

ANNESS I
KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU

Simparica Trio pilloli li jintmagħdu għal klieb 1.25–2.5 kg
Simparica Trio pilloli li jintmagħdu għal klieb >2.5–5 kg
Simparica Trio pilloli li jintmagħdu għal klieb >5–10 kg
Simparica Trio pilloli li jintmagħdu għal klieb >10–20 kg
Simparica Trio pilloli li jintmagħdu għal klieb >20–40 kg
Simparica Trio pilloli li jintmagħdu għal klieb >40–60 kg

2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull pillola fiha:

Sustanza Attiva:

Simparica Trio pilloli li jintmagħdu	sarolaner (mg)	moxidectin (mg)	pyrantel (bhala embonate) (mg)
għal klieb 1.25–2.5 kg	3	0.06	12.5
għal klieb >2.5–5 kg	6	0.12	25
għal klieb >5–10 kg	12	0.24	50
għal klieb >10–20 kg	24	0.48	100
għal klieb >20–40 kg	48	0.96	200
għal klieb >40–60 kg	72	1.44	300

Ingredjenti oħra:

Kompożizzjoni kwalitattiva tal-ingredjenti u kostitwenti oħra	Kompożizzjoni kwantitattiva jekk dik l-informazzjoni hija essenzjali għall-ghoti kif xieraq tal-prodott mediċinali veterinarju
Hypromellose	
Lactose monohydrate	
Sodium starch glycolate type A	
Meglumine	
Butylhydroxytoluene (E321)	0.018%
Pigment blend 018 (Sunset Yellow FCF (E110), Allura Red (E129), Indigo Carmine (E132))	
Hydroxypropylcellulose	
Silica, colloidal anhydrous	
Magnesium stearate	
Maize starch	
Confectioner's sugar	
Glucose, liquid	
Pork liver powder	
Hydrolysed vegetable protein	
Gelatin	
Wheat germ	
Calcium hydrogen phosphate anhydrous	

Pillola lewn kannella fl-aħmar, b'forma pentagonal bl-ixfra ttondjati. Il-pillola hija mnaqqxa bis-saħħa tas-sarolaner fuq wiċċ wieħed tal-pillola.

3. TAGHRIF KLINIKU

3.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott

Klieb

3.2 Indikazzjonijiet għal użu tal-prodott li jispeċifikaw l-ispeċi li fuqhom se jintuża l-prodott.

Għal klieb b'infestazzjonijiet jew f'riskju ta' infestazzjonijiet imħallta ta' parassiti esterni u interni. Il-prodott medicinali veterinarju huwa indikat esklussivament meta l-użu kontra l-qurdien, il-briegħed jew il-hurrieq u nematodi gastro-intestinali huwa indikat fl-istess ħin. Fl-istess ħin, il-prodott medicinali veterinarju jipprovdi effikaċja għall-prevenzjoni ta' mard tal-heartworm, anġjostrongiloži u telażżej-żo.

Ettoparassiti:

- Għat-trattament ta' infestazzjonijiet tal-qurdien. Il-prodott medicinali veterinarju għandu attivitā immedjata u persistenti li toqtol il-qurdien għal 5 ġimħat kontra *Ixodes hexagonus*, *Ixodes ricinus* u *Rhipicephalus sanguineus* u għal 4 ġimħat kontra *Dermacentor reticulatus*;
- Għat-trattament ta' infestazzjonijiet tal-briegħed (*Ctenocephalides felis* u *Ctenocephalides canis*). Il-prodott medicinali veterinarju għandu attivitā immedjata u persistenti li toqtol il-briegħed kontra infestazzjonijiet ġodda għal 5 ġimħat;
- Il-prodott medicinali veterinarju jista' jintuża bhala parti minn strategija ta' trattament ghall-kontroll ta' flea allergy dermatitis (FAD).
- Għat-trattament ta' sarcoptic mange (ikkawżat minn *Sarcoptes scabiei* var. *canis*).
- Għat-trattament ta' demodikoži (ikkawżat minn *Demodex canis*).

Nematodi gastro-intestinali:

Għat-trattament ta' infezzjoiġiet gastro-intestinali bir-roundworm u l-hookworm.

- *Toxocara canis* adulti mmaturi (L5) u adulti;
- *Ancylostoma caninum* larvae L4, adulti immaturi (L5) u adulti;
- *Toxascaris leonina* adulti;
- *Uncinaria stenocephala* adulti.

Nematodi oħra:

- Ghall-prevenzjoni ta' mard tal-heartworm (*Dirofilaria immitis*);
- Ghall-prevenzjoni ta' anġjostrongiloži billi jitnaqqsu l-livelli ta' infezzjoni mill-istadji ta' adulti immaturi (L5) ta' *Angiostrongylus vasorum*.
- Ghall-prevenzjoni tal-izvilupp tat-telażżej (infezzjoni tal-ghajnej bid-dud adult ta' *Thelazia callipaeda*).

3.3 Kontraindikazzjonijiet

Tużax f'każijiet ta' ipersensittività għall-ingredjenti attivi jew ingredjenti oħra mhux attivi.

3.4 Twissijiet speċjali

Il-qurdien u l-briegħed iridu jibdew jieklu minn fuq l-annimal ospitanti sabiex jiġu esposti għas-sarolaner; għalhekk ir-riskju li jiġi trasmess mard li jingarr mill-parassiti ma jistax jiġi eskluz.

Il-prodott medicinali veterinarju muhwiex effettiv kontra l-forma adulta ta' *D. immitis*: Madankollu, l-amministrazzjoni aċċidentalni lil klieb infettati bil-heartworms adulti m'għandhiex tqajjem thassib dwar is-sigurtà. Klieb f'żoni endemici (jew dawk li vvjaġġaw lejn żoni endemici) jistgħu jkunu infettati

b'heartworms adulti. Il-manteniment tal-effikaċja ta' macrocyclic lactones hija kritika għall-kontroll ta' *Dirofilaria immitis*. Biex jitnaqqas ir-riskju għal selezzjoni ta' rezistenza, huwa rakkomandat li l-kleb għandhom jiġu eżaminati fil-bidu ta' kull staġġun ta' kura preventiva, kemm għall-antigeni li qed jiċċirkolaw kif ukoll għal microfilariae fid-demm. Għandhom jiġu ttrattati biss klieb negattivi.

Rezistenza mill-parassiti għal kull klassi partikolari ta' parassitiċiidi tista' tiżviluppa wara użu frekwenti u rripetut bi prodott ta' dik il-klassi. Għalhekk, l-užu ta' dan il-prodott għandu jkun ibbażat fuq valutazzjoni ta' kull każ individwali u fuq informazzjoni epidemjologika lokali dwar is-suxxettibilità attwali tal-ispeċċi mmirati biex b'hekk titnaqqas il-possibilità għal selezzjoni ta' rezistenza fil-futur.

