķērsot asins–smadzeņu barjeru, imidakloprīds praktiski neietekmē zīdītāju CNS. Imidakloprīdam ir minimāla farmakoloģiskā aktivitāte zīdītājos.

Moksīdektīns: 23-(O-metiloksīms)-F28249 alfa ir otrās paaudzes milbemicīna grupas makrocikliskais laktons. Tam piemīt parazīticīda iedarbība uz daudziem iekšējiem un ārējiem parazītiem. Moksīdektīns ir aktīvs pret *Dirofilaria immitis* kāpuru (L3 un L4) stadijām. Tas ir aktīvs arī pret gremošanas trakta nematodēm. Moksīdektīns iedarbojas ar GASS un glutamāta hlorīdu kanāliem. Tas nodrošina postsinaptisko savienojumu hlorīdu kanālu atvēršanos, kas izraisa hlorīdu jonu pieplūdumu, kas rada neatgriezenisku parazīta nekustīgumu. Rodas atslābuma paralīze, kas noved pie parazīta nāves un/vai izvadīšanas no saimnieka organisma. Šīm veterinārajām zālēm ir pastāvīga iedarbība, un pēc vienreizējas apstrādes tās aizsargā kaķus 4 nedēļas pret atkārtotu invāziju ar *Dirofilaria immitis*.

4.3 Farmakokinētiskās īpašības

Pēc lokālas šo veterināro zāļu lietošanas imidakloprīds ātri izplatās pa dzīvnieka ādu vienas dienas laikā. Tas ir atrodams uz ķermeņa virsmas visu ārstēšanas starplaiku. Moksīdektīns uzsūcas caur ādu, kaķu organismā, sasniedzot maksimālo asins plazmas koncentrāciju 1 – 2 dienas pēc lietošanas. Pēc absorbcijas caur ādu moksīdektīns izplatās sistēmiski visos organisma audos, bet lipofilitātes dēļ koncentrējas galvenokārt taukos. Tas lēnām izdalās no plazmas, kā tas ir pierādīts mērot nosakāma moksīdektīna koncentrāciju asins plazmā viena mēneša lietošanas starplaikā.

Vidējais T_½ kaķiem svārstās starp 18,7 un 25,7 dienām. Pētījumos, izvērtējot moksidektīna farmakokinētisko iedarbību pēc vairākkārtējas apstrādes, novērots, ka kaķiem stabila līdzsvara koncentrācija serumā tiek sasniegta pēc aptuveni 4 ikmēneša apstrādēm pēc kārtas.

Ietekme uz vidi

Moksidektīns vidē ir klasificēts kā noturīgs, bioakumulatīvs un toksisks.
Skatīt 5.5. apakšpunktu.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1 Būtiska nesaderība

Nav piemērojama.

5.2 Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 2 gadi.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt oriģinālā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas un mitruma.
Neuzglabāt temperatūrā virs 25°C.

5.4 Tiešā iepakojuma veids un saturs

Pipete: balta pipete, kas sastāv no karstumā velmēta apvalka, kas sastāv no polipropilēna (PP) / cikliskā olefīna kopolimēra (COK) / etilēna vinilspirta (EVOH) / polipropilēna (PP), ar nolaužamu vāciņu.

Paciņa: polietilēns (PET) / alumīnija folija / neilons / zema blīvuma polietilēns (ZBPE).

Iepakojuma lielumi:

Imoxat maza auguma kaķiem un mājas seskiem: 0,4 ml pipetē.

Imoxat liela auguma kaķiem: 0,8 ml pipetē.

Katrā kartona kastītē ir 1 vai 3 pipetes atsevišķās folijas paciņās.

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 var būt bīstamas 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.

6. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

Imoxat maza auguma kaķiem un mājas seskiem:

EU/2/21/280/001 (3 pipetes)

EU/2/21/280/007 (1 pipete)

Imoxat liela auguma kaķiem:

EU/2/21/280/002 (3 pipetes)

EU/2/21/280/008 (1 pipete)

8. PIRMĀS TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 07/12/2021

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

{MM/GGGG}

10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

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

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Imoxat 40 mg / 10 mg šķīdums pilināšanai uz ādas maza auguma suņiem

Imoxat 100 mg / 25 mg šķīdums pilināšanai uz ādas vidēja auguma suņiem

Imoxat 250 mg / 62,5 mg šķīdums pilināšanai uz ādas liela auguma suņiem

Imoxat 400 mg / 100 mg šķīdums pilināšanai uz ādas ļoti liela auguma suņiem

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Aktīvās vielas:

Katra deva (pipete) satur:

	Deva pipetē	Imidakloprīds	Moksidektīns
Imoxat maza auguma suņiem (≤ 4 kg)	0,4 ml	40 mg	10 mg
Imoxat vidēja auguma suņiem ($> 4-10$ kg)	1,0 ml	100 mg	25 mg
Imoxat liela auguma suņiem ($> 10-25$ kg)	2,5 ml	250 mg	62.5 mg
Imoxat ļoti liela auguma suņiem ($> 25-40$ kg)	4,0 ml	400 mg	100 mg

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs	Kvantitatīvais sastāvs, ja šī informācija ir būtiska veterināro zāļu pareizai ievadīšanai
Benzilspirts	
Butilhidroksitoluols (E321).	1 mg/ml
Propilēnkarbonāts	

Bezkrāsains līdz dzeltens šķīdums.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1 Mērķsugas

Suņi.

3.2 Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Suņiem, kuriem ir jauktas parazitāras invāzijas vai pastāv risks invadēties. Šīs veterinārās zāles ir indicētas tikai tad, ja ir nepieciešama vienlaicīga iedarbība pret blusām un vienu vai vairākiem citiem mērķa parazītiem:

- blusu (*Ctenocephalides felis*) invāzijas ārstēšanai un kontrolei;
- grauzējutu (*Trichodectes canis*) invāzijas ārstēšanai;
- ausu kašķa ērcu (*Otodectes cynotis*), kašķa ērcu (*Sarcoptes scabiei* var. *canis*), *Demodex* ģints ērcu (*Demodex canis*) invāzijas ārstēšanai;
- sirdstārpu (*Dirofilaria immitis* kāpuru L3 un L4 stadija) invāzijas kontrolei;
- cirkulējošu mikrofilāriju (*Dirofilaria immitis*) invāzijas ārstēšanai;
- ādas dirofilariozes (*Dirofilaria repens* pieauguši īpatņi) invāzijas ārstēšanai;
- ādas dirofilariozes (*Dirofilaria repens* kāpuru L3 stadija) invāzijas kontrolei;
- cirkulējošu mikrofilāriju (*Dirofilaria repens*) invāzijas mazināšanai;
- angiostrongilozes (*Angiostrongylus vasorum* kāpuru L4 stadija un nenobrieduši pieauguši īpatņi) kontrolei;
- *Angiostrongylus vasorum* un *Crenosoma vulpis* invāzijas ārstēšanai;
- spirocerkozes (*Spirocerca lupi*) kontrolei;
- *Eucoleus* (sin. *Capillaria*) *boehmi* (pieauguši īpatņi) invāzijas ārstēšanai;

- acu tārpu *Thelazia callipaeda* (pieauguši īpatņi) invāzijas ārstēšanai;
- gremošanas trakta nematožu (*Toxocara canis*, *Ancylostoma caninum* un *Unicnaria stenocephala* kāpuru L4 stadija, nenobrieduši un nobrieduši pieauguši īpatņi, *Toxascaris leonina* un *Trichuris vulpis* pieauguši īpatņi) invāzijas ārstēšanai.

Šīs veterinārās zāles var lietot kā daļu no blusu alerģiskā dermatīta (BAD) ārstēšanas stratēģijas.

3.3 Kontrindikācijas

Nelietot kucēniem, kuri ir jaunāki par 7 nedēļām.

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvajām vielām vai pret jebkuru no palīgvielām.

Nelietot suņiem ar klasificētu 4. klases sirdstārpu slimību, jo šo veterināro zāļu drošums šai dzīvnieku grupai nav pētīts.

Nelietot kaķiem. Kaķiem lietot atbilstošas zāles Imoxat kaķiem (0,4 vai 0,8 ml), kas satur imidakloprīdu 100 mg/ml un moksidektīnu 10 mg/ml.

Nelietot mājas seskiem. Mājas seskiem lietot tikai “Imoxat maza auguma kaķiem un mājas seskiem” (0,4 ml).

Nelietot kanāriļputniņiem.

3.4 Īpaši brīdinājumi

Īslaicīgs dzīvnieka kontakts ar ūdeni vienu vai divas reizes starp ikmēneša apstrādi, būtiski neietekmē zāļu iedarbīgumu. Tomēr, bieža mazgāšana ar šampūnu vai dzīvnieka atrašanās ūdenī var samazināt šo veterināro zāļu iedarbīgumu.

Jāapsver iespēja, ka citi dzīvnieki tajā pašā mājstāvēniecībā var būt atkārtotas invāzijas avots ar blusām, ērcēm, kuņģa-zarnu trakta nematodēm, sirds tārpiem un/vai plaušu tārpiem, un nepieciešamības gadījumā tie jāārstē ar atbilstošu līdzekli.

Nevajadzīga pretparazītu līdzekļu lietošana vai lietošana, kas neatbilst zāļu aprakstā sniegtajiem norādījumiem, var palielināt rezistences selekcijas spiedienu un izraisīt iedarbīguma samazināšanos. Lēmumam par zāļu lietošanu jābūt balstītam uz parazītu sugas un invāzijas smaguma apstiprinājumu vai uz invāzijas riska izvērtējumu, pamatojoties uz epidemioloģiskajām īpatnībām katram dzīvniekam individuāli.

Iedarbīgums pret pieaugušiem *Dirofilaria repens* nav pārbaudīts lauka apstākļos.

3.5 Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Ārstējot dzīvniekus, kuri ir vieglāki par 1 kg, izvērtēt ieguvuma un riska attiecību.

Ir ierobežota pieredze, lietojot šīs veterinārās zāles slimiem un novārdzinātiem dzīvniekiem, tāpēc tās lietot, ņemot vērā ieguvuma un riska attiecības izvērtējumu.

Nelietot dzīvnieka mutē, acīs vai ausīs.

Uzmanīties, lai dzīvnieki šīs veterinārās zāles neuzņem iekšķīgi, un tās nenonāk kontaktā ar apstrādātā un/vai citu dzīvnieku muti vai acīm.

Rūpīgi ievērot pareizu lietošanas metodi, kas aprakstīta 3.9. apakšpunktā, jo īpaši, ka veterinārās zāles jāaplicē norādītajā vietā, lai samazinātu risku, ka dzīvnieks nolaiza zāles.

Neatļaut tikko apstrādātiem dzīvniekiem laizīt vienu otru. Neatļaut apstrādātajiem dzīvniekiem nonākt kontaktā ar neapstrādātajiem dzīvniekiem, kamēr aplikācijas vieta nav nožuvusi.

Nejaušas norīšanas gadījumā piemērot simptomātisku ārstēšanu. Specifiski antidoti nav zināmi. Uzlabojumu var dot aktīvās ogles lietošana.

Ja šīs veterinārās zāles uzpilda 3 – 4 atsevišķās vietās (skatīt 3.9. apakšpunktu), ievērot īpašu piesardzību, lai neļautu dzīvniekam laizīt lietošanas vietu.

Šīs veterinārās zāles satur moksīdektīnu (markrocikliskais laktons), tādēļ, aplikējot kollijiem vai senangļu aitu suņiem (bobteiliem) un radniecīgajām šķirnēm vai to krustojumiem, īpaši uzmanību pievērst pareizai lietošanai kā aprakstīts 3.9. apakšpunktā, lai apstrādātajam dzīvniekam un/vai dzīvniekiem tuvā kontaktā novērstu iespēju šīs veterinārās zāles uzņemt iekšķīgi.

Šo veterināro zāļu drošums ir novērtēts laboratorijas pētījumos tikai suņiem ar klasificētu 1. vai 2. klases sirdstārpu slimību un lauka pētījumā dažiem suņiem ar 3. klases sirdstārpu slimību. Šī iemesla dēļ suņiem ar acīmredzamiem vai smagiem slimības simptomiem zāles lieto tikai pēc ārstējošā veterinārārsta ieguvuma un riska attiecības izvērtēšanas.

Lai gan eksperimentālos pārdozēšanas pētījumos ir pierādīts, ka šīs veterinārās zāles var droši lietot suņiem invadētiem ar pieaugušiem sirdstārpiem, tomēr tas nav iedarbīgs pret pieaugušiem *Dirofilaria immitis*. Šī iemesla dēļ ieteicams visus suņus, kas dzīvo endēmiskajos apvidos un ir vecāki par 6 mēnešiem, pirms apstrādes izmeklēt, vai tie nav invadēti ar pieaugušiem sirdstārpiem. Pēc veterinārārsta ieskatiem invadētos suņus ārstēt ar adulticīdiem līdzekļiem, lai atbrīvotos no pieaugušajiem sirdstārpiem. Šo veterināro zāļu drošums nav pētīts, ja to lieto tajā pašā dienā, kad adulticīdu līdzekli.

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

Izvairīties no saskares ar ādu, acīm vai muti.

Neēst, nedzert un nesmēķēt zāļu lietošanas laikā.

