

LISA I
RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Chanhold 15 mg täpilahus kassidele ja koertele ≤ 2,5 kg
Chanhold 30 mg täpilahus koertele 2,6–5,0 kg
Chanhold 45 mg täpilahus kassidele 2,6–7,5 kg
Chanhold 60 mg täpilahus kassidele 7,6–10,0 kg
Chanhold 60 mg täpilahus koertele 7,6–10,0 kg
Chanhold 120 mg täpilahus koertele 10,1–20,0 kg
Chanhold 240 mg täpilahus koertele 20,0–40,0 kg
Chanhold 360 mg täpilahus koertele 40,1–60,0 kg

2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

Iga üksik annus (pipett) annab:

Toimeaine:

Chanhold 15 mg kassidele ja koertele	6% lahus	selamektiin	15 mg
Chanhold 30 mg kassidele ja koertele	12% lahus	selamektiin	30 mg
Chanhold 45 mg kassidele ja koertele	6% lahus	selamektiin	45 mg
Chanhold 60 mg kassidele ja koertele	6% lahus	selamektiin	60 mg
Chanhold 60 mg kassidele ja koertele	12% lahus	selamektiin	60 mg
Chanhold 120 mg kassidele ja koertele	12% lahus	selamektiin	120 mg
Chanhold 240 mg kassidele ja koertele	12% lahus	selamektiin	240 mg
Chanhold 360 mg kassidele ja koertele	12% lahus	selamektiin	360 mg

Abiained:

Butüülhüdrosütolueen (E321) 0,08%

Abiainete täielik loetelu on esitatud lõigus 6.1.

3. RAVIMVORM

Täpilahus.

Selge värvitu kuni kollane lahus.

4. KLIINILISED ANDMED

4.1. Loomaliigid

Koerad ja kassid.

4.2. Näidustused, määrates kindlaks vastavad loomaliigid

Kassid ja koerad

- *Ctenocephalides* spp. (munade, larvide, nukkude ja täiskasvanud vormide) põhjustatud **kirbuinfestatsiooni ravi ja tõrje** ühe kuu jooksul pärast veterinaarravimi ühekordset manustamist. Selle veterinaarravimi omaduste tõttu hukuvad kirpude täiskasvanud vormid, munad ja larvid. Veterinaarravim tapab kirbumune kuni 3 nädalat pärast manustamist. Kirbupopulatsiooni vähendades aitab igakuine manustamine tiinetele ja lakteerivatele loomadele ära hoida kirbuinfestatsiooni kutsikatel kuni seitsmenda elunädalani. Veterinaarravimit võib kasutada ühe komponendina kirbuallergiast tingitud dermatiidi ravis ning kirbumune ja -

vastseid tapvate omaduste tõttu võib see aidata kontrollida kirpude esinemist loomaga kokkupuutavas keskkonnas.

- *Dirofilaria immitis*'e põhjustatud **südameusstõve profülaktika**, kui preparaati manustatakse iga kuu. Toode on ohutu manustamiseks täiskasvanud südameussidega nakatunud loomadele. Siiski on kooskõlas hea loomaarstliku tavaga soovitatav, et kõiki loomi, kes on vanemad kui kuus kuud ja elavad maades, kus eksisteerib *Dirofilaria immitis*'e siirutaja, kontrollitaks täiskasvanud südameusside infektsiooni suhtes enne toode ravimist. Südameussi tõrje osana on soovitatav, et koeri kontrollitaks perioodiliselt selle infektsiooni suhtes kas siis, kui toode on manustatud iga kuu. Preparaat ei toimi *Dirofilaria immitis*'e täiskasvanud vormide vastu.
- **Kuulmelestade (*Otodectes cynotis*) põhjustatud parasitoosi ravi.**

Kassid

- Täide (*Felicola subrostratus*) infestatsiooni vabanemine.
- Ümarusside (*Toxocara cati*) täiskasvanud vormide põhjustatud parasitooside ravi.
- Soole nugiussi (*Ancylostoma tubaeforme*) täiskasvanud vormide põhjustatud parasitooside ravi.

Koerad

- Täide (*Trichodectes canis*) infestatsioonist vabanemine.
- Süüdiklesta (*S. scabiei*) põhjustatud parasitoosi ravi.
- Ümarusside (*Toxocara canis*) täiskasvanud vormide põhjustatud parasitooside ravi.

4.3. Vastunäidustused

Mitte kasutada alla 6 nädala vanustel loomadel.

Mitte kasutada kassidel, kes põevad mingit täiendavat haigust, on kurtunud või alakaalulised.

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine või ravimi ükskõik milliste abianete suhtes.

4.4. Erihoiatused iga loomaliigi kohta

Loomade pesemine kaks või enam tundi pärast preparaadi manustamist ei vähenda efektiivsust. Mitte manustada märja karvastikuga loomadele. Looma šampooniga pesemine ja märjaks tegemine 2 või enam tundi pärast preparaadi manustamist ei vähenda preparaadi efektiivsust. Kuulmelestadest põhjustatud parasitoosi raviks mitte manustada otse kuulmekäiku.

Et vähendada preparaadi ära lakkumist, on tähtis manustada ravimit vastavalt juhendile.

Märkimisväärse lakkumise korral võib kassidel harva esineda lühiajalist hüpersalivatsiooni.

4.5. Ettevaatusabinõud

Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

Veterinaarravim on mõeldud ainult naha pinnale manustamiseks. Mitte manustada oralselt või parenteraalselt.

Hoida ravitud loomi vähemalt 30 minutit pärast preparaadi manustamist või karvastiku kuivamiseni eemal lahtisest tulest või teistest süüteallikatest.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Preparaat on kergesti süttiv: hoidke eemale kuumusest, sädemetest, lahtisest tulest või teistest süüteallikatest.

Toode on naha ja silmade ärritav. Preparaadi käsitlemise ajal mitte süüa, juua ega suitsetada.

Pärast kasutamist pesta käsi. Preparaadi kokkupuutel nahaga pesta koheselt vee ja seebiga. Preparaadi juhuslikul sattumisel silma loputada koheselt silmi veega ja pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti..

Vältida otsest kontakti ravitud loomadega kuni manustamiskoha kuivamiseni. Ravi päeval ei tohi lapsed ravitud loomi katsuda ja loomad ei tohi magada omanike, eriti laste juures. Kasutatud pakendid tuleb kohe ära visata ja mitte jätta lastele kättesaadavasse või nähtavasse kohta.

Tundliku nahaga või seda tüüpi veterinaarravimite suhtes teadaoleva allergiaga inimesed peaksid seda veterinaarravimit käsitsema ettevaatlikult.

Muud ettevaatusabinõud

Loomi ei tohi lubada veekogudesse kuni kaks tundi pärast preparaadi manustamist.

