

VEDLEGG I
PREPARATOMTALE

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

NexGard Combo påflekkingsvæske, oppløsning til katt < 2,5 kg

NexGard Combo påflekkingsvæske, oppløsning til katt 2,5-7,5 kg

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Virkestoffer:

Hver påflekkingsapplikator gir:

NexGard Combo	Volum av endose (ml)	Esafoksolaner (mg)	Eprinomektin (mg)	Prazikvantel (mg)
Katt 0,8-< 2,5 kg	0,3	3,60	1,20	24,90
Katt 2,5-< 7,5 kg	0,9	10,80	3,60	74,70

Hjelpestoffer:

Kvalitativt innhold av hjelpestoffer og andre bestanddeler	Kvantitativt innhold dersom denne informasjonen er avgjørende for riktig administrasjon av preparatet
Butylhydroksytoluen (E321)	1 mg/ml
Dimetylisosorbid	-
Glyserolfomal	-

Klar, fargeløs til lysegul til lysebrun oppløsning.

3. KLINISK INFORMASJON

3.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Katt.

3.2 Indikasjoner for bruk hos hver mållart

Til katter med, eller med risiko for, blandingsinfeksjoner med cestoder, nematoder og ektoparasitter. Veterinærpreparatet er utelukkende indisert når behandling skal rettes mot alle tre grupper samtidig.

Ektoparasitter

- Behandling av infestasjoner med lopper (*Ctenocephalides felis*). Én behandling gir umiddelbar og vedvarende loppedrepende effekt i én måned.
- Preparatet kan brukes som del av en behandlingsstrategi til kontroll av loppeallergidermatitt (FAD).
- Behandling av infestasjoner med flått. Én behandling gir umiddelbar og vedvarende flåttedrepende effekt overfor *Ixodes scapularis* i én måned og overfor *Ixodes ricinus* i fem uker.
- Vedvarende flåttedrepende effekt fra dag 7 til fem uker etter behandling for *Rhipicephalus sanguineus*.
- Vedvarende flåttedrepende effekt fra dag 7 til fire uker etter behandling for *Ixodes hexagonus*.
- Behandling av infestasjoner med øremidd (*Otodectes cynotis*).
- Behandling av notoedres-skabb (forårsaket av *Notoedres cati*).

Gastrointestinale cestoder

- Behandling av infeksjoner med bendelorm (*Dipylidium caninum*, *Taenia taeniaeformis*, *Echinococcus multilocularis*, *Joyeuxiella pasqualei* og *Joyeuxiella fuhrmanni*).

Nematoder

Gastrointestinale nematoder

- Behandling av infeksjoner med gastrointestinale nematoder (L3-, L4-larver og voksne *Toxocara cati*, L4-larver og voksne *Ancylostoma tubaeforme* og *Ancylostoma ceylanicum*, og voksne former av *Toxascaris leonina* og *Ancylostoma braziliense*).

Hjerte-lungenematoder

- Forebygging av hjerteormsykdom (*Dirofilaria immitis*) i én måned.
- Behandling av infeksjoner med feline lungeormer (L4-larver og voksne *Troglostrongylus brevior*, L3-, L4-larver og voksne *Aelurostrongylus abstrusus*).
- Forebygging av aelurostrongylose (ved reduksjon av nivå av infeksjon med L3- og L4-larver av *Aelurostrongylus abstrusus*).

Blærenematoder

- Behandling av infeksjoner med blæreorm (*Capillaria plica*).

3.3 Kontraindikasjoner

Skal ikke brukes ved overfølsomhet for virkestoffet/virkestoffene eller noen av hjelpestoffene.

3.4 Særlige advarsler

Ved påføring av veterinærpreparatet bør man være spesielt oppmerksom hos langhårede raser. Dette for å sikre at preparatet påføres direkte på huden, og ikke på pelsen, da dette kan medføre lavere biotilgjengelighet av virkestoffet.

Flått og lopper må suge blod av katten for å bli eksponert for esafoksolaner, og risikoen for overføring av parasittbårne sykdommer kan derfor ikke utelukkes.

Katter i endemiske områder for hjerteorm, eller som har vært på reise i endemiske områder, kan være infiserte med voksne hjerteormer. Selv om veterinærpreparatet trygt kan gis til katter infiserte med voksne hjerteormer, har det ikke blitt fastslått noen terapeutisk effekt overfor voksne *Dirofilaria immitis*. Det anbefales derfor at alle katter fra 6 måneders alder, som bor i endemiske områder for hjerteorm, testes for eksisterende infeksjon med voksne hjerteormer før de behandles med preparatet til forebygging av hjerteormsykdom.

Bendelorminfeksjon kan komme tilbake hvis ikke det tas kontroll over mellomverter som bl.a. lopper og mus. Noen katter med etablert infeksjon med *Joyeuxiella* spp. eller *Dipylidium caninum* kan likevel ha en høy andel av juvenile ormer, som kan være mindre følsomme for preparatet, og derfor anbefales oppfølging etter behandling ved slike infeksjoner.

Parasitresistens overfor en spesiell gruppe av antiparasittære midler som finnes i det faste kombinasjonspreparatet, kan utvikles etter gjentatt bruk av et antiparasittært middel tilhørende disse gruppene over lengre tid. Det bør derfor tas hensyn til epidemiologiske opplysninger om gjeldende følsomhet hos målarter for å begrense muligheten for fremtidig seleksjon for resistens.

Unødvendig bruk av antiparasittære midler eller bruk som avviker fra instruksjonene i preparatomtalen, kan øke seleksjonstrykket for resistens og føre til redusert effekt. Avgjørelsen om å bruke produktet skal være basert på påvisning av parasittarter og -byrde, eller på risikoen for infestasjon basert på dens epidemiologiske egenskaper for hver enkelt dyr. Dersom det ikke foreligger risiko for co-infeksjon bør det brukes et smalspektret preparat. Muligheten for at andre dyr i samme flokk kan være en kilde for ny infestasjon av lopper eller ormer, bør vurderes, og de skal behandles etter behov med et passende preparat.