Pēc rīkošanās ar šīm veterinārajām zālēm rūpīgi mazgāt rokas.

Pēc apstrādes neglaudīt un neķemmēt dzīvniekus, kamēr aplikācijas vieta nav pilnībā sausa.

Ja zāles nejauši nokļūst uz ādas, skarto vietu nekavējoties mazgāt ar ziepēm un ūdeni.

Personām ar zināmu pastiprinātu jutību pret benzilspirtu, imidakloprīdu vai moksīdektīnu jālieto šīs veterinārās zāles piesardzīgi. Ļoti retos gadījumos šīs veterinārās zāles var izraisīt ādas pastiprinātu jutību vai pārejošas ādas reakcijas (piemēram, nejutīgums, kairinājums vai dedzinoša/tirpšanas sajūta). Ļoti retos gadījumos šīs veterinārās zāles var izraisīt elpošanas kairinājumu jutīgiem indivīdiem.

Ja notikusi nejauša veterināro zāļu nokļūšana acīs, skalot tās ar lielu daudzumu ūdens.

Ja acu vai ādas kairinājuma simptomi saglabājas, vai šīs veterinārās zāles ir nejauši norītas, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Veterinārās zāles nedrīkst nonākt ūdenstilpēs, jo tās var būt bīstamas zivīm un citiem ūdens organismiem: moksīdektīns ir ļoti toksisks ūdens organismiem. Suņiem nedrīkst ļaut peldēties virszemes ūdenstilpēs 4 dienas pēc apstrādes.

Citi piesardzības pasākumi:

Šo veterināro zāļu sastāvā esošais šķīdinātājs var krāsot vai bojāt atsevišķus materiālus – ādu, audumus, plastmasu un virsmas. Pirms kontakta ar šādiem materiāliem, ļaut zāļu aplikācijas vietai pilnībā izžūt.

Imidakloprīds ir toksisks putniem, īpaši kanārijuputniņiem.

3.6 Blakusparādības

Suņi

Bieži (1 līdz 10 dzīvniekiem / 100 ārstētajiem dzīvniekiem):	Klepus ¹ , dispnoja ¹ , tahipnoja ¹ Diareja ¹ , vemšana ¹ Apetītes zudums ¹ , letargija ¹
Reti (1 līdz 10 dzīvniekiem / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem):	Vemšana ¹
Ļoti reti (<1 dzīvniekam / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Taukains apmatojums lietošanas vietā ² , apmatojuma izkrišana lietošanas vietā ² , nieze lietošanas vietā ² , apsārtums lietošanas vietā. ² Uzvedības izmaiņas (piemēram, uzbudinājums) ³ Hipersalivācija ⁴ Neiroloģiskas pazīmes (piemēram, ataksija, muskuļu trīce) ⁵ Nieze ⁶ Apetītes zudums ³ , letargija ³

¹ Suņiem, kuriem ir pozitīvs sirdstārpu tests ar mikrofilariēmiju, pastāv risks kuņģa-zarnu trakta un smagu elpošanas ceļu simptomu attīstībai, kam var būt nepieciešama tūlītēja veterinārā ārstēšana.

² Pārejošas lokālas ādas jutīguma reakcijas. Šie simptomi izzūd bez turpmākas ārstēšanas.

³ Pārejoši novērotas un saistītas ar sajūtām lietošanas vietā.

⁴ Var rasties neregulāri, ja dzīvnieks laiza lietošanas vietu tūlīt pēc apstrādes. Tā nav intoksikācijas pazīme un izzūd dažu minūšu laikā bez ārstēšanas. Pareiza zāļu lietošana samazinās iespēju nolaizīt lietošanas vietu.

⁵ Lielākā daļa neiroloģisko pazīmju ir pārejoši.

⁶ Suņiem – pārejoši.

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, laktācija un auglība:

Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums grūsnības un laktācijas laikā mērķa sugām. Tāpēc šo veterināro zāļu lietošana nav ieteicama dzīvniekiem, kas paredzēti vaislai, vai grūsnības un laktācijas laikā.

3.8 Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Šo veterināro zāļu iedarbības laikā nedrīkst lietot citus makrociklisko laktonu grupas līdzekļus.

Nav novērota mijiedarbība starp šīm veterinārajām zālēm un citām bieži lietojamām veterinārajām zālēm vai medicīniskajām un ķirurģiskajām procedūrām.

Šo veterināro zāļu drošums nav pētīts, ja tās lieto tajā pašā dienā, kad adulticīdu līdzekli, lai atbrīvotos no pieaugušajiem sirdstārpiem.

3.9. Lietošanas veids un devas

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

Devas noteikšanas shēma:

Ieteicamās minimālās devas ir 10 mg/kg ķermeņa svara (ķ.sv.) imidakloprīda un 2,5 mg/kg ķermeņa svara moksidektīna, kas ir atbilstošas šo veterināro zāļu daudzumam 0,1 ml/kg ķermeņa svara.

Lai ārstētu vai novērstu parazītu invāzijas, kuru apkarošanai ir indicētas šīs veterinārās zāles, nepieciešamību pēc atkārtotas apstrādes un tās biežumu noteikt, pamatojoties uz profesionāliem ieteikumiem, un ņemot vērā arī vietējo epidemioloģisko situāciju un dzīvnieka dzīvesveidu.

Suņa svars (kg)	Pipetes lielums	Tilpums (ml)	Imidakloprīds (mg/kg ķ.sv.)	Moksidektīns (mg/kg ķ.sv.)
≤ 4 kg	Imoxat maza auguma suņiem	0,4	minimums 10	minimums 2,5
> 4–10 kg	Imoxat vidēja auguma suņiem	1,0	10–25	2,5–6,25
> 10–25 kg	Imoxat liela auguma suņiem	2,5	10–25	2,5–6,25
> 25–40 kg	Imoxat ļoti liela auguma suņiem	4,0	10–16	2,5–4
> 40 kg	atbilstoša pipešu kombinācija			

Blusu (*Ctenocephalides felis*) invāzijas ārstēšanai un kontrolei

Viena apstrāde novērš blusu invāziju 4 nedēļas. Apkārtējā vidē esošās parazītu kūniņas var izšķīsties 6 nedēļās vai ilgākā laika periodā pēc ārstēšanas uzsākšanas atkarībā no klimatiskajiem apstākļiem. Šī iemesla dēļ var būt lietderīgi dzīvnieku ārstēšanu veikt kombinācijā ar piemērotu līdzekļu lietošanu apkārtējā vidē, lai pārtrauktu blusu attīstības ciklu. Tādējādi blusu populācija apkārtējā vidē var tikt iznīcināta ātrāk. Ja veterinārās zāles lieto kā daļu no blusu alerģiskā dermatīta ārstēšanas stratēģijas, zāles lietot ar mēneša intervālu.

Grauzējutu (*Trichodectes canis*) invāzijas ārstēšanai

Dzīvnieka apstrādei nepieciešama viena deva. 30 dienas pēc apstrādes ieteicams apmeklēt veterinārārstu, jo atsevišķiem dzīvniekiem var būt nepieciešama atkārtota ārstēšana.

Ausu kašķa ērcīšu (*Otodectes cynotis*) invāzijas ārstēšanai

Nepieciešama vienreizēja apstrāde. Pirms katras apstrādes auss kanālu iztīrīt no atmirušās epidermas. 30 dienas pēc apstrādes ieteicams apmeklēt veterinārārstu, jo atsevišķiem dzīvniekiem var būt nepieciešama atkārtota ārstēšana. Nelietot veterinārās zāles tieši auss kanālā.

Kašķa (*Sarcoptes scabiei* var. *canis*) ārstēšanai

Dzīvnieka apstrādei lietot vienu devu. Apstrādi atkārtot otrreiz pēc 4 nedēļām.

Demodekozes (*Demodex canis*) ārstēšanai

Vienas devas atkārtota lietošana ik pēc 4 nedēļām 2 – 4 mēnešus ilgi ir iedarbīga pret *Demodex canis* un ievērojami uzlabo klīniskās pazīmes īpaši vieglas līdz vidēji smagas saslimšanas gadījumos. Sevišķi smagos gadījumos var būt nepieciešama ilgstošāka un biežāka ārstēšana. Lai šādos smagos gadījumos sasniegtu vislabāko iespējamo atbildes reakciju, pēc veterinārārsta ieskatiem Imoxat var lietot vienu reizi nedēļā un ilgstoši. Visos gadījumos ir būtiski, ka ārstēšanu turpina, līdz ādas nokasījumi ir negatīvi vismaz 2 mēnešus pēc kārtas. Ārstēšanu pārtraukt suņiem, kuriem nenovēro uzlabošanos vai nemainās ērcīšu skaits pēc 2 mēnešu lietošanas. Veikt alternatīvu ārstēšanu. Konsultēties ar savu veterinārārstu.

Demodekoze ir vairāku faktoru izraisīta slimība, tāpēc ieteicams, ja iespējams, atbilstoši ārstēt pamatslimību.

Sirdstārpu (*D. immitis*) invāzijas kontrolei

Suņi, kuri dzīvo vai ieceļojuši slimībai endēmiskos apvidos, var būt invadēti ar pieaugušiem sirdstārpiem. Tāpēc pirms šo veterināro zāļu lietošanas, ņemt vērā 3.5. apakšpunktā sniegtos norādījumus.

Sirdstārpu slimības kontrolei šīs veterinārās zāles lietot regulāri ar mēneša intervālu odu (starpssaimnieki, kas pārnēsā *D. immitis* kāpurus) aktivitātes sezonā. Veterinārās zāles var lietot visu gadu. Pirmo devu var lietot pēc pirmā iespējamā kontakta ar odiem, bet ne vēlāk ka vienu mēnesi pēc šī kontakta. Veterinārās zāles lietot regulāri ar mēneša intervālu vismaz vēl 1 mēnesi pēc pēdējā kontakta ar odiem. Lai šo veterināro zāļu lietošana būtu rutīnas procedūra, ieteicams apstrādi veikt katra mēneša vienā un tajā pašā dienā vai datumā. Ja šīs veterinārās zāles sāk lietot kāda cita sirdstārpu kontroles līdzekļa vietā, tās var sākt lietot 1 mēnesi pēc pēdējās iepriekšējā līdzekļa lietošanas. Neendēmiskos apvidos suņiem nevajadzētu būt invāzijas riskam, tāpēc tos var apstrādāt neievērojot specifiskos piesardzības pasākumus.

Ādas dirofilariozes (ādas tārps) (*D. repens*) kontrolei

Ādas dirofilariozes kontrolei zāles lietot regulāri ar mēneša intervālu odu (starpssaimnieki, kas pārnēsā *D. repens* kāpurus) aktivitātes sezonā. Veterinārās zāles var lietot visu gadu vai vismaz 1 mēnesi pirms paredzamā kontakta ar odiem. Veterinārās zāles lietot regulāri ar mēneša intervālu vismaz vēl 1 mēnesi pēc pēdējā kontakta ar odiem. Lai šo veterināro zāļu lietošana būtu rutīnas procedūra, ieteicams apstrādi veikt katra mēneša vienā un tajā pašā dienā vai datumā.

Mikrofilāriju (*D. immitis*) invāzijas ārstēšanai

Šīs veterinārās zāles lietot vienu reizi mēnesī divus mēnešus pēc kārtas.

Ādas dirofilariozes (ādas tārps) (*Dirofilaria repens* pieauguši īpatņi) ārstēšanai

Šīs veterinārās zāles lietot vienu reizi mēnesī sešus mēnešus pēc kārtas.

Mikrofilāriju (ādas tārps) (*D. repens*) invāzijas mazināšanai

Šīs veterinārās zāles lietot vienu reizi mēnesī četrus mēnešus pēc kārtas.

Angiostrongylus vasorum invāzijas ārstēšanai un kontrolei

Ārstēšanai nepieciešama viena deva. 30 dienas pēc apstrādes ieteicams apmeklēt veterinārārstu, jo atsevišķiem dzīvniekiem var būt nepieciešama atkārtota ārstēšana.

Endēmiskos apvidos regulāra ikmēneša lietošana pasargās no angiostrongilozes un invadēšanās ar *Angiostrongylus vasorum*.

Crenosoma vulpis invāzijas ārstēšanai

Apstrādei nepieciešama viena deva.

Spirocerkoses (*Spirocerca lupi*) kontrolei

Šīs veterinārās zāles lietot vienu reizi mēnesī.

Eucoleus (sin. *Capillaria*) *boehmi* (pieauguši īpatņi) invāzijas ārstēšanai

Šīs veterinārās zāles lietot vienu reizi mēnesī divus mēnešus pēc kārtas. Ieteicams novērst autokoprofāģiju starp divām apstrādes reizēm, lai novērstu iespējamu atkārtotu invāziju.

Acu tārpu *Thelazia callipaeda* (pieauguši īpatņi) invāzijas ārstēšanai

Nepieciešama dzīvnieka vienreizēja apstrāde ar šīm veterinārajām zālēm.

Nematožu, āķtārpu un matgalvju (*Toxocara canis*, *Ancylostoma caninum*, *Uncinaria stenocephala*, *Toxascaris leonina* un *Trichuris vulpis*) invāzijas ārstēšanai

Sirdstārpiem endēmiskos apvidos ikmēneša apstrāde ievērojami samazina atkārtotas invāzijas risku ar nematodēm, āķtārpiem un matgalvjiem. Sirdstārpiem neendēmiskos apvidos zāles var lietot kā daļu no sezonālās blusu un gremošanas trakta nematožu kontroles programmas.