3.5 Prekawzjonijiet speċjali għall-użu

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeċċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Fin-nuqqas ta' tagħrif disponibbli, it-trattament ta' ġriewi ta' età anqas minn 8 ġimħat u/jew klieb ta' piż anqas minn 1.25 kg għandu jkun ibbażat skont il-valutazzjoni tal-benefiċċju u r-riskju mill-veterinarju responsab bli.

Il-prodott kien ittollerat sew fi klieb li għandhom nuqqas tal-multidrug-resistance-protein 1 (MDR1 -/-). Mandankollu, f'razez sensitivi li jinkludu imma mhux neċċessarjament limitati għall-Collies u speci relatati, id-doża rakkomandata għandha tigħi osservata bir-reqqa.

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-annimali:

Aħsel idejk wara li tmixx il-prodott.

Jekk jittiekel b'mod aċċidental, il-prodott jiista' jwassal għal effetti mhux mixtieqa bħal sinjal stimolanti newroloġiċi li jghaddu. Biex jiġi evitat li tfal jilhqqu l-prodott, il-pilloli li jintmagħdu għandhom jitneħħew mill-folja waħda waħda u meta jkun hemm bżonn biss. Il-folja għandha titqiegħed lura fil-kaxxa immedjatamente wara l-užu u l-kaxxa għandha tinhażen fejn ma tidħirx u ma tintlaħaqx mit-tfal. F'każ li jittiekel b'mod aċċidental, fitteż parir mediku fil-pront u uri l-fuljett ta' tagħrif jew it-tikketta lit-tabib.

Prekawzjonijiet speċjali għall-protezzjoni tal-ambjent:

Mhux applikabbli.

3.6 Effetti mhux mixtieqa

Klieb:

Rari ħafna (<1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluż rapporti iż-żolati):	Sinjali gastrointestinali (bħal remettar u dijarea) ¹ Taqlib sistemiku (bħal telqa, anoressija) ¹ Sinjali newroloġiċi (bħal roghoda, atassja jew konvulżjonijiet) ²
--	--

¹Fl-akbar biċċa tal-każijiet is-sinjali kienu ħief u li jgħaddu.,,

²Fl-akbar biċċa tal-każijiet is-sinjali kienu jgħaddu.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott medicinali veterinarju. Ir-rapporti għandhom jintbagħtu, preferibbilm permezz ta' veterinarju, jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-taqegħid fis-suq jew ir-rappreżtant lokali tiegħi jew lill-awtorità nazzjonali kompetenti permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali. Ara wkoll is-sezzjoni “Dettalji ta' kuntatt” tal-fuljett ta’ tagħrif.

3.7 Użu fit-tqala, fit-treddigħ u fi żmien il-bidien

Is-sigurtà tal-prodott medicinali veterinarju ma ġietx stabbilita waqt it-tqala u fit-treddigħ jew f'animali intenzjonati għat-tgħammir.

Tqala u treddigħ:

L-użu f'dawn l-annimali mhux rakkomandat.

Fertilità:

L-użu f'dawn l-annimali mhuwiex rakkomandat.

3.8 Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra jew forom oħra ta' interazzjoni

Xejn li hu magħruf.

Il-macrocyclic lactones inkluż il-moxidectin intwerew li huma substrati ghall-p-glycoprotein. Għalhekk, waqt it-trattament bil-prodott medicinal veterinarju, prodotti oħra li jistgħu jfixxku l-p-glycoprotein (eż- cyclosporine, ketoconazole, spinosad, verapamil) għandhom jintużaw fl-istess hin biss skont il-valutazzjoni tal-benefiċju u r-riskju mill-veterinarju responsabbi.

3.9 Metodi ta' amministrazzjoni u dožaġġ

Għal użu orali.

Doža:

Il-prodott medicinali veterinarju għandu jiġi amministrat b'doża ta' 1.2-2.44 mg/kg ta' sarolaner, 0.024-0.048 mg/kg ta' moxidectin u 5-10 mg/kg ta' pyrantel skont it-tabella li ġejja:

Piż tal-ġisem (kg)	Saħħha tal-pillola 3 mg/0.06 mg/12.5 mg	Saħħha tal-pillola 6 mg/0.12 mg/25 mg	Saħħha tal-pillola 12 mg/0.24 mg/50 mg	Saħħha tal-pillola 24 mg/0.48 mg/100 mg	Saħħha tal-pillola 48 mg/0.96 mg/200 mg	Saħħha tal-pillola 72 mg/1.44 mg/300 mg
1.25–2.5 kg	1					
>2.5–5 kg		1				
>5–10 kg			1			
>10–20 kg				1		
>20–40 kg					1	
>40–60 kg						1
>60 kg	Kombinazzjoni xierqa ta' pilloli					

Biex jiġi žgurat dožaġġ korrett il-piż tal-ġisem għandu jiġi ddetterminat b'mod preċiż kemm jista' jkun.

Metodu ta' amministrazzjoni:

Il-pilloli jistgħu jiġu amministrati mal-ikel jew mingħajr l-ikel.

Il-pilloli Simparica Trio għandhom togħma tajba u l-maġġoranza tal-klieb jeħduhom faċilment meta jiġi offruti mis-sid. Jekk il-pillola ma titteħidx voluntarjamnet mill-kelb tista' tingħata mal-ikel jew direttament fil-ħalq. Il-pilloli m'għandhomx jinqasmu.

Skeda tat-trattament:

L-iskeda tat-trattament għandha tkun ibbażata fuq dijanjozi veterinarja, is-sitwazzjoni epidemjoloġika lokali u/jew is-sitwazzjoni epidemjoloġika f'żoni oħra fejn żar jew ser iżur il-kelb. Jekk skont l-opinjoni veterinarja hemm bżonn ta' amministrazzjoni(jiet) oħra tal-prodott, kull amministrazzjoni oħra għandha ssegwi l-iskeda ta' intervall minimu ta' xahar.

Il-prodott għandu jintuża biss fil-klieb meta t-trattament tal-qurdien/briegħed/ħurrieq u nematodi gastro-intestinali huwa indikat fl-istess ħin. Fl-assenza tar-riskju ta' infestazzjoni mħallta fl-istess ħin, għandha tintuża parassitiċida bi spetru idjaq.

Trattament ta' infestazzjonijiet ta' briegħed u qurdien u nematodi gastro-intestinali:

Il-prodott mediciċinali veterinarju jista' jintuża bħala parti mit-trattament staġjonal tal-briegħed u l-qurdien (minnflok prodott b'sustanza attiva waħda kontra l-briegħed u l-qurdien) fi klieb misjuba li għandhom infel-żejja b'nematiġi gastro-intestinali fl-istess ħin. Trattament wieħed huwa effikaċi għat-trattament ta' nematodi gastro-intestinali. Wara t-trattament tal-infezzjoni bin-nematiġi, trattamenti li jsegwu għall-briegħed u l-qurdien għandhom isiru bi prodott b'sustanza attiva waħda.