Unngå sjamponering av dyret i 2 dager etter påføring da preparatets effekt i slike tilfeller ikke er undersøkt.

For å redusere reinfestasjon med nye lopper, anbefales det at alle katter i husholdningen behandles. Andre dyrearter som bor i samme husholdning bør også behandles med et egnet preparat.

Alle stadier av lopper kan infisere kattens kurv, sengeklær og faste hvileplasser, som tepper og myke møbler. Ved massive loppeinfestasjoner og ved oppstart av kontrolltiltakene, bør også disse områdene behandles med et egnet middel og deretter støvsuges regelmessig.

3.5 Særlige forholdsregler for bruk

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos målartene:

Kun til påflekking. Skal ikke injiseres, skal ikke administreres oralt eller via annen tilførselsvei.

Unngå kontakt med kattens øyne. Ved utilsiktet kontakt med øyne, skyll øynene umiddelbart med rent vann. Dersom øyeirritasjon vedvarer, konsulter veterinær.

Det er viktig å påføre veterinærpreparatet på et hudområde hvor katten ikke kan slikke det av: i nakkens midtlinje, mellom nedre del av hodeskallen og skulderbladene. Sørg for at dyr ikke slikker hverandre før det behandlede området ikke lenger er synlig. Det er observert at oralt inntak av veterinærpreparatet medfører kraftig sykling.

Veterinærpreparatets sikkerhet er ikke undersøkt hos kattunger yngre enn 8 uker. Veterinærpreparatet skal brukes til katter som veier minst 0,8 kg og fra 8 ukers alder.

Veterinærpreparatet skal brukes utelukkende ved bekreftede blandingsinfeksjoner, eller til katter med signifikant risiko for slik blandingsinfeksjon med ektoparasitter og nematoder (inkludert til forebygging av hjerteormsykdom), hvor samtidig behandling av cestoder er indisert. I fravær av risiko for samtidig infestasjon, skal bruk av et smalspektret parasitticid vurderes som førstelinjebehandling.

Bruk av veterinærpreparatet og brukshyppighet bør baseres på den enkelte katts individuelle behov, basert på klinisk vurdering, dyrets livsstil og lokal epidemiologisk situasjon (inkludert zoonotisk risiko, hvis relevant), slik at preparatet utelukkende brukes i tilfeller med blandingsinfeksjoner/risiko for blandingsinfeksjon.

Veterinærpreparatet skal ikke brukes til andre katter uten at veterinær er konsultert.

Gjentatte behandlinger bør begrenses til enkelt tilfeller (se pkt. 3.9 for veiledning) med et minimumsintervall på 4 uker. Sikkerheten ble ikke evaluert utover 6 måneder (se også pkt. 3.4, 3.10 og 4.2); det anbefales derfor ikke å gi mer enn 6 påfølgende behandlinger innen en 12-måneders periode.

Ekinokokkose representerer en fare for mennesker, og er en sykdom som skal rapporteres til Verdens dyrehelseorganisasjon (WOAH). Ved ekinokokkose skal spesifikke retningslinjer for behandling og oppfølging samt personsikkerhet følges. Personer eller institutter med ekspertise innen parasittologi skal konsulteres.

Særlige forholdsregler for personer som håndterer preparatet:

Ikke røyk, drikk eller spis under påføring.

Vask hendene umiddelbart etter bruk.

Brukte applikatorer skal kastes umiddelbart og oppbevares utilgjengelig for barn.

Unngå at fingrene kommer i kontakt med innholdet i applikatoren. Vask det av med såpe og vann dersom dette skjer. Dette veterinærpreparatet kan gi øyeirritasjon, som i unntakstilfeller kan være alvorlig. Ved utilsiktet øyeeksponering, skyll øynene umiddelbart og grundig med vann. Ta ut eventuelle kontaktlinser etter 5 minutter, og fortsett å skylle. Søk legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten.

Først når det behandlede området ikke lenger er synlig kan berøring av påføringsstedet gjenopptas. Barn bør ikke få leke med behandlede dyr før påføringsstedet ikke lenger er synlig, og det anbefales at

nylig behandlede dyr ikke sover sammen med eiere, spesielt barn. Det anbefales å behandle dyr om kvelden for å redusere kontakten med mennesker etter behandling.

Personer med kjent hypersensitivitet overfor esafoksolaner, eprinomektin or prazikvantel eller noen av hjelpestoffene bør unngå kontakt med veterinærpreparatet.

Da det er beskrevet føtotoksiske og teratogene effekter hos laboratoriedyr etter signifikant daglig glyserolformaleksponering, skal gravide kvinner bruke hansker under påføringen for å unngå direkte kontakt med preparatet.

Særlige forholdsregler for beskyttelse av miljøet:

Ikke relevant.

3.6 Bivirkninger

Katt:

Mindre vanlige (1 til 10 dyr / 1 000 behandlede dyr):	Hypersalivasjon ¹ , diaré ¹ , emese ¹ Alopesi på påføringsstedet ^{1,2} , pruritus på påføringsstedet ^{1,2} Letargi ¹ , anoreksi ¹
--	--

¹ Vanligvis milde, kortvarige og selvbegrensende reaksjoner

² Forbigående

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det tillater kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Rapporter skal sendes, fortrinnsvis via veterinær, til innehaveren av markedsføringstillatelsen eller den lokale representanten eller den nasjonale legemiddelmyndigheten via det nasjonale rapporteringssystemet. Se også pakningsvedlegget for respektive kontaktinformasjon.

3.7 Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging

Drektighet og diegiving:

Kan brukes til drektige og diegivende katter.

Fertilitet:

Kan brukes til hunnkatter i avl.

Veterinærpreparatets sikkerhet er ikke klarlagt hos hannkatter som brukes i avl. Laboratoriestudier i rotter og kaniner har ikke vist tegn på bivirkninger av virkestoffene på reproduksjonsevnen hos hanner. Hos hannkatter i avl skal det bare brukes i samsvar med nytte/risikovurdering gjort av behandlende veterinær.

3.8 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Ingen kjente.

3.9 Administrasjonsvei(er) og dosering

Til påflekking.