Pētījumos pierādīts, ka ikmēneša apstrāde dzīvniekiem novērš *Uncinaria stenocephala* invāziju.

Lietošanas veids

Uzpilināšanai.

Tikai ārīgai lietošanai.

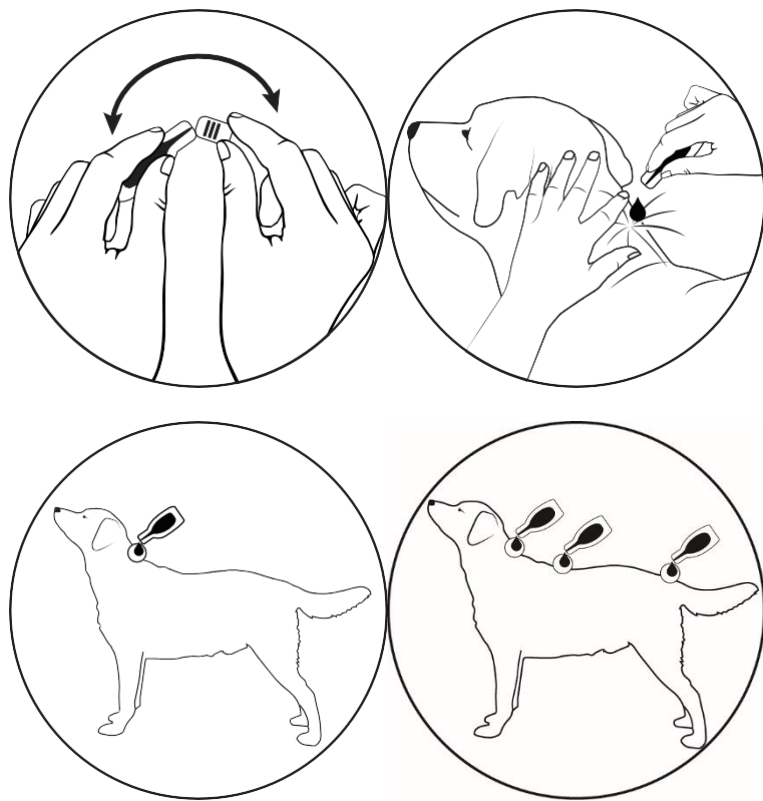
Izņemt vienu pipeti no iepakojuma. Uzsist ar pirkstu pa pipetes šauru daļu, lai nodrošinātu, ka tās saturs atrodas pipetes galvenajā korpusā. Nolauzt pipetes galu, lai varētu izvadīt saturu.

Suņiem, kuri sver līdz 25 kg:

Stāvošam sunim pašķirt apmatojumu starp lāpstiņām, lai būtu redzama āda. Ja vien iespējams, aplicēt uz nebojātas ādas. Pipetes galu pielikt pie ādas, un pipeti vairākas reizes spēcīgi saspiegt, lai visu pipetes saturu izspiestu tieši uz ādas.

Suņiem, smagākiem par 25 kg:

Vieglāk aplicēt stāvošam sunim. Visu pipetes saturu sadalīt vienmērīgi 3 – 4 punktos visas muguras garumā starp lāpstiņām un astes pamatni. Katrā punktā pašķirt apmatojumu, lai būtu redzama āda. Ja vien iespējams, aplicēt uz nebojātas ādas. Pipetes galu pielikt pie ādas un saspiegt pipeti, lai daļu pipetes satura izspiestu tieši uz ādas. Izvairīties no pārāk liela daudzuma aplikācijas vienā punktā, lai tas nenotecētu.



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

Pēc desmitkārtīgas devas lietošanas pieaugušiem suņiem nav novērotas blakusparādības vai nevēlamas klīniskās pazīmes. Klīniskajos pētījumos suņiem, kuri vecāki par 6 mēnešiem, 17 nedēļas ar nedēļas intervālu tika lietota pieckārtīga ieteicamā minimālā deva un netika novērotas blakusparādības vai nevēlamas klīniskās pazīmes.

Lietojot šīs veterinārās zāles kucēniem, piekārtīgi pārsniedzot devu, ik pēc 2 nedēļām 6 reizes, netika novērotas nopietnas zāļu drošuma problēmas. Novērota pārejoša midriāze, siekalošanās, vemšana un pārejoša paātrināta elpošana.

Pēc nejaušas iekšķīgas uzņemšanas vai pārdozēšanas ļoti retos gadījumos novēro neiroloģiskas pazīmes (vairums no kurām ir pārejošas), tādas kā ataksija, vispārēji drebuļi, oftalmoloģiskas pazīmes (paplašinātas acu zīlītes, samazināts acu zīlītes reflekss, nistagms), izmainīta elpošana, siekalošanās un vemšana.

Pret ivermektīnu jutīgi kolliju šķirnes suņi panesa piecārtīgu pārdozēšanu, atkārtojot ar mēneša intervāliem, bez jebkādam blakusparādībām, bet pret ivermektīnu jutīgiem kollijiem netika veikti drošuma pētījumi lietojot ar nedēļas intervāliem. Lietojot 40 % no devas iekšķīgi, novērotas smagas neiroloģiskas pazīmes. Lietojot 10 % no ieteicamās devas iekšķīgi, blakusparādību nebija.

Ar pieaugušiem sirdstārpjiem invadēti suņi panesa piecārtīgu ieteicamo devu katras 2 nedēļas 3 ārstēšanas reizes bez jebkādam blakusparādībām.

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. ATĶvet kods: QP54AB52.

4.2 Farmakodinamiskās īpašības

Imidakloprīds: 1-(6-hloro-3-piridilmetil)-N-nitro-imidazolidīn-2-ilidenamīns ir ektoparazīticīds, kas pieder pie hloronikotīnīla savienojumu grupas. Ķīmiski to precīzāk dēvē par hloronikotīnīla nitroguanidīnu. Imidakloprīds ir aktīvs pret blusām kāpuru stadijā un pieaugušiem parazītiem. Blusu kāpuri dzīvnieka apkārtnē iet bojā pēc kontakta ar apstrādātu dzīvnieku. Imidakloprīdam ir augsta saistīšanās spēja ar blusu centrālās nervu sistēmas (CNS) postsinaptisko apvidu nikotīnerģiskajiem acetilholīna receptoriem. Sekojošā holīnerģisko impulsu pārraides kavēšana izraisa kukaiņa paralīzi un nāvi. Sakarā ar vājo iedarbību uz zīdītāju nikotīnerģiskajiem receptoriem un zemo spēju šķērsot asins-smadzeņu barjeru, imidakloprīds praktiski neietekmē zīdītāju CNS. Imidakloprīdam ir minimāla farmakoloģiskā aktivitāte zīdītājos.

Moksīdektīns: 23-(O-metiloksīms)-F28249 alfa ir otrās paaudzes milbemicīna grupas makrocikliskais laktons. Tam piemīt parazīticīda iedarbība uz daudziem iekšējiem un ārējiem parazītiem. Moksīdektīns ir aktīvs pret *Dirofilaria immitis* (L1, L3 un L4) un *Dirofilaria repens* (L1, L3) kāpuru stadijām. Tas ir aktīvs arī pret gremošanas trakta nematodēm. Moksīdektīns iedarbojas ar GASS un glutamāta hlorīdu kanāliem. Tas nodrošina postsinaptisko savienojumu hlorīdu kanālu atvēršanos, kas izraisa hlorīdu jonu pieplūdumu, kas rada neatgriezenisku parazīta nekustīgumu. Rodas atslābuma paralīze, kas noved pie parazīta nāves un/vai izvadīšanas no saimnieka organisma. Šīm veterinārajām zālēm ir pastāvīga darbība, un pēc vienreizējas apstrādes tās aizsargā suņus 4 nedēļas ilgi pret atkārtotu invāziju ar šādiem parazītiem: *Dirofilaria immitis*, *Dirofilaria repens*, *Angiostrongylus vasorum*.

4.3. Farmakokinētiskās īpašības

Pēc lokālas šo veterināro zāļu lietošanas imidakloprīds ātri izplatās pa dzīvnieka ādu vienas dienas laikā. Tas ir atrodams uz ķermeņa virsmas visa ārstēšanas kursa laikā. Moksīdektīns uzsūcas caur ādu, suņu organismā sasniedzot maksimālo asins plazmas koncentrāciju 4 – 9 dienas pēc lietošanas. Pēc absorbcijas caur ādu moksīdektīns izplatās sistēmiski visos organisma audos, bet lipofilitātes dēļ koncentrējas galvenokārt taukos. Tas lēnām izdalās no plazmas, kā tas ir pierādīts mērot nosakāma moksīdektīna koncentrāciju asins plazmā viena mēneša lietošanas intervālā.

T $\frac{1}{2}$ suņiem ir apmēram 28,4 dienas.

Pētījumos, izvērtējot moksidektīna farmakokinētisko iedarbību pēc vairākkārtējas apstrādes, novērots, ka suņiem stabila līdzsvara koncentrācija serumā tiek sasniegta pēc aptuveni 4 ikmēneša apstrādēm pēc kārtas.

Ietekme uz vidi

Moksidektīns vidē ir klasificēts kā noturīgs, bioakumulatīvs un toksisks.

Skatīt 3.5. un 5.5. apakšpunktu.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Nav piemērojama.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 2 gadi.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt oriģinālā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas un mitruma.

Nezglabāt temperatūrā virs 25°C.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

Pipete: balta pipete, kas sastāv no karstumā velmētaapvalka, kas sastāv no (polipropilēna (PP) / cikliskā olefīna kopolimēra (COK) / etilēna vinilspirta (EVOH) / polipropilēna (PP), ar nolauzamu vāciņu.

Paciņa: polietilēns (PET) / alumīnija folija / neilons / zema blīvuma polietilēns (ZBPE).

Iepakojuma lielumi:

Imoxat maza auguma suņiem: 0,4 ml pipete.

Imoxat vidēja auguma suņiem: 1,0 ml pipete.

Imoxat liela auguma suņiem: 2,5 ml pipete.

Imoxat ļoti liela auguma suņiem: 4,0 ml pipete.

Katrā kartona kastītē ir 1 vai 3 pipetes atsevišķās folijas paciņās.

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 var būt bīstamas 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.

6. TIRDZniecības atļaujas turētājs

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

7. TIRDZniecības atļaujas numurs(-i)

Imoxat maza auguma suņiem:

EU/2/21/280/003 (3 pipetes)

EU/2/21/280/009 (1 pipete)

Imoxat vidēja auguma suņiem:

EU/2/21/280/004 (3 pipetes)

EU/2/21/280/010 (1 pipete)

Imoxat liela auguma suņiem:

EU/2/21/280/005 (3 pipetes)

EU/2/21/280/011 (1 pipete)

Imoxat ļoti liela auguma suņiem:

EU/2/21/280/006 (3 pipetes)

EU/2/21/280/012 (1 pipete)

8. Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 07/12/2021

9. Teksta pēdējās pārskatīšanas datums

{MM/GGGG}

10. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

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

II PIELIKUMS

CITI TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS NOSACĪJUMI UN PRASĪBAS

Nav

III PIELIKUMS
MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARKĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA**KARTONA KASTĪTE****1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Imoxat 40 mg / 4 mg šķīdums pilināšanai uz ādas

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katra 0,4 ml pipete satur 40 mg imidakloprīda un 4 mg moksidektīna

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

1 pipete
3 pipetes

4. MĒRĶSUGAS

Maza auguma kaķiem, kuri sver 4 kg vai vieglākiem, un mājas seskiem.

5. INDIKĀCIJAS**6. LIETOŠANAS VEIDI**

Uzpilināšanai.
Tikai ārīgai lietošanai.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS**8. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

EXP {mēnesis/gads}

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt oriģinālā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas un mitruma.
Neuzglabāt temperatūrā virs 25°C.

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
--

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI
--

EU/2/21/280/001 (3 pipetes)

EU/2/21/280/007 (1 pipete)

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA**KARTONA KASTĪTE****1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Imoxat 80 mg / 8 mg šķīdums pilināšanai uz ādas

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katra 0,8 ml pipete satur 80 mg imidakloprīda un 8 mg moksidektīna

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

1 pipete
3 pipetes

4. MĒRĶSUGAS

Liela auguma kaķiem > 4 līdz 8 kg.

5. INDIKĀCIJAS**6. LIETOŠANAS VEIDI**

Uzpilināšanai.
Tikai ārīgai lietošanai.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS**8. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

EXP {mēnesis/gads}

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt oriģinālā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas un mitruma
Neuzglabāt temperatūrā virs 25°C.

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
--

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI
--

EU/2/21/280/002 (3 pipetes)

EU/2/21/280/008 (1 pipete)

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA**KARTONA KASTĪTE****1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Imoxat 40 mg / 10 mg šķīdums pilināšanai uz ādas

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katra 0,4 ml pipete satur 40 mg imidakloprīda un 10 mg moksidektīna

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

1 pipete
3 pipetes

4. MĒRĶSUGAS

Maza auguma suņiem, kuri sver 4 kg vai vieglākiem.