Prevenzjoni ta' mard tal-heartworm u angjostrongilozi:

Amministrazzjoni waħda tipprevjeni ukoll il-mard tal-lungworm (billi jitnaqqsu l-adulti immaturi (L5) ta' *A. vasorum* u l-mard tal-heartworm (*D. immitis*) għal xahar. Meta l-prodott jingħata minflok prodott ieħor għall-prevenzjoni tal-lungworm u l-heartworm, l-ewwel doža tal-prodott għandha tingħata fi żmien xahar mill-aħħar doža tal-prodott mediciċinali veterinarju ta' qabel. F'żoni endemiċi, il-klieb għandhom jircievu trattamenti ta' prevenzjoni tal-lungworm u/jew tal-heartworm f'intervalli ta' xahar. Huwa rrakkomandat li t-trattament għall-prevenzjoni tal-heartworm għandu jitkompli tal-anqas sa xahar wara l-aħħar deher tan-nemus.

*Għall-prevenzjoni tal-iżvilupp tat-telażjozi (infezzjoni tal-ghajn bid-dud adult ta' *Thelazia callipaeda*):*

Amministrazzjoni tal-prodott kull xahar tipprevjeni l-iżvilupp ta' infezzjoni tal-ghajn bid-dud adult ta' *Thelazia callipaeda*.

*Għat-trattament ta' demodikozi (ikkawżat minn *Demodex canis*):*

L-amministrazzjoni ta' doža waħda fix-xahar għal xahrejn fuq xulxin hija effikaċi u twassal għal titjib b'saħħħtu tas-sinjalji kliniči. It-trattament għandu jitkompli sakemm il-frak tal-ġilda jiġi negattiv tal-anqas għal xahrejn fuq xulxin b'intervall ta' xahar. Billi id-demodikozi hija marda b'ħafna fatturi, ikun parir tajjeb jekk jiġu trattati b'mod xieraq kundizzjonijiet ulterjuri li jistgħu jikkontribwixxu.

*Għat-trattament ta' sarcoptic mange (ikkawżat minn *Sarcoptes scabiei var. canis*):*

L-amministrazzjoni ta' doža waħda fix-xahar għal xahrejn fuq xulxin. Jista' jkun hemm bżonn ta' amministrazzjonijiet oħra tal-prodott kull xahar bażat fuq stima klinika u qxur tal-ġilda.

3.10 Sintomi ta' doža eċċessiva (u fejn applikabbli, proceduri ta' emergenza u antidoti)

Ma ġewx osservati effetti mhux mixtieqa fi ġriewi f'saħħithom ta' 8 ġimħat amministrati 5 darbiet aktar mid-doža rakkodata kull xahar għal seba' amministrazzjoni jiet konsekuttivi.

Fi studju fil-laboratorju, il-prodott kien ittollerat sew fi klieb b'defiċjenza fil-multidrug-resistance-protein 1 (MDR1 -/-) wara doža waħda amministrata fil-ħalq f'doža 3 darbiet aktar minn dik rakkodata. Wara amministrazzjoni waħda 5 darbiet aktar minn dik rakkodata lil din l-ispeċi ta' kelb sensittiv, ġew osservati atassja li tgħaddi u/jew faxxikulazzjoni muskolari.

3.11 Restrizzjonijiet speċjali għall-użu u kundizzjonijiet speċjali għall-użu, inkluži restrizzjonijiet dwar l-użu ta' prodotti mediciċinali veterinarji antimikrobiċi u antiparassitiċi sabiex jiġi limitat ir-riskju ta' rezistenza

Mħux applikabbli.

3.12 Perjodi ta' tiżmim

Mħux applikabbli.

4. INFORMAZZJONI FARMAKOLOGIKA

4.1 Kodiċi ATC veterinarja: QP54AB52

4.2 Kwalitajiet farmakodinamiċi

Sarolaner huwa akkariċida u insetticida tal-familja isoxazoline. Il-mira primarja tal-azzjoni ta' sarolaner fl-insetti u l-akkaridi hija l-blokk funzjonal tal-ligand-gated chloride channels (Reċetturi-GABA u reċetturi-glutamate). Sarolaner jimblokka l-GABA- u l-glutamate-gated chloride channels tas-sistema nervuża centrali tal-insetti u tal-akkaridi. L-abbinar tas-sarolaner ma' dawn ir-reċetturi ifixkel il-moviment tal-ijoni tal-kloru mill-GABA u l-glutamate-gated ion channels, u dan iwassal għal zieda fl-istimulazzjoni tan-nervituri u l-mewt tal-parassiti mmirati. Sarolaner juri qawwa funzjonal ogħla biex jimblokka r-reċetturi tal-insetti/akkaridi meta mqabbel mar-reċetturi tal-mammiferi. Sarolaner ma jinteraqgħixx ma' siti t'abbinar t'insejji magħrufa ta' nikotiniċi jew GABAergic oħrajn bħal neonicotinoids, fiproles, milbemycins, avermectins u cyclodienes. Sarolaner huwa attiv kontra briegħed adulti (*Ctenocephalides felis* u *Ctenocephalides canis*) kif ukoll ħafna speċi ta' qurdien bħal *Dermacentor reticulatus*, *Ixodes hexagonus*, *Ixodes ricinus* u *Rhipicephalus sanguineus*, kif ukoll il-ħirrieq *Demodex canis* u *Sarcoptes scabiei* var. *canis*.

Qurdien fuq l-annimal qabel l-amministrazzjoni jew minn infestazzjonijiet ġodda wara l-amministrazzjoni tal-prodott jinqatlu fi żmien 48 siegħa. Ghall-ispeċi *I. ricinus*, il-bidu tal-effikaċja huwa fi żmien 24 siegħa, matul il-perjodu ta' 35 ġurnata wara l-amministrazzjoni tal-prodott.

Għall-briegħed, l-effett jintlaħaq fi żmien 12 sa 24 siegħa mit-twaħħil sa ġumes ġimġħat wara l-amministrazzjoni tal-prodott. Briegħed fuq l-annimal qabel l-amministrazzjoni jinqatlu fi żmien 8 sigħat. Il-prodott mediciċinali veterinarju joqtol briegħed ġodda li jitfaċċaw fuq il-kelb qabel ma jkunu jistgħu jibidu u b'hekk jipprevjeni kontaminazzjoni ambjentali tal-briegħed f'dawk iż-żoni li għalihom għandu aċċess il-kelb.