Dosering:

Anbefalte minimumsdoser er 1,44 mg esafoksolaner, 0,48 mg eprinomektin og 10 mg prazikvantel per kg kroppsvekt.

Velg egnet applikatorstørrelse til kattens vekt. For å sikre riktig dosering skal kroppsvekt bestemmes så nøyaktig som mulig. Underdosering kan føre til ineffektiv bruk og kan fremme resistensutvikling.

Kattens vekt	Volum av endose (ml)	Esafoksolaner (mg)	Eprinomectin (mg)	Prazikvantel (mg)
0,8-< 2,5 kg	0,3	3,60	1,20	24,90
2,5-< 7,5 kg	0,9	10,80	3,60	74,70
≥ 7,5 kg	egnet kombinasjon av applikatorer			

Tilførselsmåte:

1. Bruk en saks til å klippe blisterpakningen langs den stiplede linjen.
2. Dra deretter lokket av.
3. Ta applikatoren ut av pakningen og hold den slik at den peker oppover. Trekk stemplet litt tilbake.
4. Vri og dra av hetten.
5. Skill pelsen ved nakkens midtlinje, mellom nedre del av hodeskallen og skulderbladene, til huden blir synlig. Plasser applikatorspissen på huden og påfør hele innholdet direkte på huden i én flekk. Veterinærpreparatet skal påføres tørr hud i et område hvor katten ikke kan slikke det av. Hos langhårede raser bør man være spesielt oppmerksom for å sikre at preparatet påføres på huden, og ikke på pelsen, for å sikre optimal effekt.
6. Vask hendene etter bruk.

Behandlingsplan:

Til behandling av infestasjoner med lopper og/eller flått og/eller midd, og samtidig behandling av gastrointestinale og/eller lunge- og/eller blærenematoder, og cestoder, skal det påføres en enkeltdose av veterinærpreparatet. Behov for og hyppighet av gjentatt(e) behandling(er) skal være i samsvar med rådene fra behandlende veterinær og skal ta hensyn til lokal epidemiologisk situasjon og dyrets livsstil (f.eks. tilgang til å være utendørs). Se også pkt. 3.5.

Områder som ikke er endemiske områder for hjerteorm eller felin lungeorm:

Katter som ikke er eksponert for en permanent risiko for hjerteorm- eller felin lungeorminfeksjon skal behandles i henhold til anvisningene gitt av veterinæren og som skal være tilpasset det enkelte individs risiko knyttet til reinfeksjon/-infestasjon med parasitter. Hvis veterinærpreparatet ikke er indisert, bør et smalspektret preparat vurderes for å sikre riktig behandling mot relevante parasitter.

Endemiske områder for hjerteorm:

Katter som bor i endemiske områder for hjerteorm og som jakter, kan behandles med månedlige mellomrom for å sikre både tilstrekkelig forebygging av hjerteormsykdom og behandling av mulig reinfeksjon med cestoder. Ellers skal det brukes et smalspektret preparat til videre behandling. Forebygging av hjerteormsykdom ved å drepe *Dirofilaria immitis*-larver bør starte innen 1 måned etter første forventede myggeksponering og bør fortsette til minst 1 måned etter siste myggeksponering.

Endemiske områder for felin lungeorm:

Risikoutsatte katter (som jakter) som bor i endemiske områder kan behandles med månedlige mellomrom for å redusere risikoen for etablering av voksne lungeormer som forårsaker klinisk aelurostrongylose, og til behandling av mulig reinfeksjon med cestoder. Ellers skal det brukes et smalspektret preparat til videre behandling.

Lungeormbehandling: Ingen eller liten effekt på L1-larvefrisetting av *A. abstrusus* i feces kan forventes før ca. 2 uker etter behandling, grunnet passasjetiden for L1-larver fra lungene gjennom fordøyelseskanaalen. Telling av larver i feces for å sjekke behandlingseffekt (og fastslå eventuelt behov for ytterligere behandling med et smalspektret preparat) skal derfor ikke foretas før tidligst to uker etter behandling.

Øremidd:

Ved øremidd skal ny veterinærundersøkelse foretas 4 uker etter behandling for å fastslå eventuelt behov for ytterligere behandling med et smalspektret preparat.

3.10 Symptomer på overdosering (og når relevant, nødprosedyrer og antidoter)

Sikkerhet er undersøkt ved inntil 5 ganger anbefalt maksimaldose hos friske kattunger fra 8 ukers alder behandlet inntil 6 ganger med 4 ukers mellomrom. Ved 3 ganger anbefalt maksimaldose ble det ikke observert bivirkninger. Ved 5 ganger anbefalt maksimaldose ble det observert én alvorlig nevrologisk bivirkning (ataksi, desorientering, apati, tremor, hypotermi og pupillutvidelse) etter tredje behandling. Denne var reversibel etter vask av påføringsstedet, akutttiltak og symptomatisk behandling. Hos noen dyr ble det ved 5 ganger anbefalt maksimaldose observert mørkerøde subkutane hudområder på behandlingsstedene.

3.11 Særlige restriksjoner for bruk og særlige vilkår for bruk, inkludert restriksjoner vedrørende bruk av antimikrobielle og antiparasittiske preparater for å begrense risikoen for utvikling av resistens

Ikke relevant.

3.12 Tilbakeholdelsestider

Ikke relevant.

4. FARMAKOLOGISK INFORMASJON

4.1 ATCvet-kode: QP54AA54

4.2 Farmakodynamikk

Esafoksolaner er (S)-enantiomeren til afoksolaner og tilhører isoksazolinfamilien, som er aktiv overfor artropoder. Esafoksolaner virker som en antagonist på ligandstyrte kloridkanaler, spesielt de som styres av nevrotmitteren gammaaminosmørsyre (GABA). Isoksazoliner, som er blant kloridkanalmodulatoren, bindes til et distinkt og spesifikt målsete i insekters GABA-Cl₁ og blokkerer dermed pre- og postsynaptisk overføring av kloridioner over cellemembraner. Langvarig esafoksolanerindusert hypereksitasjon medfører ukontrollert aktivitet i sentralnervesystemet og død hos artropoder. Esafoksolaners selektive toksisitet overfor artropoder i forhold til pattedyr kan skyldes ulik følsomhet i GABA-reseptorer hos artropoder og pattedyr.