5. INDIKĀCIJAS**6. LIETOŠANAS VEIDI**

Uzpilināšanai.
Tikai ārīgai lietošanai.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS**8. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

EXP {mēnesis/gads}

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt oriģinālā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas un mitruma
Neuzglabāt temperatūrā virs 25°C.

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
--

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI
--

EU/2/21/280/003 (3 pipetes)

EU/2/21/280/009 (1 pipete)

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA**KARTONA KASTĪTE****1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Imoxat 100 mg / 25 mg šķīdums pilināšanai uz ādas

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katra 1 ml pipete satur 100 mg imidakloprīda un 25 mg moksidektīna

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

1 pipete
3 pipetes

4. MĒRĶSUGAS

Vidēja auguma suņiem, kuri sver > 4 līdz 10 kg.

5. INDIKĀCIJAS**6. LIETOŠANAS VEIDI**

Uzpilināšanai.
Tikai ārīgai lietošanai.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS**8. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

EXP {mēnesis/gads}

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt oriģinālā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas un mitruma.
Neuzglabāt temperatūrā virs 25°C.

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
--

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI
--

EU/2/21/280/004 (3 pipetes)

EU/2/21/280/010 (1 pipete)

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA**KARTONA KASTĪTE****1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Imoxat 250 mg / 62,5 mg šķīdums pilināšanai uz ādas

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katra 2,5 ml pipete satur 250 mg imidakloprīda un 62,5 mg moksidektīna

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

1 pipete
3 pipetes

4. MĒRĶSUGAS

Liela auguma suņiem, kuri sverno > 10 kg līdz 25 kg.

5. INDIKĀCIJAS**6. LIETOŠANAS VEIDI**

Uzpilināšanai.
Tikai ārīgai lietošanai.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS**8. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

EXP {mēnesis/gads}

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt oriģinālā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas un mitruma.
Neuzglabāt temperatūrā virs 25°C.

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
--

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI
--

EU/2/21/280/005 (3 pipetes)

EU/2/21/280/011 (1 pipete)

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA**KARTONA KASTĪTE****1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Imoxat 400 mg / 100 mg šķīdums pilināšanai uz ādas

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katra 4 ml pipete satur 400 mg imidakloprīda un 100 mg moksidektīna

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

1 pipete
3 pipetes

4. MĒRĶSUGAS

Ļoti liela auguma suņiem kuri sver > 25 kg līdz 40 kg

5. INDIKĀCIJAS**6. LIETOŠANAS VEIDI**

Uzpilināšanai
Tikai ārīgai lietošanai.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS**8. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

EXP {mēnesis/gads}

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt oriģinālā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas un mitruma.
Neuzglabāt temperatūrā virs 25°C.

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
--

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI
--

EU/2/21/280/006 (3 pipetes)

EU/2/21/280/012 (1 pipete)

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA**PACIŅA (PET/Alu/neilons/ZBPE)****Imoxat maza auguma kaķiem un mājas seskiem****1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Imoxat šķīdums pilināšanai uz ādas

**2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI**40 mg imidakloprīda un 4 mg moksidektīna
(≤ 4 kg)**3. SĒRIJAS NUMURS**

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA**PACIŅA (PET/Alu/neilons/ZBPE)****Imoxat liela auguma kaķiem****1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Imoxat šķīdums pilināšanai uz ādas

**2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI**80 mg imidakloprīda un 8 mg moksidektīna
(> 4–8 kg)**3. SĒRIJAS NUMURS**

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA**PACIŅA (PET/Alu/neilons/ZBPE)****Imoxat maza auguma suņiem****1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Imoxat šķīdums pilināšanai uz ādas

**2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI**40 mg imidakloprīda un 10 mg moksidektīna
(< 4 kg)**3. SĒRIJAS NUMURS**

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA**PACIŅA (PET/Alu/neilons/ZBPE)****Imoxat vidēja auguma suņiem****1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Imoxat šķīdums pilināšanai uz ādas

**2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI**100 mg imidakloprīda un 25 mg moksidektīna
(> 4–10 kg)**3. SĒRIJAS NUMURS**

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA**PACIŅA (PET/Alu/neilons/ZBPE)****Imoxat liela auguma suņiem****1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Imoxat šķīdums pilināšanai uz ādas

**2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI**250 mg imidakloprīda un 62,5 mg moksidektīna
(> 10–25 kg)**3. SĒRIJAS NUMURS**

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA**PACIŅA (PET/Alu/neilons/ZBPE)****Imoxat ļoti liela auguma suņiem****1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Imoxat šķīdums pilināšanai uz ādas

**2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI**400 mg imidakloprīda un 100 mg moksidektīna
(> 25–40 kg)**3. SĒRIJAS NUMURS**

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

PIPETE (PP/COK/EVOH/PP)

Imoxat maza auguma kaķiem un mājas seskiem

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Imoxat



2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

(≤ 4 kg)

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

PIPETE (PP/COK/EVOH/PP)

Imoxat liela auguma kaķiem

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Imoxat



2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

(> 4–8 kg)

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

PIPETE (PP/COK/EVOH/PP)

Imoxat maza auguma suņiem

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Imoxat



2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

(≤ 4 kg)

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

PIPETE (PP/COK/EVOH/PP)

Imoxat vidēja auguma suņiem

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Imoxat



2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

(> 4–10 kg)

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

PIPETE (PP/COK/EVOH/PP)

Imoxat liela auguma suņiem

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Imoxat



2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

(> 10–25 kg)

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

PIPETE (PP/COK/EVOH/PP)
Imoxat ļoti liela auguma suņiem

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Imoxat



2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

(> 25–40 kg)

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Imoxat 40 mg / 4 mg šķīdums pilināšanai uz ādas maza auguma kaķiem un mājas seskiem

Imoxat 80 mg / 8 mg šķīdums pilināšanai uz ādas liela auguma kaķiem

2. Sastāvs

Katra deva (pipete) satur:

	Deva pipetē	Imidakloprīds	Moksidektīns
Imoxat maza auguma kaķiem (≤ 4 kg) un mājas seskiem	0,4 ml	40 mg	4 mg
Imoxat liela auguma kaķiem ($> 4-8$ kg)	0,8 ml	80 mg	8 mg

Palīgvielas: 1 mg/ml butilhidroksitoluols (E321).

Bezkrāsains līdz dzeltens šķīdums.

3. Mērķsugas



Kaķi , mājas seski

4. Lietošanas indikācijas

Kaķiem, kuriem ir jauktas parazitāras invāzijas vai pastāv risks invadēties. Šīs veterinārās zāles ir indicētas tikai tad, ja ir nepieciešama vienlaicīga iedarbība pret blusām un vienu vai vairākiem citiem mērķa parazītiem.

- blusu (*Ctenocephalides felis*) invāzijas ārstēšanai un kontrolei;
 - ausu kašķa ērcu (*Otodectes cynotis*) invāzijas ārstēšanai;
 - *Notoedres* ģints ērcu (*Notoedres cati*) invāzijas ārstēšanai;
 - plaušu tārpu *Eucoleus aerophilus* (sin. *Capillaria aerophila*) (pieauguši īpatņi) invāzijas ārstēšanai;
 - plaušu tārpu (*Aelurostrongylus abstrusus* kāpuru L3/L4 stadija) invāzijas kontrolei;
 - plaušu tārpu *Aelurostrongylus abstrusus* (pieauguši īpatņi) invāzijas ārstēšanai;
 - acu tārpu *Thelazia callipaeda* (pieauguši īpatņi) invāzijas ārstēšanai;
 - sirdstārpu (*Dirofilaria immitis* kāpuru L3 un L4 stadija) invāzijas kontrolei;
 - gremošanas trakta nematožu (*Toxocara cati* un *Ancylostoma tubaeforme* L4 kāpuru stadija, nenobrieduši pieauguši īpatņi un pieauguši īpatņi) invāzijas ārstēšanai.
- Šīs veterinārās zāles var lietot kā daļu no blusu alerģiskā dermatīta (BAD) ārstēšanas stratēģijas.

Mājas seskiem, kuriem ir jauktas parazitāras invāzijas vai pastāv risks invadēties. Šīs veterinārās zāles ir indicētas tikai tad, ja ir nepieciešama vienlaicīga iedarbība pret blusām un vienu vai vairākiem citiem mērķa parazītiem.

- blusu (*Ctenocephalides felis*) invāzijas ārstēšanai un kontrolei;
- sirdstārpu (*Dirofilaria immitis* kāpuru L3 un L4 stadija) invāzijas kontrolei.

5. Kontrindikācijas

Nelietot kaķēniem, kuri ir jaunāki par 9 nedēļām.

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvajām vielām vai pret jebkuru no palīgvielām.

Mājas seskiem: nelietot Imoxat liela auguma kaķiem (0,8 ml) vai Imoxat suņiem (jebkura izmēra).

Nelietot suņiem. Suņiem lietot atbilstošas zāles Imoxat suņiem, kas satur imidakloprīdu 100 mg/ml un moksidektīnu 25 mg/ml.

Nelietot kanārijputniņiem.

6. Īpaši brīdinājumi

Šo veterināro zāļu iedarbība nav pārbaudīta mājas seskiem, kuri ir smagāki par 2 kg, tādēļ iedarbības ilgums šiem dzīvniekiem var būt īsāks.

Īslaicīgs dzīvnieka kontakts ar ūdeni vienu vai divas reizes starp ikmēneša apstrādi, būtiski neietekmē zāļuiedarbīgumu. Tomēr, bieža mazgāšana ar šampūnu vai dzīvnieka atrašanās ūdenī var samazināt veterināro zāļu iedarbīgumu.

Nevajadzīga pretparazītu līdzekļu lietošana vai lietošana, kas neatbilst zāļu aprakstā sniegtajiem norādījumiem, var palielināt rezistences selekcijas spiedienu un izraisīt efektivitātes samazināšanos. Lēmumam par zāļu lietošanu jābūt balstītam uz parazītu sugas un invāzijas smaguma apstiprinājumu vai uz invāzijas riska izvērtējumu, pamatojoties uz epidemioloģiskajām īpatnībām katram dzīvniekam individuāli.

Jāapsver iespēja, ka citi dzīvnieki tajā pašā māsasaimniecībā var būt atkārtotas invāzijas avots ar blusām, ērcēm, kuņģa-zarnu trakta nematodēm, sirds tārpiem un/vai plaušu tārpiem, un nepieciešamības gadījumā tie jāārstē ar atbilstošu līdzekli.

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērksugām:

Ārstējot kaķus, kuri ir vieglāki par 1 kg, un mājas seskus, kuri ir vieglāki par 0,8 kg, izvērtēt ieguvuma un riska attiecību.

Ir ierobežota pieredze, lietojot šīs veterinārās veterinārās zāles slimiem un novārdzinātiem dzīvniekiem, tāpēc tās lietot, ņemot vērā ieguvuma un riska attiecības izvērtējumu.

Nelietot dzīvnieka mutē, acīs vai ausīs.

Uzmanīties, lai dzīvnieki šīs veterinārās zāles neuzņem iekšķīgi, un tās nenonāk kontaktā ar apstrādātā un/vai citu dzīvnieku muti vai acīm. Rūpīgi ievērot pareizu lietošanas metodi, kas aprakstīta sadaļā "Ieteikumi pareizai lietošanai", jo īpaši, ka zāles jāaplicē norādītajā vietā, lai samazinātu risku, ka dzīvnieks nolaiza veterinārās zāles. Neatļaut tikko apstrādātiem dzīvniekiem laizīt vienu otru. Neatļaut apstrādātajiem dzīvniekiem nonākt kontaktā ar neapstrādātajiem dzīvniekiem, kamēr aplikācijas vieta nav nožuvusi.

Nejaušas norīšanas gadījumā piemērot simptomātisku ārstēšanu. Specifiski antidoti nav zināmi.

Uzlabojumu var dot aktīvās ogles lietošana

Kaķus un mājas seskus, kas dzīvo vai ceļo apvidos, kur sastopami sirdstārpi, ieteicams apstrādāt ar šīm veterinārās zāles reizi mēnesī, lai novērstu invāziju.

Kamēr sirdstārpu diagnostikas metožu precizitāte kaķiem ir ierobežota, ieteicams, pirms sākt profilaktisku apstrādi, pārbaudīt jebkura par 6 mēnešiem jaunāka kaķa un mājas seska statusu attiecībā uz sirdstārpiem, jo veterināro zāļu lietošana kaķiem vai mājas seskiem, kas invadēti ar pieaugušiem parazītiem, var izraisīt nopietnas blakusparādības, ieskaitot nāvi. Ja tiek diagnosticēta invāzija ar

pieaugušiem sirdstārpiem, jālieto ārstniecības līdzekļi saskaņā ar pastāvošajiem zinātniskajiem pētījumiem.

Atsevišķiem kaķiem *Notoedres cati* invāzija var būt smaga. Šādos smagos gadījumos ir nepieciešama vienlaicīga atbalsta terapija, jo ārstēšana tikai ar šīm veterinārās zāles var būt nepietiekama, lai novērstu dzīvnieka nāvi.

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

Izvairīties no saskares ar ādu, acīm vai muti.

Neēst, nedzert un nesmēķēt zāļu lietošanas laikā.

Pēc rīkošanās ar šīm veterinārajām zālēm rūpīgi mazgāt rokas.

Pēc apstrādes neglaudīt un neķemmēt dzīvniekus, kamēr aplikācijas vieta nav pilnībā sausa.