Moxidectin huwa macrocyclic lactone tat-tieni generazzjoni tal-familja tal-milbemycin. L-attività principali tiegħu hija li jifixkel it-trażmissjoni newromuskolari fil-livell tal-glutamate-gated chloride channels u, b'mod anqas, tal-GABA (gamma amino butyric acid)-gated channels. Dan it-tharbit iwassal għal-ftuħ tal-kanali tal-kloru fuq il-postsynaptic junction biex iħalli influss tal-ijoni tal-kloru. Dan iwassal għal telqa paralitika u fl-ahħar mewt tal-parassiti esposti għall-mediciċina. Moxidectin huwa attiv kontra *Toxocara canis* adulti, larve L4 u stadji immaturi (L5) ta' *Ancylostoma caninum*, L4 ta' *Dirofilaria immitis* u stadji immaturi (L5) ta' *Angiostrongylus vasorum* u *Thelazia callipaeda*.

Pyrantel huwa nicotinic acetylcholine (ACh) channel receptor (nAChR) agonist. Pyrantel jikkopja l-effetti agonistoċi ta' ACh b'abbinar qawwi mas-subtype specific ionophoric nAChRs fin-nematodi, waqt li ma jabbinax mal-muscarinic mAChRs. Wara l-abbinar mar-reċetturi jinfethu l-kanali u jħallu influss ta' katijoni li jirriżulta f'effetti ta' dipolarizzazzjoni u stimular tal-muskolu tan-nematodi, li fl-ahħar iwassal għal paraliżi spastika u mewt tad-dud. Pyrantel huwa attiv kontra stadji immaturi (L5) u adulti ta' *Toxocara canis*, adulti ta' *Ancylostoma caninum*, *Toxascaris leonina* and *Uncinaria stenocephala*.

F'din it-taħlita fissa, moxidectin u pyrantel joffru effikaċja anti-elminitka kumplimentari permezz ta'sistemi ta'attività distinti. B'mod partikulari, iż-żewġ sustanzi attivi jikkontribwixxu għall-effikaċja kompleta kontra n-nematodi gastro-intestinali *Ancylostoma caninum* u *Toxocara canis*.

4.3 Kwalitajiet farmakokinetiči

Sarolaner jiġi assorbit b'mod sistemiku faċilment u malajr wara dožaġġ orali, u jilhaq l-ogħla konċentrazzjoni fil-plażma fi żmien 3.5 sigħat (t_{max}) wara amministrazzjoni b'bijoddisponibilità għolja ta' 86.7%. Sarolaner huwa eliminat bil-mod mill-plażma half-life ta' bejn wieħed u ieħor 12-il jum) permezz ta' eliminazzjoni mill-marrara u mal-ippurgar b'kontribuzzjoni minuri għal tneħħija metabolika.

Moxidectin jiġi assorbit b'mod sistemiku faċilment u malajr wara dožagg orali, u jilhaq l-ogħla konċentrazzjoni fil-plażma fi żmien 2.4 sigħat (t_{max}) wara amministrazzjoni u b'bijodisponibilità ta' 66.9%. Moxidectin huwa eliminat bil-mod mill-plażma half-life ta' bejn wieħed u ieħor 11-il jum) permezz ta' eliminazzjoni mill-marrara u mal-ippurgar b'kontribuzzjoni minuri għal tneħħija metabolika.

Pyrantel embonate huwa assorbit mill-anqas u l-parti assorbita għandha t_{max} ta' siegħa u nofs u half-life ta' 7.7 sigħat. Pyrantel jiġi eliminat mal-ippurgar u porżjon żgħir li jiġi assorbit jiġi eliminat l-aktar mal-urina.

L-istat prandjali tal-klieb ma jaffettwax l-ammont ta' assorbiment ta' sarolaner u moxidectin.

5. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

5.1 Inkompatibbiltajiet magħġuri

Mhux applikabbli.

5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediciinali

Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediciinali veterinarju kif ippakkjat għall-bejgh: 30 xahar.

5.3 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinħażen

Aħażen taħbi it-30 °C.

5.4 In-natura u l-ġħamla tal-ippakkjjar li jmiss mal-prodott

Il-pilloli huma ppakkjati fi strixxi folja/folja tal-aluminju ppakkjati f'kaxxa ta' barra tal-kartun. Kull saħħa ta' pillola hija disponibbli f'pakketti ta' pillola waħda, 3 jew 6 pilloli.

Mhux id-daqsijjiet kollha tal-pakkett jistgħu qiegħdin fis-suq.

5.5 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti mediciinali veterinarji mhux użati jew materjal ieħor għar-rimi li huwa derivat minn dawn il-prodotti

Il-mediciċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku. Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott mediciinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott mediciinali veterinarju skont kif jitkolu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli għall-prodott mediciinali veterinarju kkonċernat.

6. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Zoetis Belgium

7. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/2/19/243/001-018

8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 17/09/2019.

9. DATA TAL-AHHAR REVIŽJONI TAL-KARTTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOOSR

10. KLAFFIKAZZJONI TAL-PRODOTTI MEDICINALI VETERINARJI

Prodott medicijnali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicijnali veterinarju hija disponibbli fil-Baži tad-data tal-prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANNESS II

**KONDIZZJONIJIET U HTIĞIJIET OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID
FIS-SUQ**

Xejn.

ANNESS III
TIKKETTA U L-FULJETT TA' TAGHRIF

A. TIKKETTA

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**KAXXA TAL-KARTUN****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU**

Simparica Trio pilloli li jintmagħdu għal klieb 1.25–2.5 kg

Simparica Trio pilloli li jintmagħdu għal klieb >2.5–5 kg

Simparica Trio pilloli li jintmagħdu għal klieb >5–10 kg

Simparica Trio pilloli li jintmagħdu għal klieb >10–20 kg

Simparica Trio pilloli li jintmagħdu għal klieb >20–40 kg

Simparica Trio pilloli li jintmagħdu għal klieb >40–60 kg

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA

sarolaner 3 mg/moxidectin 0.06 mg/pyrantel (bħala embonate) 12.5 mg

sarolaner 6 mg/moxidectin 0.12 mg/pyrantel (bħala embonate) 25 mg

sarolaner 12 mg/moxidectin 0.24 mg/pyrantel (bħala embonate) 50 mg

sarolaner 24 mg/moxidectin 0.48 mg/pyrantel (bħala embonate) 100 mg

sarolaner 48 mg/moxidectin 0.96 mg/pyrantel (bħala embonate) 200 mg

sarolaner 72 mg/moxidectin 1.44 mg/pyrantel (bħala embonate) 300 mg

3. DAQS TAL-PAKKETT

Pillola waħda

3 pilloli

6 pilloli

4. SPEĆI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT

Klieb.

5. INDIKAZZJONIJIET**6. MODI TA' AMMINISTRAZZJONI**

Użu orali.