Lopper og flått elimineres innen henholdsvis 24 og 48 timer etter behandling, bortsett fra *R. sanguineus* og *I. hexagonus*.

Esafoksolaner dreper lopper før eggproduksjon og forebygger derfor risiko for kontaminering av husstanden. Det har effekt overfor midd (*N. cati*, *O. cynotis*) som forårsaker notoedres- eller øreskabb.

Eprinomektin tilhører endektocidgruppen makrosykliske laktoner. Substanser i denne gruppen bindes selektivt og med høy affinitet til glutamatstyrte kloridionkanaler som finnes i nerve- eller muskelceller hos virvelløse dyr. Dette medfører at cellemembranen får økt permeabilitet for kloridioner med hyperpolarisering av nerve- eller muskelcellen, som medfører paralyse og død hos parasitten. Eprinomektins spekter av effekt er vist å omfatte gastrointestinale og ekstraintestinale nematoder, og det anses også å ha effekt overfor midd (*N. cati*, *O. cynotis*).

Prazikvantel er et syntetisk isokinolin-pyrazinderivat med aktivitet overfor bendelormer. Prazikvantel absorberes raskt via parasittoverflaten og påvirker membranpermeabilitet hos cestoder, og dermed divalent kationstrøm, spesielt kalsiumionhomeostase, som antas å bidra til rask muskelkontraksjon og vakuolisering. Dette medfører alvorlige skader i parasittens integument, kontraksjon og paralyse, avbrutt metabolisme og til slutt død og utstøting av parasitten.

4.3 Farmakokinetikk

Esafoxolaner absorberes systemisk fra påføringsstedet på huden, og maksimal plasmakonsentrasjon nås mellom 4 og 14 dager etter påføring. Esafoxolaner elimineres langsomt fra plasma ($t_{1/2} = 21,7 \pm 2,8$ dager etter en enkel påføring) og utskilles i feces og urin.

Eprinomektin absorberes systemisk fra påføringsstedet på huden, og maksimal plasmakonsentrasjon nås mellom 1 og 2 dag(er) etter påføring. Eprinomektin elimineres langsomt fra plasma ($t_{1/2} = 5,4 \pm 2,7$ dager etter en enkel påføring) og utskilles i feces.

Prazikvantel absorberes systemisk fra påføringsstedet på huden, og maksimal plasmakonsentrasjon nås mellom 4 og 8 timer etter påføring. Prazikvantel elimineres langsomt fra plasma ($t_{1/2} = 4,3 \pm 1,9$ dager etter en enkel påføring) og utskilles i urin.

Den farmakokinetiske profilen til esafoxolaner, prazikvantel og eprinomektin påvirkes ikke av samtidig tilførsel.

Selv om det ikke kunne observeres akkumulering etter gjentatt administrering for praziquantel, ble det observert akkumulering fra 2. til 5. månedlige administrasjon for esafoxolaner (forholdet 3,24 for $C_{\max}$ og 3,09 for AUC) og for eprinomektin (forholdet 1,59 for $C_{\max}$ og 1,87 for AUC). Se pkt. 3.5 for sikker bruk etter gjentatt behandling.

5. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

5.1 Relevante uforlikeligheter

Ingen kjente.

5.2 Holdbarhet

Holdbarhet for preparatet i uåpnet salgspakning: 3 år.

5.3 Oppbevaringsbetingelser

Oppbevar uåpnede applikatorer i blisterpakningen for å beskytte mot lys.
Åpnede applikatorer skal kastes umiddelbart etter bruk.

5.4 Indre emballasje, type og sammensetning

Sprøyteformet påflekkingsapplikator (sylinder av klar silikonert sykklisk olefinkopolymer (COC), stempel av silikonert brombutylgummi og hette av brombutylgummi) inneholdende 0,3 ml eller 0,9 ml preparat, pakket enkeltvis i blisterpakninger av plast.

Eske inneholdende 1, 3, 4 eller 15 blisterpakning(er) med 1 applikator (hver på 0,3 ml).
Eske inneholdende 1, 3, 4, 6 eller 15 blisterpakning(er) med 1 applikator (hver på 0,9 ml).

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

5.5 Særlige forholdsregler for håndtering av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater

Preparatet skal ikke avhendes via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Vann og vassdrag må ikke kontamineres med dette preparatet eller tomme applikatorer siden esafoxolaner kan være farlig for fisk og andre vannlevende organismer.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og med nasjonale innsamlingssystemer som er egnet for det aktuelle preparatet.

6. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

7. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)

EU/2/20/267/001-009

8. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE

Dato for første markedsføringstillatelse: 06/01/2021

9. DATO FOR SISTE OPPDATERING AV PREPARATOMTALEN

MM/ÅÅÅÅ

10. RESEPTSTATUS

Preparat underlagt reseptplikt.

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

VEDLEGG II

ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Ingen.

VEDLEGG III
MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG

A. MERKING

OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJEN

Pappeske, pakningsstørrelse med 1, 3, 4, 6 eller 15 applikatorer

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

NexGard Combo påflekkingsvæske, oppløsning til katt < 2,5 kg

NexGard Combo påflekkingsvæske, oppløsning til katt 2,5-7,5 kg

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Per dose:

esafoksolaner3,60 mg

eprinomektin1,20 mg

prazikvantel24,90 mg

esafoksolaner10,80 mg

eprinomektin3,60 mg

prazikvantel74,70 mg

3. PAKNINGSSTØRRELSE

1 x 0,3 ml

3 x 0,3 ml

4 x 0,3 ml

15 x 0,3 ml

1 x 0,9 ml

3 x 0,9 ml

4 x 0,9 ml

6 x 0,9 ml

15 x 0,9 ml

4. DYREARTER SOM LEGEMIDLET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)

Katt

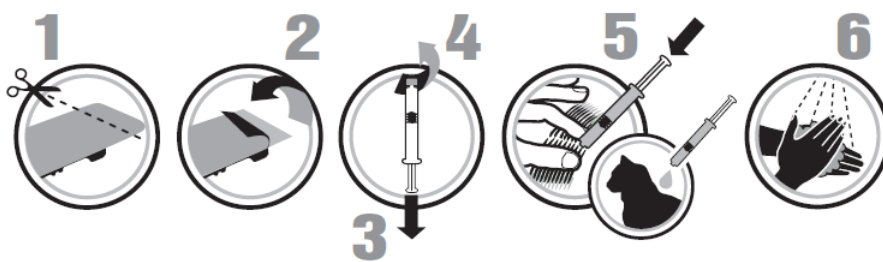
5. INDIKASJONER

6. TILFØRSELSVEIER

Til påflekking.