Ja zāles nejauši nokļūst uz ādas, skarto vietu nekavējoties mazgāt ar ziepēm un ūdeni.

Personām ar zināmu pastiprinātu jutību pret benzilspirtu, imidakloprīdu vai moksidektīnu jālieto šīs veterinārās zāles piesardzīgi. Ļoti retos gadījumos šīs veterinārās zāles var izraisīt ādas pastiprinātu jutību vai pārejošas ādas reakcijas (piemēram, nejutīgums, kairinājums vai dedzinoša/tirpšanas sajūta).

Ļoti retos gadījumos šīs veterinārās zāles var izraisīt elpošanas kairinājumu jutīgiem indivīdiem.

Ja notikusi nejauša veterināro zāļu nokļūšana acīs, skalot tās ar lielu daudzumu ūdens.

Ja acu vai ādas kairinājuma simptomi saglabājas, vai šīs veterinārās zāles ir nejauši norītas, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Grūsnība, laktācija un auglība:

Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums grūsnības un laktācijas laikā mērķa sugām. Tāpēc šo veterināro zāļu lietošana nav ieteicama dzīvniekiem, kas paredzēti vaislai, vai grūsnības un laktācijas laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Šo veterināro zāļu iedarbības laikā nedrīkst lietot citus makrociklisko laktonu grupas līdzekļus.

Nav novērota mijiedarbība starp šīm veterinārajām zālēm un citām bieži lietojamām veterinārajām zālēm vai medicīniskajām un ķirurģiskajām procedūrām.

Pārdozēšana:

Pēc desmitkārtīgas devas lietošanas kaķiem nav novērotas blakusparādības vai nevēlamas klīniskās pazīmes.

Lietojot šīs veterinārās zāles kaķēniem, piekārtīgi pārsniedzot devu, ik pēc 2 nedēļām 6 reizes, netika novērotas nopietnas zāļu drošuma problēmas. Novērota pārejoša midriāze, siekalošanās, vemšana un pārejoša paātrināta elpošana.

Pēc nejaušas iekšķīgas uzņemšanas vai pārdozēšanas ļoti retos gadījumos novēro neiroloģiskas pazīmes (vairums no kurām ir pārejošas), tādas kā ataksija, vispārēji drebuļi, oftalmoloģiskas pazīmes (paplašinātas acu zīlītes, samazināts acu zīlītes reflekss, nistagms), izmainīta elpošana, siekalošanās un vemšana.

Šīs veterinārās zāles tika lietotas mājas seskiem, piekārtīgi pārsniedzot devu, ik pēc 2 nedēļām 4 reizes bez novērotām blakusparādībām vai nevēlamām klīniskām pazīmēm.

Citi piesardzības pasākumi:

Šo veterināro zāļu sastāvā esošais šķīdinātājs var krāsot vai bojāt atsevišķus materiālus – ādu, audumus, plastmasu un virsmas. Pirms kontakta ar šādiem materiāliem, ļaut zāļu aplikācijas vietai pilnībā izžūt.

Imidakloprīds ir toksisks putniem, īpaši kanārijputniņiem

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav.

7. Blakusparādības

Kaķi un mājas seski

Reti (1 līdz 10 dzīvniekiem / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem):	Taukains apmatojums lietošanas vietā ¹ Vemšana ¹ Paaugstinātas jutības reakcijas ⁶ Eritēma ¹
Ļoti reti (<1 dzīvniekam / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Uzvedības izmaiņas (piemēram, uzbudinājums) ² Hipersalivācija ⁴ Neiroloģiski simptomi ³ Nieze ⁵ Letarģija ² , apetītes zudums ²

¹ Šie simptomi izzūd bez turpmākas ārstēšanas.

² Pārejoši novērots un saistīts ar sajūtām lietošanas vietā.

³ Var rasties neregulāri, ja dzīvnieks nolaiza aplikācijas vietu tūlīt pēc apstrādes, (no kuriem vairums ir pārejoši).

⁴ Šīm veterinārajām zālēm ir rūgta garša. Siekalošanās reizēm var rasties, ja dzīvnieks laiza aplikācijas vietu tūlīt pēc apstrādes. Tā nav intoksikācijas pazīme un izzūd dažu minūšu laikā bez ārstēšanas. Pareiza zāļu lietošana samazinās iespēju nolaizīt lietošanas vietu.

⁵ Kaķiem – pārejoša.

⁶ Lokālas.

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 tā vietējam pārstāvim, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu: {informācija par nacionālo ziņošanas sistēmu}

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

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

Lietošanas veids

Uzpilināšanai.

Tikai ārīgai lietošanai.

Lai izvairītos no zāļu nolaizīšanas, lietot uz dzīvnieka ādas skausta apvidū.

Devas noteikšanas shēma kaķiem:

Ieteicamās minimālās devas ir 10 mg/kg ķermeņa svara imidakloprīda un 1 mg/kg ķermeņa svara moksidektīna, kas ir atbilstošas šo veterināro zāļu daudzumam 0,1 ml/kg ķermeņa svara.

Lai ārstētu vai novērstu parazītu invāzijas, kuru apkarošanai ir indicētas šīs veterinārās zāles, nepieciešamību pēc atkārtotas apstrādes un tās biežumunoteikt, pamatojoties uz profesionāliem ieteikumiem, ņemot vērā arī vietējo epidemioloģisko situāciju un dzīvnieka dzīvesveidu.

Kaķa svars (kg)	Pipetes lielums	Tilpums (ml)	Imidakloprīds (mg/kg ķ.sv.)	Moksidektīns (mg/kg ķ.sv.)
≤ 4 kg	Imoxat maza auguma kaķiem un mājas seskiem	0,4	minimums 10	minimums 1
> 4–8 kg	Imoxat liela auguma kaķiem	0,8	10–20	1–2
> 8 kg	atbilstoša pipešu kombinācija			

Blusu (*Ctenocephalides felis*) invāzijas ārstēšanai un kontrolei

Vienreizēja dzīvnieka apstrāde ar Imoxat novērš blusu invāziju 4 nedēļas. Apkārtējā vidē esošās parazītu kūniņas var izšķīsties 6 nedēļās vai ilgākā laika periodā pēc ārstēšanas uzsākšanas atkarībā no klimatiskajiem apstākļiem. Šī iemesla dēļ var būt lietderīgi dzīvnieku ārstēšana lietot kombinācijā ar piemērotu līdzekļu lietošanu apkārtējā vidē, lai pārtrauktu blusu attīstības ciklu. Tādejādi blusu populācija apkārtējā vidē var tikt iznīcināta ātrāk. Ja veterinārās zāles lieto kā daļu no blusu alerģiskā dermatīta ārstēšanas stratēģijas, zāles lietot ar mēneša intervālu.

Ausu kašķa ērcu (*Otodectes cynotis*) invāzijas ārstēšanai

Nepieciešama dzīvnieka vienreizēja apstrāde ar veterinārās zāles. 30 dienas pēc apstrādes ieteicams apmeklēt veterinārārstu, jo atsevišķiem dzīvniekiem var būt nepieciešama atkārtota ārstēšana. Nelietot zāles tieši auss kanālā.

Notoedes ģints ērcu (*Notoedres cati*) invāzijas ārstēšanai

Nepieciešama dzīvnieka vienreizēja apstrāde ar šīm veterinārajām zālēm.

Plaušu tārpu *Eucolus aerophilus* (sin. *Capillaria aerophila*) (pieauguši īpatņi) invāzijas ārstēšanai

Nepieciešama dzīvnieka vienreizēja apstrāde ar šīm veterinārajām zālēm.

Aelurostrongylus abstrusus invāzijas kontrolei

Veterinārās zāles lietot vienu reizi mēnesī.

Aelurostrongylus abstrusus invāzijas ārstēšanai

Veterinārās zāles t lietot vienu reizi mēnesī trīs mēnešus pēc kārtas.

Acu tārpu *Thelazia callipaeda* (pieauguši īpatņi) invāzijas ārstēšanai

Nepieciešama dzīvnieka vienreizēja apstrāde ar šīm veterinārajām zālēm.

Sirdstārpu (*Dirofilaria immitis*) invāzijas kontrolei

Kaķi, kas dzīvo vai iecerējuši slimībai endēmiskos apvidos, var būt invadēti ar pieaugušiem sirdstārpiem. Tāpēc pirms šo veterināro zāļu lietošanas, ņemt vērā sadaļā “Īpaši brīdinājumi” sniegtos norādījumus.

Sirdstārpu kontrolei veterinārās zāles lietot regulāri ar mēneša intervālu odu (starpšaimnieki, kas pārnēsā sirdstārpu kāpurus) aktivitātes sezonā. Veterinārās zāles var lietot visu gadu. Pirmo devu var lietot pēc pirmā iespējamā kontakta ar odiem, bet ne vēlāk kā vienu mēnesi pēc šī kontakta. Veterinārās zāles lietot regulāri ar mēneša intervālu vismaz vēl 1 mēnesi pēc pēdējā kontakta ar odiem. Lai šo veterināro zāļu lietošana būtu rutīnas procedūra, ieteicams apstrādi veikt katra mēneša vienā un tajā pašā dienā vai datumā. Ja šīs veterinārās zāles sāk lietot kāda cita sirdstārpu kontroles līdzekļa vietā, tās var sākt lietot 1 mēnesi pēc pēdējās iepriekšējā līdzekļa lietošanas. Neendēmiskos apvidos kaķiem nevajadzētu būt sirdstārpu invāzijas riskam, tāpēc tos var apstrādāt neievērojot specifiskos piesardzības pasākumus.

Nematožu un āķtārpu (*Toxocara cati* un *Ancylostoma tubaeforme*) invāzijas ārstēšanai

Sirdstārpiem endēmiskos apvidos ikmēneša apstrāde ievērojami samazina atkārtotas invāzijas risku ar nematodēm un āķtārpiem. Sirdstārpiem neendēmiskos apvidos šīs veterinārās zāles var lietot kā daļu no sezonālās blusu un gremošanas trakta nematožu kontroles programmas.

Devas noteikšanas shēma mājas seskiem:

Viena pipete Imoxat šķīduma lietošanai maza auguma kaķiem (0,4 ml), paredzēta vienam dzīvniekam. Nepārsniedz ieteicamo devu.

Lai ārstētu vai novērstu parazītu invāzijas, kuru apkarošanai ir indicētas šīs veterinārās zāles, nepieciešamību pēc atkārtotas apstrādes un tās biežumunoteikt, pamatojoties uz profesionāliem ieteikumiem, un ņemot vērā arī vietējo epidemioloģisko situāciju un dzīvnieka dzīvesveidu.

Blusu (*Ctenocephalides felis*) invāzijas ārstēšanai un kontrolei

Vienreizēja dzīvnieka apstrāde ar veterinārās zāles novērš blusu invāziju 3 nedēļas. Smagas blusu invāzijas gadījumā var būt nepieciešams ārstēšanu atkārtot pēc 2 nedēļām.

Sirdstārpu (*Dirofilaria immitis*) invāzijas kontrolei

Mājas seski, kas dzīvo vai iecerējuši slimībai endēmiskos apvidos, var būt invadēti ar pieaugušiem sirdstārpiem. Tāpēc pirms šo veterināro zāļu lietošanas, ņemt vērā sadaļā “Īpaši brīdinājumi” sniegtos norādījumus.

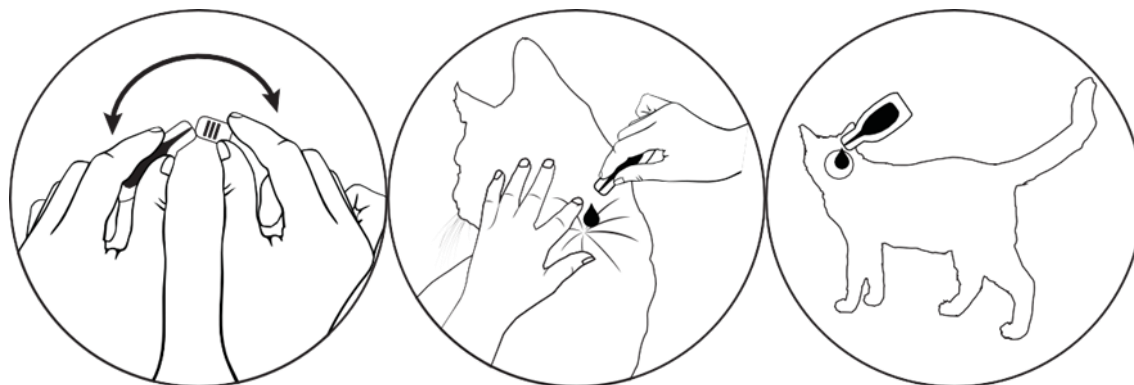
Sirdstārpu kontrolei šīs veterinārās zāles lietot regulāri ar mēneša intervālu odu (starpsaimnieki, kas pārnēsā sirdstārpu kāpurus) aktivitātes sezonā. Šīs veterinārās zāles var lietot visu gadu. Pirmo devu var lietot pēc pirmā iespējamā kontakta ar odiem, bet ne vēlāk kā vienu mēnesi pēc šī kontakta. Veterinārās zāles lietot regulāri ar mēneša intervālu vismaz vēl 1 mēnesi pēc pēdējā kontakta ar odiem. Neendēmiskos apvidos mājas seskiem nevajadzētu būt sirdstārpu invāzijas riskam, tāpēc tos var apstrādāt bez īpašas piesardzības.