7. ŻMIEN TA' TIŻMIM**8. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {xahar/sena}

9. KUNDIZZJONIJIET SPEĆJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŽEN

Aħżeen taħt it-30 °C.

10. IL-KLIEM “AQRA L-FULJETT TA’ TAGħrif Qabel L-UŻU”

Aqra il-fuljett ta’ tagħrif qabel l-użu.

11. IL-KLIEM “GHALL-KURA TAL-ANNIMALI BISS”

Għall-kura tal-annimali biss. Għandu jingħata biss b’riċetta veterinarja.

12. IL-KLIEM “ŻOMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL”

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

13. L-ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Zoetis Belgium

14. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/2/19/243/001 (3 mg / 0.06 mg / 12.5 mg, pillola)
EU/2/19/243/002 (3 mg / 0.06 mg / 12.5 mg, 3 pilloli)
EU/2/19/243/003 (3 mg / 0.06 mg / 12.5 mg, 6 pilloli)
EU/2/19/243/004 (6 mg / 0.12 mg / 25 mg, pillola)
EU/2/19/243/005 (6 mg / 0.12 mg / 25 mg, 3 pilloli)
EU/2/19/243/006 (6 mg / 0.12 mg / 25 mg, 6 pilloli)
EU/2/19/243/007 (12 mg / 0.24 mg / 50 mg, pillola)
EU/2/19/243/008 (12 mg / 0.24 mg / 50 mg, 3 pilloli)
EU/2/19/243/009 (12 mg / 0.24 mg / 50 mg, 6 pilloli)
EU/2/19/243/010 (24 mg / 0.48 mg / 100 mg, pillola)
EU/2/19/243/011 (24 mg / 0.48 mg / 100 mg, 3 pilloli)
EU/2/19/243/012 (24 mg / 0.48 mg / 100 mg, 6 pilloli)
EU/2/19/243/013 (48 mg / 0.96 mg / 200 mg, pillola)
EU/2/19/243/014 (48 mg / 0.96 mg / 200 mg, 3 pilloli)
EU/2/19/243/015 (48 mg / 0.96 mg / 200 mg, 6 pilloli)
EU/2/19/243/016 (72 mg / 1.44 mg / 300 mg, pillola)
EU/2/19/243/017 (72 mg / 1.44 mg / 300 mg, 3 pilloli)
EU/2/19/243/018 (72 mg / 1.44 mg / 300 mg, 6 pilloli)

15. NUMRU TAL-LOTT

Lott {numru}

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ UNITAJIET ŻGHAR TA' IPPAKKJAR LI
JMISS MAL-PRODOTT**

BLISTER

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

Simparica Trio



2. ID-DETTALJI KWANTITATTIVI TAS-SUSTANZI ATTIVI

1.25–2.5 kg

>2.5–5 kg

>5–10 kg

>10–20 kg

>20–40 kg

>40–60 kg

3 mg/0.06 mg/12.5 mg

6 mg/0.12 mg/25 mg

12 mg/0.24 mg/50 mg

24 mg/0.48 mg/100 mg

48 mg/0.96 mg/200 mg

72 mg/1.44 mg/300 mg

3. NUMRU TAL-LOTT

Lott {numru}

4. DATA TA' SKADENZA

Exp. {xahar/sena}

B. FULJETT TA' TAGHRIF

FULJETT TA' TAGHRIF GHAL:

1. L-isem tal-prodott medicinali veterinarju

Simparica Trio pilloli li jintmagħdu għal klieb 1.25–2.5 kg
Simparica Trio pilloli li jintmagħdu għal klieb >2.5–5 kg
Simparica Trio pilloli li jintmagħdu għal klieb >5–10 kg
Simparica Trio pilloli li jintmagħdu għal klieb >10–20 kg
Simparica Trio pilloli li jintmagħdu għal klieb >20–40 kg
Simparica Trio pilloli li jintmagħdu għal klieb >40–60 kg

2. Kompożizzjoni

Kull pillola fiha:

Sustanza Attiva:

Simparica Trio pilloli li jintmagħdu	sarolaner (mg)	moxidectin (mg)	pyrantel (bhala embonate) (mg)
għal klieb 1.25–2.5 kg	3	0.06	12.5
għal klieb >2.5–5 kg	6	0.12	25
għal klieb >5–10 kg	12	0.24	50
għal klieb >10–20 kg	24	0.48	100
għal klieb >20–40 kg	48	0.96	200
għal klieb >40–60 kg	72	1.44	300

Ingredjenti oħra:

Butylhydroxytoluene (E321, 0.018%). Koloranti: Sunset Yellow FCF (E110), Allura Red (E129), Indigo Carmine (E132).

Pillola lewn kannella fl-aħmar, b'forma pentagonal bl-ixfra ttondjati. Il-pillola hija mnaqqxa bis-saħħha tas-sarolaner fuq wiċċi wieħed tal-pillola.

3. Speċi li għalihom huwa indikat il-prodott

Klieb.

4. Indikazzjonijiet ghall-użu

Għal klieb b'infestazzjonijiet jew f'riskju ta' infestazzjonijiet mħallta ta' parassiti esterni u interni. Il-prodott medicinali veterinarju huwa indikat esklusivament meta l-užu kontra l-qurdien, il-briegħed jew il-ħurrieq u nematodi gastro-intestinali huwa indikat fl-istess hin. Fl-istess hin, il-prodott medicinali veterinarju jipprovdi effikaċja għall-prevenzjoni ta' mard tal-heartworm u angjostrongiloži u telażjozi.

Ettoparassiti:

- Għat-trattament ta' infestazzjonijiet tal-qurdien. Il-prodott medicinali veterinarju għandu attivitā immedjata u persistenti li toqtol il-qurdien għal 5 ġimħat kontra *Ixodes hexagonus*, *Ixodes ricinus* u *Rhipicephalus sanguineus* u għal 4 ġimħat kontra *Dermacentor reticulatus* ;
- Għat-trattament ta' infestazzjonijiet tal-briegħed (*Ctenocephalides felis* u *Ctenocephalides canis*). Il-prodott medicinali veterinarju għandu attivitā immedjata u persistenti li toqtol il-briegħed kontra infestazzjonijiet godda għal 5 ġimħat ;

- Il-prodott medicinali veterinarju jista' jintuża bħala parti minn strategija ta' trattament għall-kontroll ta' flea allergy dermatitis (FAD).
- Għat-trattament ta' sarcoptic mange (ikkawżat minn *Sarcoptes scabiei* var. *canis*).
- Għat-trattament ta' demodikoži (ikkawżat minn *Demodex canis*).

Nematodi gastro-intestinali:

Għat-trattament ta' infezzjoijet gastro-intestinali bir-roundworm u l-hookworm.