Kun til bruk på huden

Unngå at preparatet kommer i kontakt med øynene dine.



7. TILBAKEHOLDELSESTIDER

8. UTLØPSDATO

Exp. {mm/åååå}

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Oppbevar uåpnede applikatorer i blisterpakningen.

10. TEKSTEN “LES PAKNINGSVEDLEGGET FØR BRUK”

Les pakningsvedlegget før bruk.

11. TEKSTEN ”TIL DYR

Til dyr.

12. TEKSTEN “OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN”

Oppbevares utilgjengelig for barn.

13. NAVN PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

14. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)

EU/2/20/267/001	1 x 0,3 ml
EU/2/20/267/002	3 x 0,3 ml
EU/2/20/267/003	4 x 0,3 ml
EU/2/20/267/004	15 x 0,3 ml

EU/2/20/267/005	1 x 0,9 ml
EU/2/20/267/006	3 x 0,9 ml
EU/2/20/267/007	4 x 0,9 ml
EU/2/20/267/008	6 x 0,9 ml

EU/2/20/267/009 15 x 0,9 ml

15. PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER PÅ SMÅ INDRE EMBALLASJER**Blister****1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

NexGard Combo < 2,5 kg

NexGard Combo 2,5-7,5 kg

**2. KVANTITATIVE OPPLYSNINGER OM VIRKESTOFFENE**

0,3 ml

0,9 ml

3. PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

4. UTLØPSDATO

Exp. {mm/åååå}

MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER PÅ SMÅ INDRE EMBALLASJER**Applikator****1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

NexGard Combo

2. KVANTITATIVE OPPLYSNINGER OM VIRKESTOFFENE

0,3 ml

0,9 ml

3. PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

4. UTLØPSDATO

Exp. {mm/åååå}

B. PAKNINGSVEDLEGG

PAKNINGSVEDLEGG

1. Veterinærpreparatets navn

NexGard Combo påflekkingsvæske, oppløsning til katt < 2,5 kg

NexGard Combo påflekkingsvæske, oppløsning til katt 2,5-7,5 kg

2. Innholdsstoffer

Hver påflekkingsapplikator gir:

Virkestoffer:

NexGard Combo	Volum av endose (ml)	Esafoksolaner (mg)	Eprinomektin (mg)	Prazikvantel (mg)
Katt 0,8-< 2,5 kg	0,3	3,60	1,20	24,90
Katt 2,5-< 7,5 kg	0,9	10,80	3,60	74,70

Hjelpestoff:

Butylhydroksytoluen (E 321) 1 mg/ml.

Klar, fargeløs til lysegul til lysebrun oppløsning.

3. Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Katt.

4. Indikasjoner for bruk

Til katter med, eller med risiko for, blandingsinfeksjoner med cestoder, nematoder og ektoparasitter. Veterinærpreparatet er utelukkende indisert når behandling skal rettes mot alle tre grupper samtidig.

Ektoparasitter

- Behandling av infestasjoner med lopper (*Ctenocephalides felis*). Én behandling gir umiddelbar og vedvarende loppedrepende effekt i én måned.
- Preparatet kan brukes som del av en behandlingsstrategi til kontroll av loppeallergieksem (FAD).
- Behandling av infestasjoner med flått. Én behandling gir umiddelbar og vedvarende flåttedrepende effekt overfor *Ixodes scapularis* i én måned og overfor *Ixodes ricinus* i fem uker.
- Vedvarende flåttedrepende effekt fra dag 7 til fem uker etter behandling for *Rhipicephalus sanguineus*.
- Vedvarende flåttedrepende effekt fra dag 7 til fire uker etter behandling for *Ixodes hexagonus*.
- Behandling av infestasjoner med øremidd (*Otodectes cynotis*).
- Behandling av notoedres-skabb (forårsaket av *Notoedres cati*).

Cestoder

Behandling av infeksjoner med bendelorm (*Dipylidium caninum*, *Taenia taeniaeformis*, *Echinococcus multilocularis*, *Joyeuxiella pasqualei* og *Joyeuxiella fuhrmanni*).

Nematoder

- Forebygging av hjerteormsykdom (*Dirofilaria immitis*) i én måned.

- Behandling av infeksjoner med gastrointestinale nematoder (L3-, L4-larver og voksne *Toxocara cati*, L4-larver og voksne *Ancylostoma tubaeforme* og *Ancylostoma ceylanicum*, og voksne former av *Toxascaris leonina* og *Ancylostoma braziliense*).
- Behandling av infeksjoner med feline lungeormer (L4-larver og voksne *Troglostrongylus brevior*, L3-, L4-larver og voksne *Aelurostrongylus abstrusus*).
- Forebygging av aelurostrongylose (ved reduksjon av nivå av infeksjon med L3- og L4-larver av *Aelurostrongylus abstrusus*).
- Behandling av infeksjoner med blæreorm (*Capillaria plica*).

5. Kontraindikasjoner

Skal ikke brukes ved kjent overfølsomhet for virkestoffene eller noen av hjelpestoffene.

6. Særlige advarsler

Særlige advarsler:

Ved påføring av veterinærpreparatet bør man være spesielt oppmerksom hos langhårede raser. Dette for å sikre at preparatet påføres direkte på huden, og ikke på pelsen, da dette kan medføre lavere biotilgjengelighet av virkestoffet.