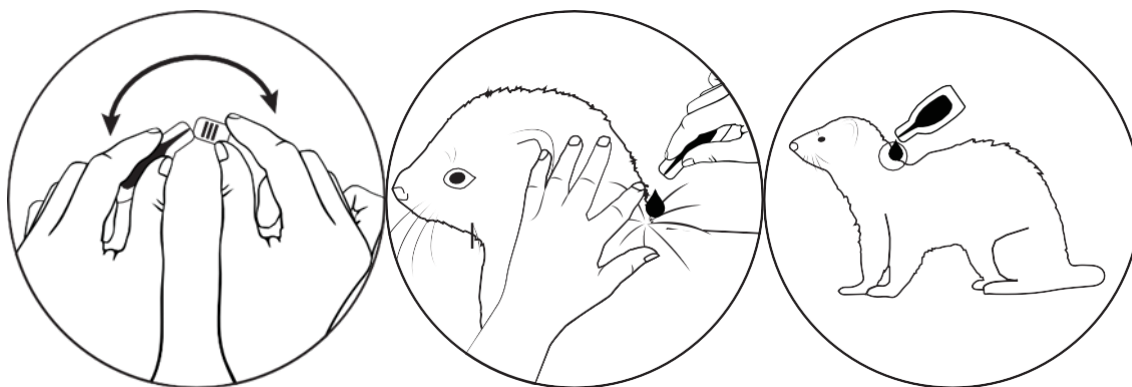
Neendēmiskos apvidos seskiem nevajadzētu būt sirdstārpu invāzijas riskam, tāpēc tos var apstrādāt neievērojot specifiskos piesardzības pasākumus.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Izņemt vienu pipeti no iepakojuma. Uzsist ar pirkstu pa pipetes šauru daļu, lai nodrošinātu, ka tās saturs atrodas pipetes galvenajā korpusā. Nolaupīt pipetes galu, lai varētu izvadīt saturu.

Pašķirt apmatojumu uz dzīvnieka skausta, lai būtu redzama āda. Pipetes galu pielikt pie ādas, un pipeti vairākas reizes spēcīgi saspiest, lai visu pipetes saturu izspiestu tieši uz ādas. Aplikācija skausta apvidū samazina iespēju dzīvniekam nolaizīt veterinārās zāles. Aplikēt tikai uz nebojātas ādas.





10. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt oriģinālā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas un mitruma.

Neuzglabāt temperatūrā virs 25°C.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kurš norādīts marķējumā un uz iepakojuma.

Derīguma termiņš attiecināms uz mēneša pēdējo dienu.

12. Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Šīs veterinārās zāles nedrīkst nonākt ūdenstilpēs, jo tas var būt bīstama 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

EU/2/21/280/001

EU/2/21/280/007

EU/2/21/280/002

EU/2/21/280/008

Iepakojuma lielumi: 0,4 ml un 0,8 ml pipetes.

Katrā kartona kastē ir 1 vai 3 pipetes atsevišķās folijas paciņās.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

{MM/GGGG}

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

16. Kontakthinformācija:

Tirdzniecības atļaujas turētājs un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

Loughrea

Co. Galway

IE – Ireland

Vietējie pārstāvji un kontakthinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

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

België/Belgique/Belgien

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

Loughrea

Co. Galway

Irlande

Tel: + 353 91 841788

Lietuva

Dimedium Lietuva UAB

Islandijos pl. 217-13, LT-49165

Kaunas, Lithuania

Tel: +370 615 64241

Република България

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

Loughrea

Co. Galway

Ирландия

Tel: + 353 91 841788

Luxembourg/Luxemburg

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

Loughrea

Co. Galway

Irlande

Tel: + 353 91 841788

Česká republika

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

Loughrea

Co. Galway

Irsko

Tel: + 353 91 841788

Magyarország

Alpha-Vet

Hofherr Albert út 42.

1194 Budapest,

Magyarországand

Tel: [+36 22 516 402](tel:+3622516402)

Danmark

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

Loughrea

Co. Galway

Irland

Tel: + 353 91 841788

Malta

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

Loughrea

Co. Galway

L-irlanda

Tel: + 353 91 841788

Deutschland

aniMedica GmbH
a LIVISTO company
Im Südfeld 9
D-48308 Senden-Bösensell
Tel.: +49 2536 3302-0

Eesti

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

Ελλάδα

PROVET S.A.
TK 19300 Ασπρόπυργος, Αττική
Ελλάδα
Τηλ: +30 2105508777
e-mail: pv@provet.gr

España

Industrial Veterinaria, S.A.
a LIVISTO company
Esmeralda, 19
08950 Esplugues de Llobregat
(Barcelona) España
Tel.: +34 934 706 270

France

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing
Limited.
Loughrea
Co. Galway
Irlande
Tel: + 353 91 841788

Hrvatska

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

Ireland

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

Nederland

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

Norge

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

Österreich

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

Polska

LIVISTO Sp. z o.o.
ul. Chwaszczyńska 198 a
81-571 Gdynia
Polska
Tel.: +48 58 572 24 38

Portugal

VETLIMA, S.A.
Centro Empresarial da Rainha, Lote 27
2050-501 Vila Nova da Rainha
Portugal
Tel +351 964404163
Email: farmacovigilancia@vetlima.com

România

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing
Limited.
Loughrea
Co. Galway
Irlanda
Tel: + 353 91 841788

Slovenija

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

Ísland

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.
Loughrea
Co. Galway
Írland
Tel: + 353 91 841788

Italia

Industria Italiana Integratori TREI S.p.A.
a LIVISTO company
Via Affarosa 4
42010 Rio Saliceto (RE)
Italia
Tel.: +39 0522640711

Κύπρος

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.
Loughrea
Co. Galway
Ιρλανδία
Tel: + 353 91 841788

Latvija

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

Slovenská republika

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.
Loughrea
Co. Galway
Írsko
Tel: + 353 91 841788

Suomi/Finland

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.
Loughrea
Co. Galway
Irlanti
Tel: + 353 91 841788

Sverige

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.
Loughrea
Co. Galway
Írland
Tel: + 353 91 841788

United Kingdom (Northern Ireland)

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

17. Cita informācija

Imidakloprīds ir iedarbīgs pret blusu kāpuru stadijām un pieaugušām blusām. Blusu kāpuri dzīvnieka apkārtņē iet bojā pēc kontakta ar apstrādātu dzīvnieku.

Šīm veterinārajām zālēm ir pastāvīga iedarbība, un tās aizsargā kaķus 4 nedēļas ilgi pēc vienreizējas apstrādes pret atkārtotu invāziju ar *Dirofilaria immitis*.

Pētījumos, izvērtējot moksidektīna farmakokinētiku pēc vairākkārtējas apstrādes, novērots, ka kaķiem noturīgā koncentrācija serumā tiek sasniegta pēc aptuveni 4 ikmēneša apstrādēm pēc kārtas.

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Imoxat 40 mg / 10 mg šķīdums pilināšanai uz ādas maza auguma suņiem

Imoxat 100 mg / 25 mg šķīdums pilināšanai uz ādas vidēja auguma suņiem

Imoxat 250 mg / 62,5 mg šķīdums pilināšanai uz ādas liela auguma suņiem

Imoxat 400 mg / 100 mg šķīdums pilināšanai uz ādas ļoti liela auguma suņiem

2. Sastāvs

Katra deva (pipete) satur:

	Deva pipetē	Imidakloprīds	Moksidektīns
Imoxat maza auguma suņiem (≤ 4 kg)	0,4 ml	40 mg	10 mg
Imoxat vidēja auguma suņiem ($> 4-10$ kg)	1,0 ml	100 mg	25 mg
Imoxat liela auguma suņiem ($> 10-25$ kg)	2,5 ml	250 mg	62.5 mg
Imoxat ļoti liela auguma suņiem ($> 25-40$ kg)	4,0 ml	400 mg	100 mg

Palīgvielas: 1 mg/ml butilhidroksitoluols (E321).

Bezkrāsains līdz dzeltens šķīdums.

3. Mērķsugas

Suņi.



4. Lietošanas indikācijas

Suņiem, kuriem ir jauktas parazitāras invāzijas vai pastāv risks invadēties. Šīs veterinārās zāles ir indicētas tikai tad, ja ir nepieciešama vienlaicīga iedarbība pret blusām un vienu vai vairākiem citiem mērķa parazītiem:

- blusu (*Ctenocephalides felis*) invāzijas ārstēšanai un kontrolei;
- grauzējputu (*Trichodectes canis*) invāzijas ārstēšanai;
- ausu kašķa ērcu (*Otodectes cynotis*), kašķa ērcu (*Sarcoptes scabiei* var. *canis*), *Demodex* ģints ērcu (*Demodex canis*) invāzijas ārstēšanai;
- sirdstārpu (*Dirofilaria immitis* kāpuru L3 un L4 stadija) invāzijas kontrolei;
- cirkulējošu mikrofilāriju (*Dirofilaria immitis*) invāzijas ārstēšanai;
- ādas dirofilariozes (*Dirofilaria repens* pieauguši īpatņi) invāzijas ārstēšanai;
- ādas dirofilariozes (*Dirofilaria repens* kāpuru L3 stadija) invāzijas kontrolei;
- cirkulējošu mikrofilāriju (*Dirofilaria repens*) invāzijas samazināšanai;
- angiostrongilozes (*Angiostrongylus vasorum* kāpuru L4 stadija un nenobrieduši pieauguši īpatņi) kontrolei;
- *Angiostrongylus vasorum* un *Crenosoma vulpis* invāzijas ārstēšanai;
- spirocerkozes (*Spirocerca lupi*) kontrolei;
- *Eucoleus* (sin. *Capillaria*) *boehmi* (pieauguši īpatņi) invāzijas ārstēšanai;
- acu tārpu *Thelazia callipaeda* (pieauguši īpatņi) invāzijas ārstēšanai;

- gremošanas trakta nematožu (*Toxocara canis*, *Ancylostoma caninum* un *Unicnaria stenocephala* kāpuru L4 stadija, nenobrieduši un nobrieduši pieauguši īpatņi, *Toxascaris leonina* un *Trichuris vulpis* pieauguši īpatņi) invāzijas ārstēšanai.

Šīs veterinārās zāles var lietot kā daļu no blusu alerģiskā dermatīta (BAD) ārstēšanas stratēģijas.

5. Kontrindikācijas

Nelietot kucēniem, kuri ir jaunāki par 7 nedēļām.

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvajām vielām vai pret jebkuru no palīgvielām.

Nelietot suņiem ar klasificētu 4. klases sirdstārpu slimību, jo zāļu drošums šai dzīvnieku grupai nav pētīts.

Nelietot kaķiem. Kaķiem lietot atbilstošas zāles Imoxat kaķiem (0,4 vai 0,8 ml), kas satur imidakloprīdu 100 mg/ml un moksidektīnu 10 mg/ml.

Nelietot mājas seskiem. Mājas seskiem lietot “Imoxat maza auguma kaķiem un mājas seskiem” (0,4 ml).

Nelietot kanāriļputniņiem.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši brīdinājumi:

Īslaicīgs dzīvnieka kontakts ar ūdeni vienu vai divas reizes starp ikmēneša apstrādi, būtiski neietekmē zāļu iedarbīgumu. Tomēr, bieža mazgāšana ar šampūnu vai dzīvnieka atrašanās ūdenī var samazināt veterināro zāļu iedarbīgumu.

Nevajadzīga pretparazītu līdzekļu lietošana vai lietošana, kas neatbilst zāļu aprakstā sniegtajiem norādījumiem, var palielināt rezistences selekcijas spiedienu un izraisīt iedarbīguma samazināšanos. Lēmumam par zāļu lietošanu jābūt balstītam uz parazītu sugas un invāzijas smaguma apstiprinājumu vai uz invāzijas riska izvērtējumu, pamatojoties uz epidemioloģiskajām īpatnībām katram dzīvniekam individuāli.

Jāapsver iespēja, ka citi dzīvnieki tajā pašā māsaimniecībā var būt atkārtotas invāzijas avots ar blusām, ērcēm, kuņģa-zarnu trakta nematodēm, sirds tārpiem un/vai plaušu tārpiem, un nepieciešamības gadījumā tie jāārstē ar atbilstošu līdzekli.

Iedarbīgums pret pieaugušiem *Dirofilaria repens* nav pārbaudīts lauka apstākļos.

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērksugām:

Ārstējot dzīvniekus, kuri ir vieglāki par 1 kg, izvērtēt ieguvuma un riska attiecību.

Ir ierobežota pieredze, lietojot šīs veterinārās zāles slimiem un novārdzinātiem dzīvniekiem, tāpēc tās lietot, ņemot vērā ieguvuma un riska attiecības izvērtējumu.

Nelietot dzīvnieka mutē, acīs vai ausīs.