4.6. Kõrvaltoimed (sagedus ja tõsidus)

Veterinaarravimi kasutamisel kassidel on manustamise kohal harvadel juhtudel esinenud kerget mööduvat alopeetsiat. Väga harva on esinenud mööduvat kohalikku ärritust. Alopeetsia ja ärritus mööduvad tavaliselt iseenesest, kuid mõnigatel juhtudel võib kasutada sümptomaatilist ravi.

Märkimisväärse lakkumise korral võib kassidel harva esineda lühiajalist hüpersalivatsiooni.

Harvadel juhtudel võib kassidel ja koertel veterinaarravimi manustamise kohal esineda karvade kokkukleepumist ja/või vähese koguse valge pulbri ilmumist. See on normaalne ja kaob tavaliselt 24 tunni möödudes, mõjutamata veterinaarravimi ohutust ja toimet.

Nagu ka teiste makrotsükliiliste laktoonide puhul, on väga harva pärast veterinaarravimi kasutamist nii kassidel kui ka koertel täheldatud pöörduvaid neuroloogilisi nähte, sealhulgas krambihoogusid.

Kõrvaltoimete esinemissagedus on defineeritud järgnevalt:

- Väga sage (kõrvaltoime(d) ilmnes(id) rohkem kui 1-l loomal 10-st ravitud loomast)
- Sage (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 100-st ravitud loomast)
- Aeg-ajalt (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 1000-st ravitud loomast)
- Harv (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 10000-st ravitud loomast)
- Väga harv (vähem kui 1-l loomal 10000-st ravitud loomast, kaasaarvatud üksikjuhud).

4.7. Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil

Toode kasutamine aretuses kasutatavatel, tiinetel ja lakteerivatel koertel ja kassidel on lubatud.

4.8. Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Ei ole teada.

4.9. Annustamine ja manustamisviis

Täppmanustamine.

Toode manustatakse ühekordse annusena, manustades minimaalselt 6 mg/kg selamektiini. Kui veterinaarravimiga ravitakse mitmeid kaasuvaid infestatsioone või infektsioone samal loomal, tuleks veterinaarravimit korraga manustada ainult üks kord soovitatava 6 mg/kg annusena. Individuaalsete parasitooside raviperioodi kestus on toodud järgnevalt.

Manustada järgneva tabeli kohaselt.

Kass (kg)	Toode	Selamektiini mg	Tugevus (mg/ml)	nomi-naalne pipeti suurus, ml
≤ 2,5	1 pipett Chanhold 15 mg kassidele ja koertele ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6 - 7,5	1 pipett Chanhold 45 mg kassidele 2,6-7,5 kg	45	60	0,75
7,6 – 10,0	1 pipett Chanhold 60 mg kassidele 7,6-10,0 kg	60	60	1,0
> 10		Sobiv pipettide kombinatsioon	60	Sobiv pipettide kombinatsioon

Koer (kg)	Toode	Selamektiini mg	Tugevus (mg/ml)	nomi-naalne pipeti suurus, ml
≤ 2,5	1 pipett Chanhold 15 mg kassidele ja koertele ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6 - 5,0	1 pipett Chanhold 30 mg koertele 2,6-5,0 kg	30	120	0,25
5,1- 10,0	1 pipett Chanhold 60 mg koertele 5,1-10,0 kg	60	120	0,5
10,1 - 20,0	1 pipett Chanhold 120 mg koertele 10,1-20,0 kg	120	120	1,0
20,1 - 40,0	1 pipett Chanhold 240 mg koertele 20,1-40,0 kg	240	120	2,0
40,1 – 60,0	1 pipett Chanhold 360 mg koertele 40,1-60,0 kg	360	120	3,0
> 60		Sobiv pipettide kombinatsioon	60/120	Sobiv pipettide kombinatsioon

Kirbuinfestatsiooni ravi ja tõrje (kassid ja koerad)

Veterinaarravimi manustamise järel täiskasvanud kirbud looma kehal ja tema keskkonnas hukuvad, ei tooda enam eluvõimelisi mune, (ainult keskkonnas leiduvad) larvid hukuvad. See peatab kirpude paljunemise, katkestab nende arengutsükli ja võib aidata kontrollida kirpude esinemist loomaga kokkupuutavas keskkonnas.

Kirbuinvasiooni profülaktikaks tuleks veterinaarravimit manustada ühekuulise intervalliga kogu kirbuhooaja jooksul, alustades 1 kuu enne kirpude aktiveerumist. Tiinete ja imetavate loomade igakuine ravi vähendab kirbupopulatsiooni, soodustades kirbuinvasiooni profülaktikat pesakonnas kuni seitsmenda elunädalani.

Komponendina kirbuallergiast põhjustatud dermatiidi ravis peaks veterinaarravimit manustama ühekuulise intervalliga.

Südameusstõve profülaktika (kassid ja koerad)

Veterinaarravimit võib manustada aasta ringi või vähemalt ühe kuu vältel pärast looma esimest kokkupuudet sääskedega ning seejärel iga kuu kuni sääsehooaja lõpuni. Viimane annus tuleks manustada ühe kuu vältel pärast viimast kokkupuudet sääskedega. Kui üks manustamiskord jääb vahele ja manustamisintervall on pikem kui üks kuu, minimeerib kohene veterinaarravimi manustamine ja igakuise raviskeemi taasalustamine täiskasvanud usside arenguvõimalusi. Ühe südameusstõve profülaktilise veterinaarravimi asendamisel teisega tuleks esimene annus manustada ühe kuu jooksul pärast eelmise ravimi viimase annuse manustamist.

Ümarusside põhjustatud parasitooside ravi (kassid ja koerad)

Manustatakse üks annus veterinaarravimit.

Täide infestatsioonist vabanemine (kassid ja koerad)

Manustatakse üks annus veterinaarravimit.

Kuulmelestadest põhjustatud parasitoosi ravi (kassid)

Manustatakse üks annus veterinaarravimit.

Kuulmelestadest põhjustatud parasitoosi ravi (koerad)

Manustatakse toote ühekordne annus veterinaarravimit. Ravimi manustamisel tuleb lahtine mustus välisest kuulmekäigust õrnalt eemaldada. 30 päeva pärast ravi on soovitatav teha uus veterinaarne läbivaatus, sest mõned loomad võivad vajada teistkordset ravi.

Soole nugiusside põhjustatud parasitooside ravi (kassid)

Manustatakse üks annus veterinaarravimit.

Süüdiklesta põhjustatud parasitoosi ravi (koerad)

Lestade täielikuks hävitamiseks manustatakse üks annus veterinaarravimit kahel järjestikusel kuul.