Flått og lopper må suge blod av katten for å bli eksponert for esafoksolaner, og risikoen for overføring av parasittbårne sykdommer kan derfor ikke utelukkes.

Katter fra områder med kjent forekomst av hjerteorm, eller som har vært på reise i slike områder, kan være smittet med voksne hjerteormer. Selv om veterinærpreparatet trygt kan gis til katter som er smittet med voksne hjerteormer, har det ikke blitt fastslått noen terapeutisk virkning overfor voksne *Dirofilaria immitis*. Det anbefales derfor at alle katter fra 6 måneders alder, som bor i områder med kjent forekomst av hjerteorm, testes for eksisterende infeksjon med voksne hjerteormer før de behandles med preparatet til forebygging av hjerteormsykdom.

Bendelorminfeksjon kan komme tilbake hvis ikke det tas kontroll over mellomverter som bl.a. lopper og mus. Noen katter med etablert infeksjon med *Joyeuxiella* spp. eller *Dipylidium caninum* kan likevel ha en høy andel av juvenile ormer, som kan være mindre følsomme for preparatet, og derfor anbefales oppfølging etter behandling ved slike infeksjoner.

Parasittresistens overfor enhver av gruppene av antiparasittære midler som finnes i det faste kombinasjonspreparatet, kan utvikles etter gjentatt bruk av et antiparasittært middel tilhørende disse gruppene over lengre tid. Det bør derfor tas hensyn til epidemiologiske opplysninger om gjeldende følsomhet hos målarter for å begrense muligheten for fremtidig seleksjon for resistens.

Unødvendig bruk av antiparasittære midler eller bruk som avviker fra instruksjonene i preparatomtalen, kan øke seleksjonstrykket for resistens og føre til redusert effekt. Avgjørelsen om å bruke produktet skal være basert på forekomst av parasittarter og -byrde, eller på risikoen for infestasjon basert på dens epidemiologiske egenskaper for hver enkelt dyr.

I fravær av risikoen for blandingsinfeksjoner bør det brukes et smalspektret preparat.

Muligheten for at andre dyr i samme flokk kan være en kilde for ny infestasjon av lopper eller ormer, bør vurderes, og de skal behandles etter behov med et passende preparat.

Unngå sjamponering av dyret i 2 dager etter påføring da preparatets effekt i slike tilfeller ikke er undersøkt.

For å redusere reinfestasjon med nye lopper, anbefales det at alle katter i husholdningen behandles. Andre dyrearter som bor i samme husholdning bør også behandles med et egnet preparat.

Alle stadier av lopper kan infisere kattens kurv, sengeklær og faste hvileplasser, som tepper og myke møbler. Ved massive loppeinfestasjoner og ved oppstart av kontrolltiltakene, bør også disse områdene behandles med et egnet middel og deretter støvsuges regelmessig.

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos mållartene:

Kun til påflekking. Skal ikke injiseres, skal ikke administreres oralt eller via annen tilførselsvei.

Unngå kontakt med kattens øyne. Ved utilsiktet kontakt med øyne, skyll øynene umiddelbart med rent vann. Dersom øyeirritasjon vedvarer, konsulter veterinær.

Det er viktig å påføre veterinærpreparatet på et hudområde hvor katten ikke kan slikke det av: i nakkens midtlinje, mellom nedre del av hodeskallen og skulderbladene. Sørg for at dyr ikke slikker hverandre før det behandlede området ikke lenger er synlig. Det er observert at oralt inntak av veterinærpreparatet medfører kraftig sykling.

Veterinærpreparatets sikkerhet er ikke undersøkt hos kattunger yngre enn 8 uker. Veterinærpreparatet skal brukes til katter som veier minst 0,8 kg og fra 8 ukers alder.

Veterinærpreparatet skal brukes utelukkende ved bekreftede blandingsinfeksjoner, eller til katter med signifikant risiko for slik blandingsinfeksjon med ektoparasitter og nematoder (inkludert forebygging av hjerteormsykdom), hvor samtidig behandling av cestoder er indisert. I fravær av risiko for slike blandingsinfeksjoner, skal bruk av et smalspektret antiparasittmiddel vurderes som førstelinjebehandling.

Bruk av veterinærpreparatet og brukshyppighet bør tilpasses den enkelte katts individuelle behov, basert på klinisk vurdering, kattens livsstil og lokal epidemiologisk situasjon (inkludert risiko for zoonoser, hvis relevant), for å utelukkende ivareta situasjoner med blandingsinfeksjoner/risiko for blandingsinfeksjon.

Veterinærpreparatet skal ikke brukes til andre katter uten at veterinær er konsultert.

Gjentatte behandlinger bør begrenses til enkelt tilfeller (se avsnittet "Opplysninger om korrekt bruk" for veiledning) med et minimumsintervall på 4 uker. Sikkerheten ble ikke evaluert utover 6 måneder (se også avsnitt "Særlige advarsler" og "Overdosering"), og det anbefales derfor ikke å gi mer enn 6 påfølgende behandlinger innen en 12-måneders periode.

Ekinokokkose representerer en fare for mennesker, og er en sykdom som skal rapporteres til Verdens dyrehelseorganisasjon (WOAH). Ved ekinokokkose skal spesifikke retningslinjer for behandling og oppfølging samt personsikkerhet følges. Personer eller institutter med ekspertise innen parasittologi skal konsulteres.

Særlige forholdsregler for personen som håndterer preparatet:

Ikke røyk, drikk eller spis under påføring.

Vask hendene umiddelbart etter bruk.

Brukte applikatorer skal kastes umiddelbart og oppbevares utilgjengelig for barn.

Unngå at fingrene kommer i kontakt med innholdet i applikatoren. Vask det av med såpe og vann dersom dette skjer. Dette veterinærpreparatet kan gi øyeirritasjon, som i unntakstilfeller kan være alvorlig. Ved utilsiktet øyeeksponering, skyll øynene umiddelbart og grundig med vann. Ta ut eventuelle kontaktlinser etter 5 minutter, og fortsett å skylle. Søk legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten.