Uzmanīties, lai dzīvnieki šīs veterinārās zāles neuzņem iekšķīgi šīs zāles, un tās nenonāk kontaktā ar apstrādātā un/vai citu dzīvnieku muti vai acīm. Rūpīgi ievērot pareizu lietošanas metodi, kas aprakstīta sadaļā “Ieteikumi pareizai lietošanai”, jo īpaši, ka veterinārās zāles jāaplicē norādītajā vietā, lai samazinātu risku, ka dzīvnieks nolaiza zāles. Neatļaut tikko apstrādātiem dzīvniekiem laizīt vienu otru. Neatļaut apstrādātajiem dzīvniekiem nonākt kontaktā ar neapstrādātajiem dzīvniekiem, kamēr aplikācijas vieta nav nožuvusi.

Nejaušas norīšanas gadījumā piemērot simptomātisku ārstēšanu. Specifiski antidoti nav zināmi. Uzlabojumu var dot aktīvās ogles lietošana.

Ja šīs veterinārās zāles uzpilda 3 – 4 atsevišķās vietās, ievērot īpašu piesardzību lai neļautu dzīvniekam laizīt aplikācijas vietu.

Šīs veterinārās zāles satur moksidektīnu (makrocikliskais laktons), tādēļ, aplicējot kollijiem vai senangļu aitusuņiem (bobteiliem) un radniecīgajām šķirnēm vai to krustojumiem, īpašu uzmanību pievērst pareizai lietošanai kā aprakstīts sadaļā “Ieteikumi pareizai lietošanai”, lai kollijiem vai angļu aitu suņiem un radniecīgajām šķirnēm vai to krustojumiem novērstu iespēju šīs veterinārās zāles uzņemt iekšķīgi.

Šo veterināro zāļu drošums ir novērtēts laboratorijas pētījumos tikai suņiem ar klasificētu 1. vai 2. klases sirdstārpu slimības un lauka pētījumā dažiem suņiem ar 3. klases sirdstārpu slimību. Šī iemesla dēļ suņiem ar acīmredzamiem vai smagiem slimības simptomiem zāles lieto tikai pēc ārstējošā veterinārārsta ieguvuma un riska attiecības izvērtēšanas.

Lai gan eksperimentālos pārdozēšanas pētījumos ir pierādīts, ka šīs veterinārās zāles var droši lietot suņiem invadētiem ar pieaugušiem sirdstārpiem, tomēr tas nav iedarbīgas pret pieaugušiem *Dirofilaria immitis*. Šī iemesla dēļ ieteicams visus suņus, kas dzīvo endēmiskajos apvidos un ir vecāki par 6 mēnešiem, pirms apstrādes izmeklēt vai tie nav invadēti ar pieaugušiem sirdstārpiem. Pēc veterinārārsta ieskatiem invadētos suņus ārstēt ar adulticīdiem līdzekļiem, lai atbrīvotos no pieaugušajiem sirdstārpiem. Šo veterināro zāļu drošums nav pētīts, ja to lieto tajā pašā dienā, kad adulticīdu līdzekli.

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

Izvairīties no saskares ar ādu, acīm vai muti.

Neēst, nedzert un nesmēķēt zāļu lietošanas laikā. Pēc rīkošanās ar šīm veterinārajām zālēm rūpīgi mazgāt rokas.

Pēc apstrādes neglaudīt un neķemmēt dzīvniekus, kamēr aplikācijas vieta nav pilnībā sausa.

Ja zāles nejauši nokļūst uz ādas, skarto vietu nekavējoties mazgāt ar ziepēm un ūdeni.

Personām ar zināmu pastiprinātu jutību pret benzilspirtu, imidakloprīdu vai moksidektīnu jālieto šīs veterinārās zāles piesardzīgi. Ļoti retos gadījumos šīs veterinārās zāles var izraisīt ādas pastiprinātu jutību vai pārejošas ādas reakcijas (piemēram, nejutīgums, kairinājums vai dedzinoša/tirpšanas sajūta). Ļoti retos gadījumos šīs veterinārās zāles var izraisīt elpošanas kairinājumu jutīgiem indivīdiem.

Ja notikusi nejauša veterināro zāļu nokļūšana acīs, skalot tās ar lielu daudzumu ūdens.

Ja acu vai ādas kairinājuma simptomi saglabājas, vai šīs veterinārās zāles ir nejauši norītas, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Grūsnība, laktācija un auglība:

Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums grūsnības un laktācijas laikā mērķa sugām. Tāpēc šo veterināro zāļu lietošana nav ieteicama dzīvniekiem, kas paredzēti vaislai, vai grūsnības un laktācijas laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Šo veterināro zāļu iedarbības laikā nedrīkst lietot citus makrociklisko laktonu grupas līdzekļus.

Nav novērota mijiedarbība starp šīm veterinārajām zālēm un citām bieži lietojamām veterinārajām zālēm vai medicīniskajām un ķirurģiskajām procedūrām.

Šo veterināro zāļu drošums nav pētīts, ja tās lieto tajā pašā dienā, kad adulticīdu līdzekli, lai atbrīvotos no pieaugušajiem sirdstārpiem.

Pārdozēšana:

Pēc desmitkārtīgas devas lietošanas pieaugušiem suņiem nav novērotas blakusparādības vai nevēlamas klīniskās pazīmes. Klīniskajos pētījumos suņiem, kuri vecāki par 6 mēnešiem, 17 nedēļas ar nedēļas

intervālu tika lietota piekārtīga ieteicamā minimālā deva un netika novērotas blakusparādības vai nevēlamas klīniskās pazīmes.

Lietojot šīs veterinārās zāles kucēniem, piekārtīgi pārsniedzot devu ik pēc 2 nedēļām 6 reizes, netika novērotas nopietnas zāļu drošuma problēmas. Novērota pārejoša midriāze, siekalošanās, vemšana un pārejoša paātrināta elpošana.

Pēc nejaušas iekšķīgas uzņemšanas vai pārdozēšanas ļoti retos gadījumos novēro neiroloģiskas pazīmes (vairums no kurām ir pārejošas), tādas kā ataksija, vispārēji drebuļi, oftalmoloģiskas pazīmes (paplašinātas acu zīlītes, samazināts acu zīlītes reflekss, nistagms), izmainīta elpošana, siekalošanās un vemšana.

Pret ivermektīnu jutīgi kolliju šķirnes suņi panesa piekārtīgu pārdozēšanu, atkārtojot ar mēneša intervāliem, bez jebkādam blakusparādībām, bet pret ivermektīnu jutīgiem kollijiem netika veikti drošuma pētījumi lietojot ar nedēļas intervāliem. Lietojot 40 % no devas iekšķīgi, novērotas smagas neiroloģiskas pazīmes. Lietojot 10 % no ieteicamās devas iekšķīgi, blakusparādību nebija.

Ar pieaugušiem sirdstārpiem invadēti suņi panesa piekārtīgu ieteicamo devu katras 2 nedēļas 3 ārstēšanas reizes bez jebkādam blakusparādībām.

Citi piesardzības pasākumi:

Šo veterināro zāļu sastāvā esošais šķīdinātājs var krāsot vai bojāt atsevišķus materiālus – ādu, audumus, plastmasu un virsmas. Pirms kontakta ar šādiem materiāliem, ļaut zāļu aplikācijas vietai pilnībā izžūt.

Imidakloprīds ir toksisks putniem, īpaši kanārijputniņiem

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Veterinārās zāles nedrīkst nonākt ūdenstilpēs, jo tās var būt bīstamas zivīm un citiem ūdens organismiem: moksidektīns ir ļoti toksisks ūdens organismiem. Suņiem nedrīkst ļaut peldēties virszemes ūdenstilpēs 4 dienas pēc apstrādes.

7. Blakusparādības

Suņi

Bieži (1 līdz 10 dzīvniekiem / 100 ārstētajiem dzīvniekiem):	Klepus ¹ , dispnoja (apgrūtināta elpošana) ¹ , tahipnoja (paātrināta elpošana) ¹ Diareja ¹ , vemšana ¹ Apetītes zudums ¹ , letarģija ¹
Reti (1 līdz 10 dzīvniekiem / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem):	Vemšana
Ļoti reti (<1 dzīvniekam / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Taukains apmatojums lietošanas vietā ² , apmatojuma izkrišana lietošanas vietā ² , nieze lietošanas vietā ² , apsārtums lietošanas vietā. ² Uzvedības izmaiņas (piemēram, uzbudinājums) ³ Hipersalivācija ⁴ Neiroloģiskas pazīmes (piemēram, ataksija (koordinācijas traucējumi), muskuļu trīce) ⁵ Nieze ⁶ Apetītes zudums ³ , letarģija ³

¹ Suņiem, kuriem ir pozitīvs sirdstārpu tests ar mikrofilariēmiju, pastāv risks kuņģa-zarnu trakta un smagu elpošanas ceļu simptomu attīstībai, kam var būt nepieciešama tūlītēja veterinārā ārstēšana..

² Pārejošas lokālas ādas jutīguma reakcijas. Šie simptomi izzūd bez turpmākas ārstēšanas.

³ Pārejoši novērotas un saistītas ar sajūtām lietošanas vietā.

⁴ Var rasties neregulāri, ja dzīvnieks laiza aplikācijas vietu tūlīt pēc apstrādes. Tā nav intoksikācijas pazīme un izzūd dažu minūšu laikā bez ārstēšanas. Pareiza zāļu lietošana samazinās iespēju nolaizīt lietošanas vietu.

⁵ Lielākā daļa neiroloģisko pazīmju ir pārejoši.

⁶ Suņiem – pārejoši.

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 tā vietējam pārstāvim, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu: {informācija par nacionālo ziņošanas sistēmu}

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

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

Lietošanas veids

Uzpilināšanai.

Tikai ārīgi lietošanai.

Aplicēt lokāli uz ādas starp lāpstiņām.

Devas noteikšanas shēma:

Ieteicamās minimālās devas ir 10 mg/kg ķermeņa svara (ķ.sv.) imidakloprīda un 2,5 mg/kg ķermeņa svara moksidektīna, kas ir atbilstošas šo veterināro zāļu daudzumam 0,1 ml/kg ķermeņa svara.

Lai ārstētu vai novērstu parazītu invāzijas, kuru apkarošanai ir indicētas šīs veterinārās zāles, nepieciešamību pēc atkārtotas apstrādes un tās biežumunoteikt, pamatojoties uz profesionāliem ieteikumiem, un ņemot vērā arī vietējo epidemioloģisko situāciju un dzīvnieka dzīvesveidu.

Kaķa svars (kg)	Pipetes lielums	Tilpums (ml)	Imidakloprīds (mg/kg ķ.sv.)	Moksidektīns (mg/kg ķ.sv.)
≤ 4 kg	Imoxat maza auguma suņiem	0,4	minimāli 10	minimāli 2,5
> 4–10 kg	Imoxat vidēja auguma suņiem	1,0	10–25	2,5–6,25
> 10–25 kg	Imoxat liela auguma suņiem	2,5	10–25	2,5–6,25
> 25–40 kg	Imoxat ļoti liela auguma suņiem	4,0	10–16	2,5–4
> 40 kg	atbilstoša pipešu kombinācija			

Blusu (*Ctenocephalides felis*) invāzijas ārstēšanai un kontrolei

Viena apstrāde novērš blusu invāziju 4 nedēļas. Apkārtējā vidē esošās parazītu kūniņas var izšķīst 6 nedēļās vai ilgākā laika periodā pēc ārstēšanas uzsākšanas atkarībā no klimatiskajiem apstākļiem. Šī iemesla dēļ var būt lietderīgi dzīvnieku ārstēšanu veikt kombinācijā ar piemērotu līdzekļu lietošanu apkārtējā vidē, lai pārtrauktu blusu attīstības ciklu. Tādejādi blusu populācija apkārtējā vidē var tikt iznīcināta ātrāk. Ja veterinārās zāles lieto kā daļu no blusu alerģiskā dermatīta ārstēšanas stratēģijas, zāles lietot ar mēneša intervālu.

Grauzējutu (*Trichodectes canis*) invāzijas ārstēšanai

Dzīvnieka apstrādei nepieciešama viena deva. 30 dienas pēc apstrādes ieteicams apmeklēt veterinārārstu, jo atsevišķiem dzīvniekiem var būt nepieciešama atkārtota ārstēšana.

Ausu kašķa ērcīšu (*Otodectes cynotis*) invāzijas ārstēšanai

Nepieciešama vienreizēja apstrāde. Pirms katras apstrādes auss kanālu iztīrīt no atmirušās epidermas. 30 dienas pēc apstrādes ieteicams apmeklēt veterinārārstu, jo atsevišķiem dzīvniekiem var būt nepieciešama atkārtota ārstēšana. Nelietot veterinārās zāles tieši auss kanālā.

Kaška (*Sarcoptes scabiei* var. *canis*) ārstēšanai

Dzīvnieka apstrādei lietot vienu devu. Apstrādi atkārtot otrreiz pēc 4 nedēļām.

Demodekozes (*Demodex canis*) ārstēšanai

Vienas devas atkārtota lietošana ik pēc 4 nedēļām 2 – 4 mēnešus ilgi ir iedarbīga pret *Demodex canis* un ievērojami uzlabo klīniskās pazīmes, īpaši vieglas līdz vidēji smagas saslimšanas gadījumos. Sevišķi smagos gadījumos var būt nepieciešama ilgstošāka un biežāka ārstēšana. Lai šādos smagos gadījumos sasniegtu vislabāko iespējamo atbildes reakciju, pēc veterinārārsta ieskatiem, Imoxat var lietot vienu reizi nedēļā un ilgstoši. Visos gadījumos ir būtiski, ka ārstēšanu turpina, līdz ādas nokasījumi ir negatīvi vismaz 2 mēnešus pēc kārtas. Ārstēšanu pārtraukt suņiem, kuriem nenovēro uzlabošanos vai nemainās ērcīšu skaits pēc 2 mēnešu lietošanas. Veikt alternatīvu ārstēšanu. Konsultēties ar savu veterinārārstu.