- *Toxocara canis* adulti mmatu (L5) u adulti;
- *Ancylostoma caninum* larvae L4, adulti immaturi (L5) u adulti;
- *Toxascaris leonina* adulti;
- *Uncinaria stenocephala* adulti.

Nematodi oħra:

- Ghall-prevenzjoni ta' mard tal-heartworm (*Dirofilaria immitis*);
- Ghall-prevenzjoni ta' angiostrongiloži billi jitnaqqsu l-livelli ta' infezzjoni mill-istadji ta' adulti immaturi (L5) ta' *Angiostrongylus vasorum*.
- Ghall-prevenzjoni tal-iżvilupp tat-telażjoži (infezzjoni tal-ghajn bid-dud adult ta' *Thelazia callipaeda*).

5. Kontraindikazzjonijiet

Tużax f'każijiet ta' ipersensittività għall-ingredjenti attivi jew ingredjenti oħra mhux attivi.

6. Twissijiet speċjali

Twissijiet speċjali:

Il-qurdien u l-briegħed iridu jibdew jieklu minn fuq l-annimal ospitanti sabiex jiġu esposti għas-sarolaner; għalhekk ir-riskju li jiġi trasmess mard li jingarr mill-parassiti ma jistax jiġi eskluż.

Il-prodott medicinali veterinarju muhuwiex effettiv kontra l-forma adulta ta' *D. immitis*: Madankollu, l-amministrazzjoni aċċidentalni lil klieb infettati bil-heartworms adulti m'għandhiex tqajjem thassib dwar is-sigurtà. Klieb f'żoni endemiċi (jew dawk li vyjaġġaw lejn żoni endemiċi) jistgħu jkunu infettati b'heartworms adulti. Il-manteniment tal-effikaċċja ta' macrocyclic lactones hija kritika għall-kontroll ta' *Dirofilaria immitis*. Biex jitnaqqas ir-riskju għal selezzjoni ta' rezistenza, huwa rakkomandat li l-klieb għandhom jiġu eżaminati fil-bidu ta' kull stagħun ta' kura preventiva, kemm għall-antiġeni li qed jiċċirkolaw kif ukoll għal microfilariae fid-demm. Għandhom jiġu ttrattati biss klieb negattivi.

Rezistenza mill-parassiti għal kull klassi partikolari ta' parassiticidi tista' tiżviluppa wara użu frekwenti u rripetut bi prodott ta' dik il-klassi. Għalhekk, l-użu ta' dan il-prodott għandu jkun ibbażat fuq valutazzjoni ta' kull każ individwali u fuq informazzjoni epidemiologika lokali dwar is-suxxettibilità attwali tal-ispeċċi mmirati biex b'hekk titnaqqas il-possibilità għal selezzjoni ta' rezistenza fil-futur.

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeċċi għal xiex huwa indikat:

Fin-nuqqas ta' tagħrif disponibbli, it-trattament ta' ġriewi ta' età anqas minn 8 ġimġħat u/jew klieb ta' piż anqas minn 1.25 kg għandu jkun ibbażat skont il-valutazzjoni tal-benefiċċju u r-riskju mill-veterinarju responsabbi.

Il-prodott kien ittollerat sew fi klieb li għandhom nuqqas tal-multidrug-resistance-protein 1 (MDR1 -/). Madankollu, f'razez sensittivi li jinkludu imma mhux neċċessarjament limitati għall-Collies u speċi relatati, id-doża rakkomandata għandha tiġi osservata bir-reqqa.

Prekawzjonijiet specjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-animali:

Aħsel idejk wara li tmiss il-prodott.

Jekk jittiekel b'mod aċċidentalni, il-prodott jista' jwassal għal effetti mhux mixtieqa bħal sinjal stimolanti newroloġiċi li jghadu. Biex jiġi evitat li tfal jilhqu l-prodott, il-pilloli li jintmagħidu għandhom jitneħħew mill-folja waħda waħda u meta jkun hemm bżonn biss. Il-folja għandha titqiegħed lura fil-kaxxa immedjatament wara l-użu u l-kaxxa għandha tinhażen fejn ma tidhirx u ma tintlaħaqx mit-tfal. F'każ li jittiekel b'mod aċċidentalni, fittex parir mediku fil-pront u uri l-fuljett ta' tagħrif jew it-tikketta lit-tabib.

Tqala u treddiġħ:

Is-sigurtà tal-prodott medicinali veterinarju ma ġietx stabbilita waqt it-tqala u fit-treddiġħ jew f'animali intenzjonati għat-tgħammir. L-użu f'dawn l-animali mhux rakkomandata.

Fertility:

Is-sigurtà tal-prodott medicinali veterinarju ma ġietx stabilita fi klieb tat-tgħammir. L-użu f'dawn l-animali mhuwiex rakkomandata.

Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra u forom oħra ta' interazzjoni:

Xejn li hu magħruf.

Il-macrocyclic lactones inkluż il-moxidectin intwerew li huma substrati għall-p-glycoprotein. Għalhekk, waqt it-trattament bil-prodott medicinal veterinarju, prodotti oħra li jistgħu jfixxlu l-p-glycoprotein (eż. cyclosporine, ketoconazole, spinosad, verapamil) għandhom jintużaw fl-istess ħin biss skont il-valutazzjoni tal-benefiċju u r-riskju mill-veterinarju responsabbli.

Doża eċċessiva (sintomi, proċeduri ta' emerġenza, antidoti):

Ma ġewx osservati effetti mhux mixtieqa fi ġriewi f'saħħithom ta' 8 ġimħat amministrati 5 darbiet aktar mid-doża rakkomandata kull xahar għal seba' amministrazzjonijiet konsekuttivi.

Fi studju fil-laboratorju, il-prodott kien ittollerat sew fi klieb b'defiċenza fil-multidrug-resistance-protein 1 (MDR1 -/-) wara doża waħda amministrata fil-ħalq f'doża 3 darbiet aktar minn dik rakkomandata. Wara amministrazzjoni waħda 5 darbiet aktar minn dik rakkomandata lil din l-ispeċi ta' kelb sensittiv, ġew osservati atassja li tgħaddi u/jew faxxikulazzjoni muskolari.

7. Effetti mhux mixtieqa

Klieb:

Rari ħafna

(<1 annimal / 10,000 animal ittrattati, inkluż rapporti iżolati):

Sinjali gastrointestinali (bħal remettar u dijarea)¹

Taqlib sistemiku (bħal telqa, anoressija)¹

Sinjali newroloġiċi (bħal roghoda, atassja jew konvulżjonijiet)²

¹Fl-akbar biċċa tal-każijiet is-sinjali kienu ħief u li jgħaddu.,,

²Fl-akbar biċċa tal-każijiet is-sinjali kienu jgħaddu.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott. Jekk tinnota xi effetti serji anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-mediċina ma hadmitx, jekk jogħġebok ikkuntattja, mal-ewwel, lill-verinarju tiegħek. Tista' tirrapporta wkoll kwalunkwe effett mhux mixtieq lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq jew lir-rappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq billi tuža d-dettalji ta'

kuntatt fit-tmiem ta' dan il-fuljett, jew permezz tas-sistema ta' rapportaġġ nazzjonali <dettalji tas-sistema nazjonali>.