Manustamisviis

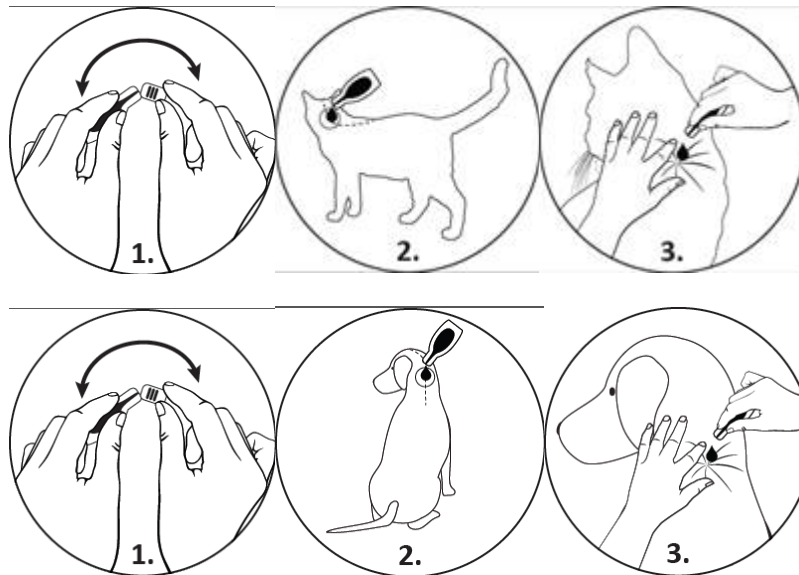
Vabastage toode pipett pakendist.

Hoides pipetti püstises asendis. Puudutage pipeti kitsast osa, veendumaks, et sisu jääb pipeti põhikorpusesse. Tõmmake otsa tagasi.

Lisage looma karv looma tagaküljele kaela aluspinnale, kuni nahk on nähtav.

Asetage pipeti ots nahale ja pigistage pipett mitu korda, et sisu oleks täielikult ja otse nahale tühjendatud ühes kohas. Manustada nahale kaela alumises osas abaluude ees.

Vältige ravimi sattumist sõrmedele.



4.10. Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid), vajadusel

Pärast 10-kordset soovituslikku annust ei täheldatud kõrvaltoimeid.. Selamectin manustamisel täiskasvanud südameussidega nakatunud kassidele ja koertele 3-kordses soovitatavas annuses manustatuna kõrvaltoimeid ei esinenud. Veterinaarravimi manustamisel 3-kordses soovitatavas annuses aretuses kasutatavatele isastele ja emastele koertele ning kassidele, sealhulgas tiinetele ja lakteerivatele järglasi imetavatele emasloomadele, ja 5-kordses annuses ivermektiini suhtes tundlikele *collie*'dele, kõrvaltoimeid ei esinenud.

4.11. Keeluaeg (-ajad)

Ei rakendata.

5. FARMAKOLOOGILISED OMADUSED

Farmakoterapeutiline rühm: parasiitide vastased ained, insektitsiidid ja repellendid, makrotsükklilised laktoonid.

ATC-vet kood: QP54AA05.

5.1. Farmakodünaamilised omadused

Selamektiin on poolsünteetiline avermektiinide rühma kuuluv aine. Selamektiin halvab ja/või tapab paljusid selgrootuid parasiite, takistades nende kloorikanalite juhtivust ja põhjustades normaalse neurotransmissiooni katkemise. See inhibeerib nematoodidel närvirakkude ja arthropodidel lihasrakkude elektrilist aktiivsust, viies nende halvatuse ja/või surmani.

Selamektiin toimib täiskasvanud kirpudesse, kirbuvastsetesse ja munadesse. Seetõttu katkestab see efektiivselt kirbu elutsükli, tappes täiskasvanud kirbud (loomal), hoides ära vastsete koorumise munadest (loomal ja keskkonnas), tappes vastsevormid (ainult keskkonnas). Selamektiiniga ravitud loomadelt pärinev materjal tapab selamektiiniga varasemat kokkupuudet mitteomavad kirbumunad ja vastsed, aidates sellega kontrollida kirpude esinemist loomaga kokkupuutuvas keskkonnas.

Selamektiin on aktiivne südameusside larvide vastu.

5.2. Farmakokineetilised andmed

Pärast täppmanustamist imendub selamektiin nahalt ja saavutab maksimaalsed plamakontsentratsioonid kassidel umbes 1 ja koertel umbes 3 päeva pärast manustamist. Pärast nahalt imendumist jaotub selamektiin süsteemselt ja eritub plasmast aeglaselt, nagu võib näha jälgitavatest plasmakontsentratsioonidest 30 päeva pärast ühekordset lokaalset manustamist koertele ja kassidele annuses 6 mg/kg. Pikendatud toimeaeg ja aeglane eritumine plasmast väljenduvad lõplikus poolestusajas, mis on 8 päeva kassidel ja 11 päeva koertel. Selamektiini süsteemne püsimine plasmas ja ekstensiivse metabolismi puudumine tagavad selamektiini efektiivse kontsentratsiooni 30-päevase doosimisintervalli puhul.

6. FARMATSEUTILISED ANDMED

6.1. Abiainete loetelu

Butüülhüdrosütolueen (E321),
dipropüleenglükoolmetüüleeter,
isopropüülakohol.

6.2. Sobimatus

Ei kohaldata.

6.3. Kõlblikkusaeg

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: 3 aastat.

6.4. Säilitamise eritingimused

Seda veterinaarravimit ei pea säilitama eritingimustes.

6.5. Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis

Veterinaarravim on valmistatud valgest plastpipetist, mis on valmistatud polüpropüleeni / tsüklilise olefiin-kopolümeeri / polüpropüleeni kihist polüetüleen / etüleenvinüülalkoholi / polüetüleeni kihiga.

Toode on saadaval pakendites, mis sisaldavad kolme pipetti (kõik tugevused), kuus pipetti (kõik tugevused, välja arvatud 15 mg) või viisteist pipetti (ainult 15 mg) üksikute kilekottide sees.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

6.6. Erinõuded ettevaatusabinõude osas kasutamata jäänud veterinaarravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel

Kasutamata veterinaarravim või selle jäätmed tuleb hävitada vastavalt kohalikule seadusandlusele. Chanhold ei tohi sattuda veekogudesse, sest see võib olla ohtlik kaladele ja teistele veeorganismidele. Pakendid ja jäätmematerjal tuleb veekogudesse sattumise vältimiseks hävitada koos kodumajapidamises tekkivate jäätmetega.

7. MÜÜGILOA HOIDJA

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,
Loughrea, Co. Galway, Ireland

8. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/19/236/001-016

9. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE / MÜÜGILOA UUENDAMISE KUUPÄEV

Esmase müügiloa väljastamise kuupäev: 17/04/2019

10. TEKSTI LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV

Üksikasjalikku teavet antud veterinaarravimi kohta leiab Euroopa Ravimiameti koduleheküljelt <http://www.ema.europa.eu/>.

MÜÜGI, TARNIMISE JA/VÕI KASUTAMISE KEELD

Ei rakendata.