Først når det behandlede området ikke lenger er synlig kan berøring av påføringsstedet gjenopptas. Barn bør ikke få leke med behandlede dyr før påføringsstedet ikke lenger er synlig, og det anbefales at nylig behandlede dyr ikke sover sammen med eiere, spesielt barn. Det anbefales å behandle dyr om kvelden for å redusere kontakten med mennesker etter behandling.

Personer med kjent hypersensitivitet overfor esafoksolaner, eprinomektin or prazikvantel eller noen av hjelpestoffene bør unngå kontakt med veterinærpreparatet.

Da det er beskrevet føtotoksiske og teratogene effekter hos laboratoriedyr etter signifikant daglig glyserolformaleksponering, skal gravide kvinner bruke hansker under påføringen for å unngå direkte kontakt med preparatet.

Drektighet og diegivning:

Kan brukes til drektige og diegivende katter.

Fertilitet:

Kan brukes til hunnkatter i avl.

Veterinærpreparatets sikkerhet er ikke klarlagt hos hannkatter som brukes i avl. Laboratoriestudier i rotter og kaniner har ikke vist tegn på bivirkninger av virkestoffene på reproduksjonsevnen hos hanner. Hos hannkatter i avl skal det bare brukes i samsvar med nytte/risikovurdering gjort av behandlende veterinær.

Overdosering:

Sikkerhet er undersøkt ved inntil 5 ganger anbefalt maksimaldose hos friske kattunger fra 8 ukers alder behandlet inntil 6 ganger med 4 ukers mellomrom. Ved 3 ganger anbefalt maksimaldose ble det ikke observert bivirkninger. Ved 5 ganger anbefalt maksimaldose ble det observert én alvorlig neurologisk bivirkning (ataksi, desorientering, apati, tremor, hypotermi og pupillutvidelse) som kunne tilskrives eprinomektin etter tredje behandling. Denne var reversibel etter vask av påføringsstedet, akutttiltak og symptomatisk behandling. Hos noen dyr ble det ved 5 ganger anbefalt maksimaldose observert mørkerøde subkutane hudområder på behandlingsstedene.

7. Bivirkninger

Katt:

Mindre vanlige (1 til 10 dyr / 1 000 behandlede dyr):

Hypersalivasjon¹ (kraftig sikling), diaré¹ og emese (oppkast), alopesi på påføringsstedet^{1,2} (hårtap), pruritus på påføringsstedet^{1,2} (kløe), letargi¹ (sløvhet) og anoreksi¹ (manglende matlyst).

¹ Vanligvis milde, kortvarige og selvbegrensende reaksjoner.

² Forbigående.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det muliggjør kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at preparatet ikke har virket, vennligst kontakt, i første omgang, din veterinær for rapportering av bivirkningen. Du kan også rapportere om enhver bivirkning til innehaveren av markedsføringstillatelsen eller til den lokale representanten for innehaveren av markedsføringstillatelsen ved hjelp av kontaktinformasjonen på slutten av dette pakningsvedlegget, eller via det nasjonale rapporteringssystemet ditt: {detaljer om det nasjonale systemet}.

8. Dosering for hver målart, tilførselsvei(er) og tilførselsmåte

Til påføring på huden (påflekking).



Dosering:

Anbefalte minimumsdoser er 1,44 mg esafoksolaner, 0,48 mg eprinomektin og 10 mg prazikvantel per kg kroppsvekt.

9. Opplysninger om korrekt bruk

Velg egnet applikatorstørrelse til kattens vekt (0,3 eller 0,9 ml, se avsnittet "Innholdsstoffer"). For å sikre riktig dosering skal kroppsvekt bestemmes så nøyaktig som mulig. Underdosering kan føre til ineffektiv bruk og kan fremme resistensutvikling.

Tilførselsmåte:

1. Bruk en saks til å klippe blisterpakningen langs den stiplede linjen.
2. Dra deretter lokket av.
3. Ta applikatoren ut av pakningen og hold den slik at den peker oppover. Trekk stemplet litt tilbake.
4. Vri og dra av hetten.
5. Skill pelsen ved nakkens midtlinje, mellom nedre del av hodeskallen og skulderbladene, til huden blir synlig. Plasser applikatorspissen på huden og påfør hele innholdet direkte på huden i én flekk. Veterinærpreparatet skal påføres tørr hud i et område hvor katten ikke kan slikke det av. Hos langhårede raser bør man være spesielt oppmerksom for å sikre at preparatet påføres på huden, og ikke på pelsen, for å sikre optimal effekt.
6. Vask hendene etter bruk.

Behandlingsplan:

Til behandling av infestasjoner med lopper og/eller flått og/eller midd, og samtidig behandling av gastrointestinale og/eller lunge- og/eller blærenematoder, og cestoder, skal det påføres en enkeltdose av veterinærpreparatet. Behov for og hyppighet av gjentatt(e) behandling(er) skal være i samsvar med rådene fra behandlende veterinær og skal ta hensyn til lokal epidemiologisk situasjon og dyrets livsstil (f.eks. tilgang til å være utendørs).

Se også "Spesielle advarsler".

Områder som ikke er endemiske områder for hjerteorm eller felin lungeorm:

Katter som ikke er utsatt for en permanent risiko for hjerteorm- eller felin lungeorminfeksjon skal behandles i henhold til anvisningene gitt av veterinæren og som skal være tilpasset det enkelte individs risiko knyttet til reinfeksjon/-infestasjon med parasitter. Hvis veterinærpreparatet ikke er indisert, bør et smalspektret preparat vurderes for å sikre riktig behandling mot relevante parasitter.

Områder med kjent forekomst av hjerteorm:

Katter fra områder med kjent forekomst av hjerteorm og som jakter, kan behandles med månedlige mellomrom for å sikre både tilstrekkelig forebygging av hjerteormsykdom og behandling av mulig ny smitte med cestoder. Ellers skal det brukes et smalspektret preparat til videre behandling. Forebygging av hjerteormsykdom ved å drepe *Dirofilaria immitis*-larver bør starte innen 1 måned etter første forventede myggeksposering og bør fortsette til minst 1 måned etter siste myggeksposering.