8. Doża għal kull speċi, mod u metodu ta' amministrazzjoni

Użu orali.

Doża:

Il-prodott medicinali veterinarju għandu jiġi amministrat b'doża ta' 1.2-2.44 mg/kg ta' sarolaner, 0.024-0.048 mg/kg ta' moxidectin u 5-10 mg/kg ta' pyrantel skont it-tabella li ġejja:

Piż tal-ġisem (kg)	Saħħha tal-pillola 3 mg/0.06 mg/12.5 mg	Saħħha tal-pillola 6 mg/0.12 mg/25 mg	Saħħha tal-pillola 12 mg/0.24 mg/50 mg	Saħħha tal-pillola 24 mg/0.48 mg/100 mg	Saħħha tal-pillola 48 mg/0.96 mg/200 mg	Saħħha tal-pillola 72 mg/1.44 mg/300 mg
1.25-2.5 kg	1					
>2.5-5 kg		1				
>5-10 kg			1			
>10-20 kg				1		
>20-40 kg					1	
>40-60 kg						1
>60 kg	Kombinazzjoni xierqa ta' pilloli					

Metodu ta' amministrazzjoni:

Il-pilloli jistgħu jiġu amministrati mal-ikel jew mingħajr l-ikel.

Skeda tat-trattament:

L-iskeda tat-trattament għandha tkun ibbażata fuq dijanjosi veterinarja, is-sitwazzjoni epidemjoloġika lokali u/jew is-sitwazzjoni epidemjoloġika f'żoni oħra fejn żar jew ser iżur il-kelb. Jekk skont l-opinjoni veterinarja hemm bżonn ta' amministrazzjoni(jiet) oħra tal-prodott, kull amministrazzjoni oħra għandha ssegwi l-iskeda ta' intervall minimu ta' xahar.

Il-prodott għandu jintuża biss fil-klieb meta t-trattament tal-qurdien/briegħed/hurrieq u nematodi gastro-intestinali huwa indikat fl-istess ħin. Fl-assenza tar-riskju ta' infestazzjoni mħallta fl-istess ħin, għandha tintuża parassitiċida bi spettru idjaq.

Trattament ta' infestazzjonijiet ta' briegħed u qurdien u nematodi gastro-intestinali:

Il-prodott mediciinali veterinarju jista' jintuża bħala parti mit-trattament staġjonal tal-briegħed u l-qurdien (minnflok prodott b'sustanza attiva waħda kontra l-briegħed u l-qurdien) fi klieb misjuba li għandhom infel-żon b'nemtodi gastro-intestinali fl-istess ħin. Trattament wieħed huwa effikaċi għat-trattament ta' nematodi gastro-intestinali. Wara t-trattament tal-infezzjoni bin-nemtodi, trattamenti li jsegu għall-briegħed u l-qurdien għandhom isiru bi prodott b'sustanza attiva waħda.

Prevenzjoni ta' mard tal-heartworm u anġjostrongiloži:

Amministrazzjoni waħda tipprevjeni wkoll il-mard tal-lungworm (billi jitnaqqsu l-adulti immaturi (L5) ta' *A. vasorum* u l-mard tal-heartworm (*D. immitis*) għal xahar. Meta l-prodott jingħata minflok prodott ieħor għall-prevenzjoni tal-lungworm u l-heartworm, l-ewwel doża tal-prodott għandha tingħata fi żmien xahar mill-ahħar doża tal-prodott mediciinali veterinarju ta' qabel. F'żoni endemici, il-klieb għandhom jirċievu trattamenti ta' prevenzjoni tal-lungworm u/jew tal-heartworm f'intervalli ta' xahar. Huwa rrakkommandat li t-trattament għall-prevenzjoni tal-heartworm għandu jitkompli tal-anqas sa xahar wara l-ahħar deher tan-nemus.

Għall-prevenzjoni tal-iżvilupp tat-telażżej (infezzjoni tal-ġħajn bid-dud adult ta' Thelazia callipaeda):

Amministrazzjoni tal-prodott kull xahar tipprevjeni l-iżvilupp ta' infezzjoni tal-ġħajn bid-dud adult ta' *Thelazia callipaeda*.

Għat-trattament ta' demodikoži (ikkawżat minn Demodex canis):

L-amministrazzjoni ta' doża waħda fix-xahar għal xahrejn fuq xulxin hija effikaċi u twassal għal titjib b'saħħtu tas-sinjal kliniči. It-trattament għandu jitkompli sakemm il-frak tal-ġilda jiġi negattiv tal-anqas għal xahrejn fuq xulxin b'intervall ta' xahar. Billi id-demodikoži hija marda b'ħafna fatturi, ikun parir tajjeb jekk jiġu trattati b'mod xieraq kundizzjonijiet ulterjuri li jistgħu jikkontribwixxu.

Għat-trattament ta' sarcoptic mange (ikkawżat minn Sarcoptes scabiei var. canis):

L-amministrazzjoni ta' doża waħda fix-xahar għal xahrejn fuq xulxin. Jista' jkun hemm bżonn ta' amministrazzjonijiet oħra tal-prodott kull xahar bażat fuq stima klinika u qxur tal-ġilda.

9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett

Il-pilloli Simparica Trio għandhom togħma tajba u l-maġġoranza tal-klieb jeħduhom faċilment meta jiġi offruti mis-sid. Jekk il-pillola ma titteħidx voluntarjament mill-kelb tista' tingħata mal-ikel jew direttament fil-ħalq. Il-pilloli m'għandhomx jinqasmu.

10. Perjodi ta' tiżmim

Mhux applikabbli.

11. Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Żomm fejn ma jidħirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

Aħżeen taħt il-30 °C.

Tużax dan il-prodott medicinali veterinarju wara d-data ta' skadenza murija fuq l-istrixxa wara Exp. Id-data ta' skadenza tirreferi għall-aħħar ġurnata ta' dak ix-xahar.

12. Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi

Il-mediċini m'għandhomx jiġi mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott medicinali veterinarju skont kif jitolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli. Dawn il-miżuri għandhom jgħinu sabiex jipproteġu l-ambjent.

Staqsi lill-kirurgu veterinarju jew lill-ispiżjar tiegħek dwar kif l-ahjar li tarmi l-mediċini li ma jkunux aktar meħtieġa.