LISA II

- A. RAVIMIPARTII KASUTAMISEKS VABASTAMISE EEST VASTUTAV TOOTJA**
- B. TARNIMIS- JA KASUTAMISTINGIMUSED VÕI PIIRANGUD**
- C. RAVIMJÄÄKIDE PIIRNORMID**
- D. MUUD TINGIMUSED JA NÕUDED MÜÜGILOALE**

A. RAVIMIPARTII KASUTAMISEKS VABASTAMISE EEST VASTUTAV TOOTJA

Ravimipartii vabastamise eest vastutava tootja nimi ja aadress

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,
Loughrea, Co. Galway, Ireland

B. TARNIMIS- JA KASUTAMISTINGIMUSED VÕI PIIRANGUD

Retseptiravim.

C. RAVIMJÄÄKIDE PIIRNORMID

Ei kohaldata.

D. MUUD TINGIMUSED JA NÕUDED MÜÜGILOALE

Ravimiohutuse järelvalve nõuded:

Perioodiline ajakohastatud ohutusaruande esitamine sünkroniseeritakse ja esitatakse samal sagedusel kui võrdlustoodete puhul.

III LISA
PAKENDI MÄRGISTUS JA PAKENDI INFOLEHT

A. PAKENDI MÄRGISTUS

VÄLISPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED

Karp, 15 mg

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Chanhold 15 mg täpilahus kassidele ja koertele ≤ 2,5 kg selamektiin

2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

Selamektiin 15 mg

3. RAVIMVORM

Täpilahus.

4. PAKENDI SUURUS(ED)

3 pipetti
15 pipetti

0,25 ml

5. LOOMALIIGID

Kassid ja koerad kehamassiga kuni 2,5 kg.

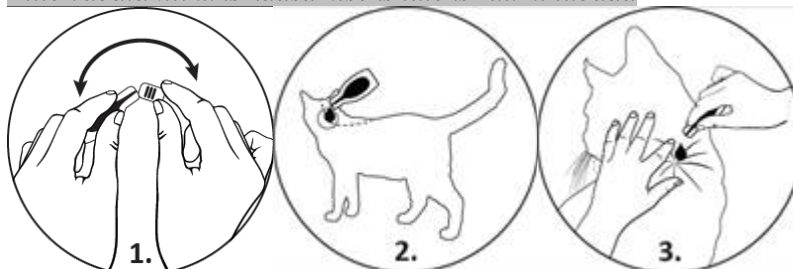
6. NÄIDUSTUS(ED)

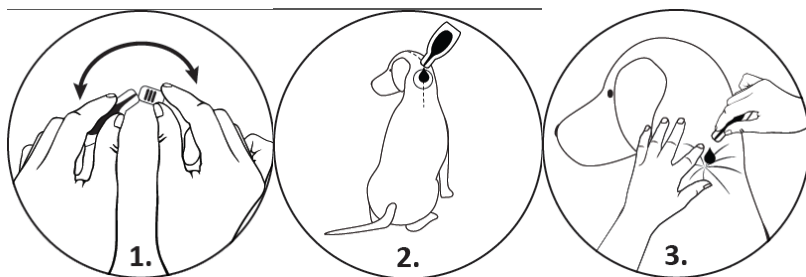
7. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)

Täppmanustamine

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

Pilte vabatahtlikuks kaasamiseks tuleks ruumi lubada





8. KEELUAEG

9. ERIHOIATUS(ED), KUI VAJALIK

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

10. KÕLBLIKKUSAEG

EXP

11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

**12. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD
PREPARAADI VÕI JÄÄTMETE HÄVITAMISEL, KUI NEED ON KEHTESTATUD**

Hävitamine: vt pakendi infolehte.

**13. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS” NING TINGIMUSED VÕI
PIIRANGUD TARNIMISE JA KASUTAMISE OSAS, KUI NEED ON
KOHALDATAVAD**

Ainult veterinaarseks kasutamiseks. Retseptiravim.

14. MÄRGE ”HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS”

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

15. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI JA AADRESS

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,
Loughrea, Co. Galway, Ireland

16. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/19/236/001
EU/2/19/236/002

17. TOOTJAPUOLNE PARTII NUMBER

Lot

VÄLISPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED

Karp, 30 mg, 60 mg, 120 mg, 240 mg, 360 mg koertele

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Chanhold 30 mg täpilahus koertele 2,6–5,0 kg
Chanhold 60 mg täpilahus koertele 7,6–10,0 kg
Chanhold 120 mg täpilahus koertele 10,1–20,0 kg
Chanhold 240 mg täpilahus koertele 20,0–40,0 kg
Chanhold 360 mg täpilahus koertele 40,1–60,0 kg
selamektiin

2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

Selamektiin 30 mg
Selamektiin 60 mg
Selamektiin 120 mg
Selamektiin 240 mg
Selamektiin 360 mg

3. RAVIMVORM

Täpilahus.

4. PAKENDI SUURUS(ED)

3 pipetti
6 pipetti

0,25 ml
0,5 ml
1,0 ml
2,0 ml
3,0 ml

5. LOOMALIIGID

Koerad kehamassiga 2,6–5,0 kg.
Koerad kehamassiga 5,1–10,0 kg.
Koerad kehamassiga 10,1–20,0 kg.
Koerad kehamassiga 20,1–40,0 kg.
Koerad kehamassiga 40,1–60,0 kg.

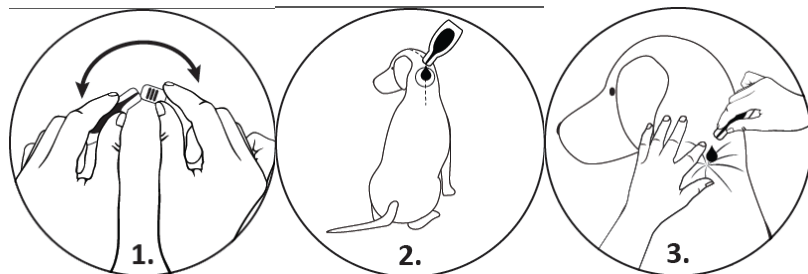
6. NÄIDUSTUS(ED)

7. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)

Täppmanustamine

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

Pilte vabatahtlikuks kaasamiseks tuleks ruumi lubada



8. KEELUAEG

9. ERIHOIATUS(ED), KUI VAJALIK

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

10. KÕLBLIKKUSAEG

EXP

11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

12. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD PREPARAADI VÕI JÄÄTMETE HÄVITAMISEL, KUI NEED ON KEHTESTATUD

Hävitamine: vt pakendi infolehte.

13. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS” NING TINGIMUSED VÕI PIIRANGUD TARNIMISE JA KASUTAMISE OSAS, KUI NEED ON KOHALDATAVAD

Ainult veterinaarseks kasutamiseks. Retseptiravim.