Områder med kjent forekomst av felin lungeorm:

Risikoutsatte katter (som jakter) fra områder med kjent forekomst av lungeorm kan behandles med månedlige mellomrom for å redusere risikoen for etablering av voksne lungeormer som forårsaker klinisk aelurostrongylose, og til behandling av mulig ny smitte med cestoder. Ellers skal det brukes et smalspektret preparat til videre behandling.

Lungeormbehandling: Ingen eller liten effekt på L1-larvefrisetting av *A. abstrusus* i avføring kan forventes før ca. 2 uker etter behandling, grunnet passasjetiden for L1-larver fra lungene gjennom fordøyelseskanalen. Telling av larver i avføring for å sjekke behandlingseffekt (og fastslå eventuelt behov for ytterligere behandling med et smalspektret preparat) skal derfor ikke foretas før tidligst to uker etter behandling.

Øremidd:

Ved øremidd, be om ny veterinærundersøkelse 4 uker etter behandling for å fastslå eventuelt behov for ytterligere behandling med et smalspektret preparat.

10. Tilbakeholdelsestider

Ikke relevant.

11. Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Oppbevar uåpnede applikatorer i blisterpakningen for å beskytte mot lys.

Åpnede applikatorer skal kastes umiddelbart etter bruk.

Bruk ikke dette veterinærpreparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på eske, blister og applikator etter Exp.

12. Avfallshåndtering

Du må ikke kvitte deg med preparatet via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Vann og vassdrag må ikke kontamineres med dette preparatet eller tomme applikatorer, da esafoksolaner kan være farlig for fisk og andre vannlevende organismer.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og egnede nasjonale innsamlingssystemer. Disse tiltakene skal bidra til å beskytte miljøet.

Spør veterinæren eller på apoteket hvordan du skal kvitte deg med preparater som ikke lenger er nødvendig.

13. Reseptstatus

Preparat underlagt reseptplikt.

14. Markedsføringstillatelsesnumre og pakningsstørrelser

EU/2/20/267/001-009

Eske inneholdende 1, 3, 4 eller 15 blisterpakning(er) med 1 applikator (hver på 0,3 ml).

Eske inneholdende 1, 3, 4, 6 eller 15 blisterpakning(er) med 1 applikator (hver på 0,9 ml).

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

15. Dato for siste oppdatering av pakningsvedlegget

{MM/ÅÅÅÅ}

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformasjon

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

55216 Ingelheim/Rhein
Tyskland

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
4 Chemin du Calquet
31000 Toulouse
Frankrike

Lokale representanter og kontaktinformasjon for å rapportere mistenkte bivirkninger:

België/Belgique/Belgien

Boehringer Ingelheim Animal
Health Belgium SA
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,
1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

Lietuva

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Lietuvos filialas
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Vīne, Austrija
Tel: +370 5 2595942

Република България

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Виена, Австрия
Tel: +359 2 958 79 98

Luxembourg/Luxemburg

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,
1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

Česká republika

Boehringer Ingelheim spol. s r.o.
Purkyňova 2121/3
CZ - 110 00, Praha 1
Tel: +420 234 655 111

Magyarország

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Magyarországi Fióktelep
Lechner Ö. Fasor 10.
H-1095 Budapest
Tel: +36 1 299 8900

Danmark

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics
A/S
Weidekampsgade 14
DK-2300 København S
Tlf: + 45 3915 8888

Malta

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, il-Ġermanja
Tel: +353 1 291 3985

Deutschland

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Tel: 0800 290 0 270

Nederland

Boehringer Ingelheim Animal Health
Netherlands bv
Basisweg 10
1043 AP Amsterdam
Tel: +31 20 799 6950

Eesti

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Eesti filiaal
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Viin, Austria
Tel: +372 612 8000

Norge

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Weidekampsgade 14
DK-2300 København S
Tlf: +47 66 85 05 70

Ελλάδα

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Γερμανία
Τηλ: +30 2108906300

España

Boehringer Ingelheim Animal Health España,
S.A.U.
Prat de la Riba, 50
08174 Sant Cugat del Vallès (Barcelona)
Tel: +34 93 404 51 00

France

Boehringer Ingelheim Animal Health France,
SCS
29, avenue Tony Garnier
69007 Lyon
Tél : +33 4 72 72 30 00

Hrvatska

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Beč, Austrija
Tel: +385 1 2444 600

Ireland

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Germany
Tel: +353 1 291 3985

Ísland

Vistor
Hörgatún 2
210 Garðabær
Sími: + 354 535 7000

Italia

Boehringer Ingelheim Animal Health
Italia S.p.A.
Via Vezza d'Oglio, 3
20139 Milano
Tel: +39 02 53551

Κύπρος

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Γερμανία
Τηλ: +30 2108906300

Österreich

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Wien
Tel: +43 1 80105-6880

Polska

Boehringer Ingelheim Sp. z o.o.
ul. Józefa Piusa Dziekońskiego 3
00-728 Warszawa
Tel.: + 48 22 699 0 699

Portugal

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal,
Unipessoal, Lda.
Avenida de Pádua, 11
1800-294 Lisboa
Tel: +351 21 313 5300

România

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Sucursala București
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Viena, Austria
Tel: +40 21 302 28 00

Slovenija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Podružnica Ljubljana
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Dunaj, Avstrija
Tel: +386 1 586 40 00

Slovenská republika

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG, o.z.
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Viedeň, Rakúsko
Tel: +421 2 5810 1211

Suomi/Finland

Vetcare Oy
PL/PB 99
24101 Salo
Puh/Tel: + 358 201443360

Sverige

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Weidekampsgade 14
DK-2300 København S
Tlf: +46 (0)40-23 34 00

Latvija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Latvijas filiāle
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Viena, Austrija
Tel: +371 67 240 011

United Kingdom (Northern Ireland)

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Germany
Tel: +353 1 291 3985

17. Ytterligere informasjon

Esafoksolaner dreper lopper før eggproduksjon og forebygger derfor risiko for kontaminering av husstanden.