13. Klassifikazzjoni tal-prodotti medicinali veterinarji

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

14. Numri tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u d-daqṣijiet tal-pakkett

EU/2/19/243/001-018

Il-pilloli huma ppakkjati fi strixxi folja/folja tal-aluminju ppakkjati f'kaxxa ta' barra tal-kartun.

Kull saħħa ta' pillola hija disponibbli f'pakketti ta' pillola waħda, 3 jew 6 pilloli.
Mhux id-daqsjiet kollha tal-pakkett jistgħu qiegħdin fis-suq.

15. Id-data li fiha ġie rivedut l-ahħar il-fuljett ta' tagħrif

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju hija disponibbli fid-Database tal-prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Dettalji ta' kuntatt

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Zoetis Belgium
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-La-Neuve
Il-Belġju

Manifattur responsabbi għall-ħrug tal-lott:

Corden Pharma GmbH
Otto-Hahn-Strasse 1
68723 Plankstadt
Il-Ġermanja

jew

Zoetis Belgium
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-La-Neuve
Il-Belġju

Rappreżentanti lokali u d-dettalji ta' kuntatt biex jiġu rrappurtati effetti mhux mixtieqa:

België/Belgique/Belgien
Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
BE-1930 Zaventem
Tél/Tel: +32 (0) 800 99 189

Република България
Zoetis Belgium
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-La-Neuve
Белгия
Tel: +359 888 51 30 30

Česká republika
Zoetis Česká republika, s.r.o.
náměstí 14. října 642/17
CZ 150 00 Praha
Tel: +420 257 101 111

Lietuva
Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
1930 Zaventem
Belgija
Tel: +370 610 05088

Luxembourg/Luxemburg
Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
1930 Zaventem
Belsch
Tél/Tel: +32 (2) 746 80 11

Magyarország
Zoetis Hungary Kft.
Csörsz u. 41.
HU-1124 Budapest
Tel.: +36 1 224 5200

Danmark

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 København
Tlf: +45 70 20 73 05
adr.scandinavia@zoetis.com

Deutschland

Zoetis Deutschland GmbH
Schellingstr. 1
DE-10785 Berlin
Tel: +49 30 2020 0049
tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com

Eesti

Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
1930 Zaventem
Belgia
Tel: +370 610 05088

Κύπρος

Zoetis Hellas S.A.
Φραγκοκλησιάς 7, Μαρούσι
15125, Αττική
Ελλάδα
Τηλ: +30 210 6791900

España

Zoetis Spain, S.L.
Parque Empresarial Vía Norte Edificio nº1,
c/ Quintanavides nº13
ES-28050 Madrid
Tel: +34 91 4191900

France

Zoetis France
10 rue Raymond David
FR-92240 Malakoff
Tél: +33 (0)800 73 00 65

Hrvatska

Zoetis B.V.
Podružnica Zagreb za promidžbu
Peta Hektorovića 2
HR-10000 Zagreb
Tel: +385 1 6441 462

Malta

Agrimed Limited
Mdina Road, Zebbug ZBG 9016,
MT
Tel: +356 21 465 797

Nederland

Zoetis B.V.
Rivium Westlaan 74
NL-2909 LD Capelle aan den IJssel
Tel: +31 (0)10 714 0900

Norge

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 København
Danmark
Tlf: +47 23 29 86 80
adr.scandinavia@zoetis.com

Österreich

Zoetis Österreich GmbH
Floridsdorfer Hauptstr. 1
AT-1210 Wien
Tel: +43 (0)1 2701100 100

Polska

Zoetis Polska Sp. z o.o.
ul. Postępu 17B
PL - 02-676 Warszawa
Tel.: +48 22 2234800

Portugal

Zoetis Portugal Lda.
Lagoas Park, Edifício 10
PT-2740-271 Porto Salvo
Tel: +351 21 042 72 00

România

Zoetis România S.R.L.
Expo Business Park, 54A Aviator Popișteanu,
Clădirea 2, Etaj 1-3, Sector 1,
București, 012095 - RO
Tel: +40785019479

Ireland

Zoetis Belgium S.A. (Irish Branch)
2nd Floor, Building 10,
Cherrywood Business Park,
Loughlinstown,
Co. Dublin,
IE – Dublin D18 T3Y1
Tel: +353 (0) 1 256 9800

Ísland

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 København
Danmörku
Sími: +45 70 20 73 05
adr.scandinavia@zoetis.com

Italia

Zoetis Italia S.r.l.
Via Andrea Doria 41M,
IT-00192 Roma
Tel: +39 06 3366 8111

Ελλάδα

Zoetis Hellas S.A.
Φραγκοκλησιάς 7, Μαρούσι
EL-15125 Αττική
Τηλ: +30 210 6791900

Latvija

Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
1930 Zaventem
Belgija
Tel: +370 610 05088

Slovenija

Zoetis B.V.
Podružnica Zagreb za promidžbu
Peta Hektorovića 2,
10000 Zagreb,
Hrvatska
Tel: +385 1 6441 462

Slovenská republika

Zoetis Česká republika, s.r.o.
náměstí 14. října 642/17
150 00 Praha
Česká republika
Tel: +420 257 101 111

Suomi/Finland

Zoetis Finland Oy
Bulevardi 21 / SPACES
FI-00180 Helsinki/Helsingfors
Suomi/Finland
Puh/Tel: +358 10 336 7000
laaketurva@zoetis.com

Sverige

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 Köpenhamn
Danmark
Tel: +46 (0) 76 760 0677
adr.scandinavia@zoetis.com

United Kingdom (Northern Ireland)

Zoetis Belgium S.A. (Irish Branch)
2nd Floor, Building 10,
Cherrywood Business Park,
Loughlinstown,
Co. Dublin,
IE – Dublin D18 T3Y1
Tel: +353 (0) 1 256 9800

17. Tagħrif ieħor

Qurdien fuq l-annimal qabel l-amministrazzjoni jew minn infestazzjonijiet ġodda wara l-amministrazzjoni tal-prodott jinqatlu fi żmien 48 siegħa. Ghall-ispeċi *I. ricinus*, il-bidu tal-effikaċja huwa fi żmien 24 siegħa, matul il-perjodu ta' 35 ġurnata wara l-amministrazzjoni tal-prodott. Għall-briegħed, l-effett jintlaħaq fi żmien 12 sa 24 siegħa mit-twaħħil sa ġumes ġimġħat wara l-amministrazzjoni tal-prodott. Briegħed fuq l-annimal qabel l-amministrazzjoni jinqatlu fi żmien 8 sigħat. Il-prodott mediciċinali veterinarju joqtol briegħed ġodda li jitfaċċaw fuq il-kelb qabel ma jkunu jistgħu jbidu u b'hekk jipprevjeni kontaminazzjoni ambjentali tal-briegħed f'dawk iż-żoni li għalihom għandu aċċess il-kelb.