14. MÄRGE ”HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS”

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

15. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI JA AADRESS

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,
Loughrea, Co. Galway, Ireland

16. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/19/236/007
EU/2/19/236/008
EU/2/19/236/009
EU/2/19/236/010
EU/2/19/236/011
EU/2/19/236/012
EU/2/19/236/013
EU/2/19/236/014
EU/2/19/236/015
EU/2/19/236/016

17. TOOTJAPOLNE PARTII NUMBER

Lot

VÄLISPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED

Karp, 45 mg, 60 mg kassidele

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Chanhold 45 mg täpilahus kassidele kehamassiga 2,6-7,5 kg
Chanhold 60 mg täpilahus kassidele kehamassiga 7,6-10,0 kg
selamektiin

2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

Selamektiin 45 mg
Selamektiin 60 mg

3. RAVIMVORM

Täpilahus.

4. PAKENDI SUURUS(ED)

3 pipetti
6 pipetti

0,75 ml
1,0 ml

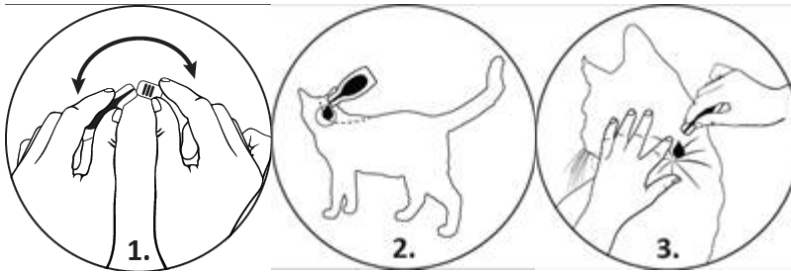
5. LOOMALIIGID

Kassid kehamassiga 2,5–7,5 kg.
Kassid kehamassiga 7,6–10,0 kg.

6. NÄIDUSTUS(ED)

7. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)

Täppmanustamine
Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.
Pilte vabatahtlikuks kaasamiseks tuleks ruumi lubada



8. KEELUAEG

9. ERIHOIATUS(ED), KUI VAJALIK

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

10. KÕLBLIKKUSAEG

EXP

11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

**12. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD
PREPARAADI VÕI JÄÄTMETE HÄVITAMISEL, KUI NEED ON KEHTESTATUD**

Hävitamine: vt pakendi infolehte.

**13. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS” NING TINGIMUSED VÕI
PIIRANGUD TARNIMISE JA KASUTAMISE OSAS, KUI NEED ON
KOHALDATAVAD**

Ainult veterinaarseks kasutamiseks. Retseptiravim.

14. MÄRGE ”HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS”

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

15. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI JA AADRESS

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,
Loughrea, Co. Galway, Ireland

16. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/19/236/003
EU/2/19/236/004

EU/2/19/236/005
EU/2/19/236/006

17. TOOTJAPOLNE PARTII NUMBER

Lot

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

FOIL LABEL/SACHET FOIL, 15 mg, 30 mg, 45 mg, 60 mg, 120 mg, 240 mg, 360

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Chanhold 15 mg täpilahus kassidele ja koertele ≤ 2,5 kg

Chanhold 30 mg täpilahus koertele 2,6–5,0 kg

Chanhold 45 mg täpilahus kassidele 2,6–7,5 kg

Chanhold 60 mg täpilahus kassidele 7,6–10,0 kg

Chanhold 60 mg täpilahus koertele 7,6–10,0 kg

Chanhold 120 mg täpilahus koertele 10,1–20,0 kg

Chanhold 240 mg täpilahus koertele 20,0–40,0 kg

Chanhold 360 mg täpilahus koertele 40,1–60,0 kg

selamektiin

2. TOIMEAINE(TE) KOGUS

15 mg selamektiini

30 mg selamektiini

45 mg selamektiini

60 mg selamektiini

120 mg selamektiini

240 mg selamektiini

360 mg selamektiini

3. PAKENDI SISU KAALU, MAHU VÕI ANNUSTE ARVU JÄRGI

4. MANUSTAMISVIIS(ID)

Täppmanustamine.

5. KEELUAEG

6. PARTII NUMBER

Lot

7. KÕLBLIKKUSAEG

EXP


8. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS”

Ainult veterinaarseks kasutamiseks.

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

Pipett

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Chanhold 15 mg 
Chanhold 30 mg 
Chanhold 45 mg 
Chanhold 60 mg 
Chanhold 60 mg 
Chanhold 120 mg 
Chanhold 240 mg 
Chanhold 360 mg 

selamektiin

2. TOIMEAINE(TE) KOGUS

15 mg selamektiini
30 mg selamektiini
45 mg selamektiini
60 mg selamektiini
120 mg selamektiini
240 mg selamektiini
360 mg selamektiini

3. PAKENDI SISU KAALU, MAHU VÕI ANNUSTE ARVU JÄRGI

4. MANUSTAMISVIIS(ID)

Täppmanustamine.

5. KEELUAEG

6. PARTII NUMBER

Lot

7. KÕLBLIKKUSAEG

EXP

8. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS”

Ainult veterinaarseks kasutamiseks.

B. PAKENDI INFOLEHT

PAKENDI INFOLEHT

Chanhold täpilahus

1. MÜÜGILOA HOIDJA NING, KUI NEED EI KATTU, RAVIMIPARTII VABASTAMISE EEST VASTUTAVA TOOTMISLOA HOIDJA NIMI JA AADDRESS

Müügiloa hoidja ja partii vabastamise eest vastutav tootja:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,
Loughrea, Co. Galway, Ireland

2. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Chanhold 15 mg täpilahus kassidele ja koertele ≤ 2,5 kg

Chanhold 30 mg täpilahus koertele 2,6–5,0 kg

Chanhold 45 mg täpilahus kassidele 2,6–7,5 kg

Chanhold 60 mg täpilahus kassidele 7,6–10,0 kg

Chanhold 60 mg täpilahus koertele 7,6–10,0 kg

Chanhold 120 mg täpilahus koertele 10,1–20,0 kg

Chanhold 240 mg täpilahus koertele 20,0–40,0 kg

Chanhold 360 mg täpilahus koertele 40,1–60,0 kg

selamektiin

3. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS

Iga üksik annus (pipett) annab:

Chanhold 15 mg kassidele ja koertele	6% lahus	selamektiin	15 mg
Chanhold 30 mg kassidele ja koertele	12% lahus	selamektiin	30 mg
Chanhold 45 mg kassidele ja koertele	6% lahus	selamektiin	45 mg
Chanhold 60 mg kassidele ja koertele	6% lahus	selamektiin	60 mg
Chanhold 60 mg kassidele ja koertele	12% lahus	selamektiin	60 mg
Chanhold 120 mg kassidele ja koertele	12% lahus	selamektiin	120 mg
Chanhold 240 mg kassidele ja koertele	12% lahus	selamektiin	240 mg
Chanhold 360 mg kassidele ja koertele	12% lahus	selamektiin	360 mg

Abiained:

Butüülhüdrosütolueen (E321) 0,08%

Selge värvitu kuni kollane lahus.