Demodekoze ir vairāku faktoru izraisīta slimība, tāpēc ieteicams, ja iespējams, atbilstoši ārstēt pamatslimību.

Sirdstārpu (*D. immitis*) invāzijas kontrolei

Suņi, kuri dzīvo vai ieceļojuši slimībai endēmiskos apvidos, var būt invadēti ar pieaugušiem sirdstārpiem. Tāpēc pirms šo veterināro zāļu lietošanas, ņemt vērā sadaļā “Īpaši brīdinājumi” sniegtos norādījumus.

Sirdstārpu slimības kontrolei šīs veterinārās zāles lietot regulāri ar mēneša intervālu odu (starpssaimnieki, kas pārnēsā *D. immitis* kāpurus) aktivitātes sezonā. Veterinārās zāles var lietot visu gadu. Pirmo devu var lietot pēc pirmā iespējamā kontakta, ar odiem, bet ne vēlāk ka vienu mēnesi pēc šī kontakta. Veterinārās zāles lietot regulāri ar mēneša intervālu vismaz vēl 1 mēnesi pēc pēdējā kontakta ar odiem. Lai šo veterināro zāļu lietošana būtu rutīnas procedūra, ieteicams apstrādi veikt katra mēneša vienā un tajā pašā dienā vai datumā. Ja šīs veterinārās zāles sāk lietot kāda cita sirdstārpu kontroles līdzekļa vietā, tās var sākt lietot 1 mēnesi pēc pēdējās iepriekšējā līdzekļa lietošanas. Neendēmiskos apvidos suņiem nevajadzētu būt invāzijas riskam, tāpēc tos var apstrādāt neievērojot specifiskos piesardzības pasākumus.

Ādas dirofilariozes (ādas tārps) (*D. repens*) kontrolei

Ādas dirofilariozes kontrolei zāles lietot regulāri ar mēneša intervālu odu (starpssaimnieki, kas pārnēsā *D. repens* kāpurus) aktivitātes sezonā. Veterinārās zāles var lietot visu gadu vai vismaz 1 mēnesi pirms paredzamā kontakta ar odiem. Veterinārās zāles lietot regulāri ar mēneša intervālu vismaz vēl 1 mēnesi pēc pēdējā kontakta ar odiem. Lai šo veterināro zāļu lietošana būtu rutīnas procedūra, ieteicams apstrādi veikt katra mēneša vienā un tajā pašā dienā vai datumā .

Mikrofilāriju (*D. immitis*) invāzijas ārstēšanai

Šīs veterinārās zāles lietot vienu reizi mēnesī divus mēnešus pēc kārtas.

Ādas dirofilariozes (ādas tārps) (*Dirofilaria repens* pieauguši īpatņi) ārstēšanai

Šīs veterinārās zāles lietot vienu reizi mēnesī sešus mēnešus pēc kārtas.

Mikrofilāriju (ādas tārps) (*D. repens*) invāzijas samazināšanai

Šīs veterinārās zāles lietot vienu reizi mēnesī četrus mēnešus pēc kārtas.

Angiostrongylus vasorum invāzijas ārstēšanai un kontrolei

Ārstēšanai nepieciešama viena deva. 30 dienas pēc apstrādes ieteicams apmeklēt veterinārārstu, jo atsevišķiem dzīvniekiem var būt nepieciešama atkārtota ārstēšana. Endēmiskos apvidos regulāra ikmēneša lietošana pasargās no angiostrongilozes un invadēšanās ar *Angiostrongylus vasorum*.

Crenosoma vulpis invāzijas ārstēšanai

Apstrādei nepieciešama viena deva.

Spirocerkozes (Spirocerca lupi) kontrolei

Šīs veterinārās zāles lietot vienu reizi mēnesī.

Eucoleus (sin. Capillaria) boehmi (pieauguši īpatņi) invāzijas ārstēšanai

Šīs veterinārās zāles lietot vienu reizi mēnesī divus mēnešus pēc kārtas. Ieteicams novērst autokoprofāģiju starp divām apstrādes reizēm, lai novērstu iespējamu atkārtotu invāziju.

Acu tārpu Thelazia callipaeda (pieauguši īpatņi) invāzijas ārstēšanai

Nepieciešama dzīvnieka vienreizēja apstrāde ar šīm veterinārāajām zālēm.

Nematožu, āktārpu un matgalvju (Toxocara canis, Ancylostoma caninum, Uncinaria stenocephala, Toxascaris leonina un Trichuris vulpis) invāzijas ārstēšanai

Sirdstārpiem endēmiskos apvidos ikmēneša apstrāde ievērojami samazina atkārtotas invāzijas risku ar nematodēm, āktārpiem un matgalvjiem. Sirdstārpiem neendēmiskos apvidos zāles var lietot kā daļu no sezonālās blusu un gremošanas trakta nematožu kontroles programmas.

Pētījumos pierādīts, ka ikmēneša apstrāde dzīvniekiem novērš *Uncinaria stenocephala* invāziju.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

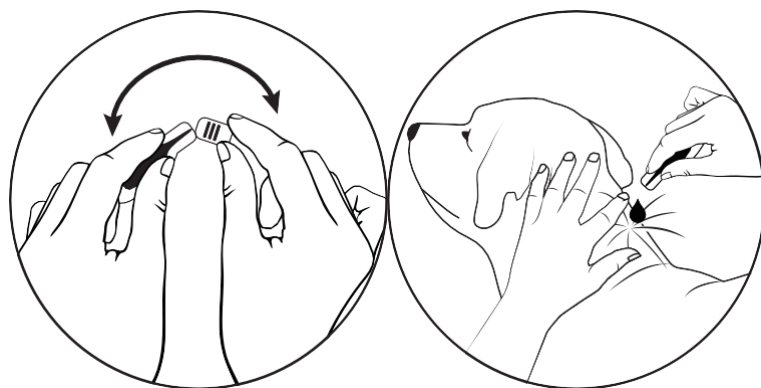
Izņemt vienu pipeti no iepakojuma. Uzsist ar pirkstu pipetes šauro daļu, lai nodrošinātu, ka tās saturs atrodas pipetes galvenajā korpusā. Nolauzt pipetes galu, lai varētu izvadīt saturu.

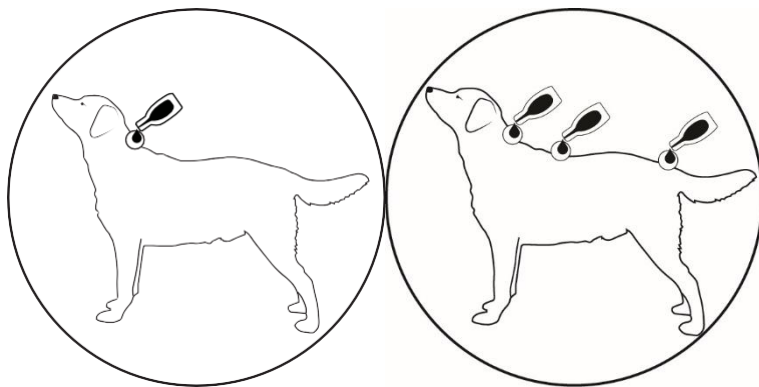
Suņiem, kuri sver līdz 25 kg:

Stāvošam sunim pašķirt apmatojumu starp lāpstiņām, lai būtu redzama āda. Ja vien iespējams, aplicēt uz nebojātas ādas. Pipetes galu pielikt pie ādas, un pipeti vairākas reizes spēcīgi saspiest, lai visu pipetes saturu izspiestu tieši uz ādas.

Suņiem smagākiem par 25 kg:

Vieglāk aplicēt stāvošam sunim. Visu pipetes saturu sadalīt vienmērīgi 3 – 4 punktos visas muguras garumā starp lāpstiņām un astes pamatni. Katrā punktā pašķirt apmatojumu, lai būtu redzama āda. Ja vien iespējams, aplicēt uz nebojātas ādas. Pipetes galu pielikt pie ādas un saspiest pipeti, lai daļu pipetes satura izspiestu tieši uz ādas. Izvairīties no pārāk liela daudzuma aplikācijas vienā punktā, lai tas nenotecētu.





10. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt oriģinālā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas un mitruma.

Neuzglabāt temperatūrā virs 25°C.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kurš norādīts marķējumā un uz iepakojuma.

Derīguma termiņš attiecināms uz mēneša pēdējo dienu.

12. Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Šīs veterinārās zāles nedrīkst nonākt ūdenstilpēs, jo tas var būt bīstama 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

EU/2/21/280/003

EU/2/21/280/009

EU/2/21/280/004

EU/2/21/280/010

EU/2/21/280/005

EU/2/21/280/011

EU/2/21/280/006

EU/2/21/280/012

Iepakojumlielumi: 0,4 ml, 1,0 ml, 2,5 ml un 4,0 ml pipetes.

Katrā kartona kastītē ir 1 vai 3 pipetes atsevišķās folijas paciņās.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

{MM/GGGG}

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

16. Kontakthinformācija:

Tirdzniecības atļaujas turētājs un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

Loughrea

Co. Galway

IE – Īrija

Vietējie pārstāvji un kontakthinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

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

België/Belgique/Belgien

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

Loughrea

Co. Galway

Irlande

Tel: + 353 91 841788

Lietuva

Dimedium Lietuva UAB

Islandijos pl. 217-13, LT-49165

Kaunas, Lithuania

Tel: +370 615 64241

Република България

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

Loughrea

Co. Galway

Ирландия

Tel: + 353 91 841788

Luxembourg/Luxemburg

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

Loughrea

Co. Galway

Irlande

Tel: + 353 91 841788

Česká republika

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

Loughrea

Co. Galway

Irsko

Tel: + 353 91 841788

Magyarország

Alpha-Vet

Hofherr Albert út 42.

1194 Budapest,

Magyarországand

Tel: [+36 22 516 402](tel:+3622516402)

Danmark

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

Loughrea

Co. Galway

Irland

Tel: + 353 91 841788

Malta

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

Loughrea

Co. Galway

L-irlanda

Tel: + 353 91 841788

Deutschland

aniMedica GmbH
a LIVISTO company
Im Südfeld 9
D-48308 Senden-Bösensell
Tel.: +49 2536 3302-0

Eesti

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

Ελλάδα

PROVET S.A.
TK 19300 Ασπρόπυργος, Αττική
Ελλάδα
Τηλ: +30 2105508777
e-mail: pv@provet.gr

España

Industrial Veterinaria, S.A.
a LIVISTO company
Esmeralda, 19
08950 Esplugues de Llobregat
(Barcelona) España
Tel.: +34 934 706 270

France

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing
Limited.
Loughrea
Co. Galway
Irlande
Tel: + 353 91 841788

Hrvatska

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

Ireland

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

Nederland

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

Norge

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

Österreich

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

Polska

LIVISTO Sp. z o.o.
ul. Chwaszczyńska 198 a
81-571 Gdynia
Polska
Tel.: +48 58 572 24 38

Portugal

VETLIMA, S.A.
Centro Empresarial da Rainha, Lote 27
2050-501 Vila Nova da Rainha
Portugal
Tel +351 964404163
Email: farmacovigilancia@vetlima.com

România

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing
Limited.
Loughrea
Co. Galway
Irlanda
Tel: + 353 91 841788

Slovenija

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

Ísland

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.
Loughrea
Co. Galway
Írland
Tel: + 353 91 841788

Slovenská republika

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.
Loughrea
Co. Galway
Írsko
Tel: + 353 91 841788

Italia

Industria Italiana Integratori TREI S.p.A.
a LIVISTO company
Via Affarosa 4
42010 Rio Saliceto (RE)
Italia
Tel.: +39 0522640711

Suomi/Finland

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.
Loughrea
Co. Galway
Írlandi
Tel: + 353 91 841788

Κύπρος

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.
Loughrea
Co. Galway
Ιρλανδία
Tel: + 353 91 841788

Sverige

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.
Loughrea
Co. Galway
Írland
Tel: + 353 91 841788

Latvija

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

United Kingdom (Northern Ireland)

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

17. Cita informācija

Imidakloprīds ir iedarbīgs pret blusu kāpuru stadijām un pieaugušām blusām. Blusu kāpuri dzīvnieka apkārtne iet bojā pēc kontakta ar apstrādātu dzīvnieku.

Šīm veterinārajām zālēm ir pastāvīga iedarbība, un tās aizsargā suņus pret atkārtotu invāziju 4 nedēļas ilgi pēc vienreizējas apstrādes pret šādiem parazītiem: *Dirofilaria immitis*, *Dirofilaria repens*, *Angiostrongylus vasorum*.

Pētījumos, izvērtējot moksidektīna iedarbības farmakokinētiku pēc vairākkārtējas apstrādes, novērots, ka suņiem noturīga koncentrācija serumā tiek sasniegta pēc aptuveni 4 ikmēneša apstrādēm pēc kārtas.