4. NÄIDUSTUS(ED)

Kassid ja koerad

- *Ctenocephalides* spp. (munade, larvide, nukkude ja täiskasvanud vormide) põhjustatud kirbuinfestatsiooni ravi ja tõrje ühe kuu jooksul pärast veterinaarravimi ühekordset manustamist. Selle veterinaarravimi omaduste tõttu hukuvad kirpude täiskasvanud vormid, munad ja larvid. Veterinaarravim tapab kirbumune kuni 3 nädalat pärast manustamist. Kirbupopulatsiooni vähendades aitab igakuine manustamine tiinetele ja lakteerivatele loomadele ära hoida kirbuinfestatsiooni kutsikatel kuni seitsmenda elunädalani. Veterinaarravimit võib kasutada ühe komponendina kirbuallergiast tingitud dermatiidi ravis ning kirbumune ja -vastseid tapvate omaduste tõttu võib see aidata kontrollida kirpude esinemist loomaga kokkupuutuvus keskkonnas.

- *Dirofilaria immitis*'e põhjustatud **südameusstõve profülaktika** igakuise manustamise korral. Toode on ohutu manustamiseks täiskasvanud südameussidega nakatunud loomadele. Siiski on kooskõlas hea loomaarstliku tavaga soovitatav, et kõiki loomi, kes on vanemad kui kuus kuud ja elavad maades, kus eksisteerib *Dirofilaria immitis*'e siirutaja, kontrollitaks täiskasvanud südameusside infektsiooni suhtes enne toode ravimist. Südameusside profülaktika osana on soovitatav, et koeri testitaks perioodiliselt selle infektsiooni suhtes kas siis, kui toode on manustatud iga kuu. Toode ei toimi *Dirofilaria immitis*'e täiskasvanud vormide vastu.
- **Kuulmelestade (*O. cynotis*) põhjustatud parasitoosi ravi**

Kassid

- Täide (*Felicola subrostratus*) infestatsioonist vabanemine
- Ümarusside (*Toxocara cati*) täiskasvanud vormide põhjustatud parasitooside ravi
- Soolestiku nugiussi (*Ancylostoma tubaeforme*) täiskasvanud vormide põhjustatud parasitooside ravi

Koerad

- Täide (*Trichodectes canis*) infestatsioonist vabanemine.
- Süüdiklesta (*Sarcoptes scabiei*) põhjustatud parasitoosi ravi.
- Ümarusside (*Toxocara canis*) täiskasvanud vormide põhjustatud parasitooside ravi.

5. VASTUNÄIDUSTUSED

Mitte kasutada alla 6 nädala vanustel loomadel. Mitte kasutada kassidel, kes põevad mingit täiendavat haigust, on kurtunud või alakaalulised.

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine või ravimi ükskõik milliste abiainetega suhtes.

6. KÕRVALTOIMED

Veterinaarravimi kasutamisel on kassidel preparaadi manustamise kohal harva esinenud kerge mööduvat alopeetsiat. Väga harva on esinenud mööduvat kohalikku ärritust. Alopeetsia ja ärritus mööduvad normaalselt iseenesest, kuid mõningatel juhtudel võib kasutada sümptomaatilist ravi.

Märkimisväärse lakkumise korral võib kassidel harva esineda lühiajalist hüpersalivatsiooni.

Harvadel juhtudel võib kassidel ja koertel veterinaarravimi manustamise kohal esineda karvade kokkukleepumist ja/või vähese koguse valge pulbri ilmumist. See on normaalne ja kaob tavaliselt 24 tunni möödudes, mõjutamata preparaadi ohutust ja toimet.

Nagu ka teiste makrotsükliiliste laktoonide puhul, on väga harva pärast veterinaarravimi kasutamist nii kassidel kui koertel täheldatud pöörduvaid neuroloogilisi nähte, kaasaarvatud krambihoogusid.

Kõrvaltoimete esinemissagedus on defineeritud järgnevalt:

- väga sage (kõrvaltoime(d) ilmnes(id) rohkem kui 1-l loomal 10-st ravitud loomast)
- sage (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 100-st ravitud loomast)
- aeg-ajalt (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 1000-st ravitud loomast)
- harv (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 10,000-st ravitud loomast)
- väga harv (vähem kui 1-l loomal 10,000-st ravitud loomast, kaasaarvatud üksikjuhud).

Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaarravim ei toimi, teavitage palun sellest oma veterinaararsti.

Lisainformatsioon

Chanholdi i on kontrollitud enam kui 100 erineval koeratõul ja tõugude ristanditel, sealhulgas *collie*'d, ning 16 kassitõul ja tõugude ristanditel

7. LOOMALIIGID

Kassid ja koerad kehamassiga kuni 2,5 kg (Chanhold 15 mg täpilahus kassidele ja koertele ≤ 2,5 kg)

Koerad kehamassiga 2,5–5,0 kg (Chanhold 30 mg täpilahus koertele 2,5–5,0 kg)

Kassid kehamassiga 2,6–7,5 kg (Chanhold 45 mg täpilahus kassidele 2,6–7,5 kg)

Kassid kehamassiga 7,6–10,0 kg (Chanhold 60 mg täpilahus kassidele 7,6–10,0 kg)

Koerad kehamassiga 5,1–10,0 kg (Chanhold 60 mg täpilahus koertele 5,1–10,0 kg)

Koerad kehamassiga 10,1–20,0 kg (Chanhold 120 mg täpilahus koertele 10,1–20,0 kg)

Koerad kehamassiga 20,1–40 kg (Chanhold 240 mg täpilahus koertele 20,1–40 kg)

Koerad kehamassiga 40,1–60,0 kg (Chanhold 360 mg täpilahus koertele 40,1–60,0 kg)

8. ANNUSTAMINE LOOMALIIGITI, MANUSTAMISVIIS(ID) JA –MEETOD

Täppmanustamine.

Manustage nahale kaela alumises osas abaluude ees.

Toode manustatakse ühekordse annusena, manustades minimaalselt 6 mg/kg selamektiini. Kui veterinaarravimiga ravitakse mitmeid kaasuvaid infestatsioone või infektsioone samal loomal, tuleks veterinaarravimit korruga manustada ainult üks kord soovitatava 6 mg/kg annusena. Individuaalsete parasitooside raviperioodi kestus on toodud allpool.

Manustada järgneva tabeli kohaselt.

Kass (kg)	Toode	Selamektiini mg	Tugevus (mg/ml)	nomi-naalne pipeti suurus, ml
≤ 2,5	1 pipett Chanhold 15 mg kassidele ja koertele ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6 - 7,5	1 pipett Chanhold 45 mg kassidele 2,6-7,5 kg	45	60	0,75
7,6 – 10,0	1 pipett Chanhold 60 mg kassidele 7,6-10,0 kg	60	60	1,0
> 10		Sobiv pipettide kombinatsioon	60	Sobiv pipettide kombinatsioon

Koer (kg)	Toode	Selamektiini mg	Tugevus (mg/ml)	nomi-naalne pipeti suurus, ml
≤ 2,5	1 pipett Chanhold 15 mg kassidele ja koertele ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6 - 5,0	1 pipett Chanhold 30 mg koertele 2,6-5,0 kg	30	120	0,25
5,1- 10,0	1 pipett Chanhold 60 mg koertele 5,1-10,0 kg	60	120	0,5
10,1 - 20,0	1 pipett Chanhold 120 mg koertele 10,1-20,0 kg	120	120	1,0
20,1 - 40,0	1 pipett Chanhold 240 mg koertele 20,1-40,0 kg	240	120	2,0
40,1 – 60,0	1 pipett Chanhold 360 mg koertele 40,1-60,0 kg	360	120	3,0
> 60		Sobiv pipettide kombinatsioon	60/120	Sobiv pipettide kombinatsioon

Kirbuinfestatsiooni ravi ja tõrje (kassid ja koerad) Enam kui 6 nädala vanused loomad

Veterinaarravimi manustamise järel täiskasvanud kirbud looma kehal ja tema keskkonnas hukuvad, ei tooda enam eluvõimelisi mune, (ainult keskkonnas leiduvad) larvid hukuvad. See peatab kirpude paljunemise, katkestab nende arengutsükli ja võib aidata kontrollida kirpude esinemist loomaga kokkupuutavas keskkonnas.

Kirbuinfestatsiooni profülaktikaks tuleks veterinaarravimit loomale manustada ühekuulise intervalliga kogu kirbuhooja jooksul, alustades 1 kuu enne kirpude aktiveerumist. See kindlustab loomal ja teda ümbritsevas keskkonnas parasiteerivate kirpude hukkumise, eluvõimeliste munade tootmise lõppemise ja (ainult keskkonnas leiduvad) larvid hukuvad. See katkestab kirpude arengutsükli ja takistab kirbuinvasiooni.

Komponendina kirbuallergiast põhjustatud dermatiidi ravis peaks veterinaarravimit manustama ühekuulise intervalliga.

Tiinete ja imetavate loomade ravi kutsikate ning kassipoegade kirbuinfestatsiooni profülaktikaks

Tiinete ja imetavate loomade igakuine ravi vähendab kirbupopulatsiooni, soodustades kirbuinfestatsiooni profülaktikat pesakonnas kuni seitsmenda elunädalani.

Südameusstõve profülaktika (kassid ja koerad)

Veterinaarravimit võib manustada aasta ringi või vähemalt ühe kuu vältel pärast looma esimest kokkupuudet sääskedega ning seejärel iga kui kuni sääsehooja lõpuni. Viimane annus tuleks manustada ühe kuu vältel pärast viimast kokkupuudet sääskedega. Kui üks manustamiskord jääb vahele ja manustamisintervall on pikem kui üks kuu, minimeerib kohene veterinaarravimi manustamine ja igakuise raviskeemi taasalustamine täiskasvanud usside arenguvõimalusi. Ühe südameusstõve profülaktilise preparaadi asendamisel teisega tuleks veterinaarravimi esimene annus manustada ühe kuu jooksul pärast eelmise ravimi viimase annuse manustamist.

Ümarusside põhjustatud parasitooside ravi (kassid ja koerad)

Manustatakse preparaadi ühekordne annus.

Täide infestatsioonist vabanemine (kassid ja koerad)

Manustatakse preparaadi ühekordne annus veterinaarravimit.

Kuulmelestade põhjustatud parasitoosi ravi (kassid)

Manustatakse preparaadi ühekordne annus veterinaarravimit.

Kuulmelestade põhjustatud parasitoosi ravi (koerad)

Manustatakse preparaadi ühekordne annus veterinaarravimit. Ravimi manustamisel tuleb lahtine mustus välisest kuulmekäigust õrnalt eemaldada. 30 päeva pärast ravi on soovitatav teha uus veterinaarne läbivaatus, sest mõned loomad võivad vajada teistkordset ravi.

Soolte nugiusside põhjustatud parasitooside ravi (kassid)

Manustatakse preparaadi ühekordne annus veterinaarravimit.

Süüdiklestade põhjustatud parasitoosi ravi (koerad)

Lestade täielikuks hävitamiseks manustatakse veterinaarravimit ühekordne annus kahel järjestikusel kuul.

9. SOOVITUSED ÕIGE MANUSTAMISE OSAS

Vabastage toode pipett pakendist.

Hoides pipetti püstises asendis.

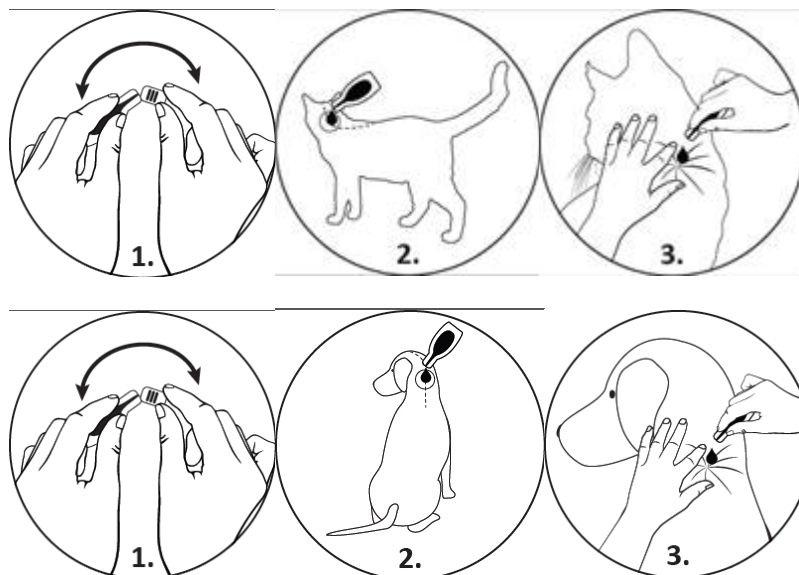
Puudutage pipeti kitsast osa, veendumaks, et sisu jääb pipeti põhikorpusesse. Tõmmake otsa tagasi.

Lisage looma karv looma tagaküljele kaela aluspinnale, kuni nahk on nähtav.

Asetage pipeti ots nahale ja pigistage pipett mitu korda, et sisu oleks täielikult ja otse nahale tühjendatud ühes kohas. Manustada nahale kaela alumises osas abaluude ees.

Vältige veterinaarravimi sattumist sõrmedele.

Ärge manustage, kui karvastik on märg. Siiski ei mõjuta looma šampooniga pesemine või märjaks tegemine 2 või enam tundi pärast ravi veterinaarravimi tõhusust.



10. KEELUAEG

Ei rakendata.

11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.
Seda veterinaarravimit ei pea säilitama eritingimustes.
Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikusaega, mis on sildil.

12. ERIHOIATUSED

Erihoiatused iga loomaliigi kohta

Loomade pesemine kaks või enam tundi pärast veterinaarravimi manustamist ei vähenda efektiivsust.
Ärge manustage märja karvastikuga loomadele. Siiski ei mõjuta looma šampooniga pesemine või märjaks tegemine 2 või enam tundi pärast ravi veterinaarravimi tõhusust.
Kuulmelestadest põhjustatud parasitooosi raviks ärge manustage otse kuulmekäiku.
Et vähendada veterinaarravimi äralakkumist, on tähtis manustada ravimit juhendi kohaselt.

Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

Veterinaarravim on mõeldud ainult naha pinnale manustamiseks. Ärge manustage oraalset või parenteraalselt.
Hoidke loomi vähemalt 30 minutit pärast veterinaarravimi manustamist või karvastiku kuivamiseni eemal lahtisest tulest või teistest süüteallikatest.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule>

Veterinaarravim on kergesti süttiv: hoida eemal kuumusest, sädemetest, lahtisest tulest või teistest süüteallikatest.

Toode on naha ja silmade ärritav. Preparaadi käsitlemise ajal mitte süüa, juua ega suitsetada.

Pärast kasutamist pesta käsi. Preparaadi kokkupuutel nahaga pesta kohe vee ja seebiga. Preparaadi juhuslikul sattumisel silma loputada kohe silmi veega ja pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti..

Vältida otsest kontakti ravitud loomadega kuni manustamiskoha kuivamiseni. Ravi päeval ei tohi lapsed ravitud loomi katsuda ja loomad ei tohi magada omanike, eriti laste juures. Kasutatud pakendid tuleb kohe ära visata ja mitte jätta lastele kättesaadavasse või nähtavasse kohta.

Tundliku nahaga või seda tüüpi veterinaarravimite suhtes teadaoleva allergiaga inimesed peaksid seda toode käsitlema ettevaatlikult.

Tiinus.

Võib kasutada tiinetel kassidel ja koertel.

Laktatsioon

Võib kasutada imetavatele kassidele ja koertele.

Viljakus:

Võib kasutada kasside ja koerte aretamiseks

Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Ei ole teada.

Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid)

Pärast 10-kordset soovituslikku annust ei täheldatud kõrvaltoimeid.. Selamectin manustamisel täiskasvanud südameussidega nakatunud kassidele ja koertele 3-kordses soovitatavas annuses manustatuna kõrvaltoimeid ei esinenud. Veterinaarravimi manustamisel 3-kordses soovitatavas annuses aretuses kasutatavatele isastele ja emastele koertele ning kassidele, sealhulgas tiinetele ja lakteerivatele järglasi imetavatele emasloomadele, ja 5-kordses annuses ivermektiini suhtes tundlikele *collie*'dele, kõrvaltoimeid ei esinenud.

Sobimatus

Ei kohaldata.

Muud ettevaatusabinõud

Loomi ei tohi lubada veekogudesse kuni kaks tundi pärast preparaadi manustamist.

13. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD PREPARAADI VÕI NENDE JÄÄTMETE, KUI NEID TEKIB, HÄVITAMISEL

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu. Selamektiin võib olla ohtlik kaladele ja nende toiduks olevatele veeorganismidele. Pakendid ja jäätmematerjal tuleb veekogudesse sattumise vältimiseks hävitada koos kodumajapidamises tekkivate jäätmetega.

14. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE KOOSKÕLASTAMISE KUUPÄEV

Üksikasjalikku teavet antud veterinaarravimi kohta leiab Euroopa Raviameti koduleheküljelt <http://www.ema.europa.eu/>.

15. LISAINFO

Toode on saadaval pakendites, mis sisaldavad kolme pipetti (kõik tugevused), kuus pipetti (kõik tugevused, välja arvatud 15 mg) või viisteist pipetti (ainult 15 mg) üksikute kilekottide sees.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Lisaküsimuste tekkimisel veterinaarravimi kohta pöörduge palun müügiloo hoidja kohaliku esindaja poole.

België/Belgique/Belgien

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Co. Galway
IE - Ireland
Tél/Tel: +353 91 841788

Република България

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Co. Galway
IE - Ireland
Tél/Tel: +353 91 841788

Česká republika

Místní zástupce držitele rozhodnutí o registraci:
Orion Pharma s.r.o.
orion@orionpharma.cz

Danmark

Orion Pharma A/S,
Ørestads Boulevard 73,
2300 København S
Tlf: 86 14 00 00

Deutschland

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Co. Galway
IE - Ireland
Tel: + 353 91 841788

Eesti

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Co. Galway
IE - Ireland
Tel: + 353 91 841788

Ελλάδα

Neocell E.P.E.
10ο χλμ. Εθνικής Οδού Αθηνών- Λαμίας
14451 Μεταμόρφωση, Αθήνα,
Tel: 210 2844333

España

Fatro Ibérica S.L.
Constitución 1, P.B. 3
08960 Sant Just Desvern
(Barcelona) España

Luxembourg/Luxemburg

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Co. Galway
IE - Ireland
Tél/Tel: +353 91 841788

Magyarország

Magyarországi képviselet:
Orion Pharma Kft.
1139 Budapest,
Pap Károly u. 4-6.,

Malta

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Co. Galway
IE - Ireland
Tel: + 353 91 841788

Nederland

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Co. Galway
IE - Ireland
Tel: + 353 91 841788

Norge

Markedsført i Norge av:
Orion Pharma AS Animal Health
Postboks 4366 Nydalen
N-0402 Oslo
Tlf: 40 00 41 90

Österreich

Richter Pharma AG,
4600 Wels,
Austria

Polska

Orion Pharma Poland Sp. z o.o.
ul. Fabryczna 5A,
00-446 Warszawa,
Poland
Tel: +48 22 833 31 77

Portugal

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Co. Galway
IE - Ireland
Tel: + 353 91 841788

France

LABORATOIRE PERRIGO FRANCE
20 Rue André Gide
92320 CHATILLON
FRANCE
+33 (0)1 55 48 18 00

Ireland

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Co. Galway
IE - Ireland
Tel: + 353 91 841788

Ísland

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Co. Galway
IE - Ireland
Sími: + 353 91 841788

Italia

Azienda Terapeutica Italiana **A.T.I.** s.r.l.
Via Emilia, 285
Ozzano dell'Emilia (BO),
Italia

Κύπρος

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Co. Galway
IE - Ireland
Τηλ: + 353 91 841788

Latvija

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Co. Galway
IE - Ireland
Tel: + 353 91 841788

Lietuva

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Co. Galway
IE - Ireland
Tel: + 353 91 841788

România

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Co. Galway
IE - Ireland
Tel: + 353 91 841788

Slovenija

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Co. Galway
IE - Ireland
Tel: + 353 91 841788

Slovenská republika

Miestny zástupca držiteľa rozhodnutia o
registrácii:
Orion Pharma s.r.o.
orion@orionpharma.sk

Suomi/Finland

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Co. Galway
IE - Ireland
Puh/Tel: + 353 91 841788

Sverige

Information lämnas av:
Orion Pharma AB, Animal Health, Danderyd

United Kingdom (Northern Ireland)

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Co. Galway
IE - Ireland
Tel: + 353 91 841788