

**I PIELIKUMS**  
**VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS**

## **1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

NexGard 11 mg košļājamās tabletēs suņiem 2-4 kg  
NexGard 28 mg košļājamās tabletēs suņiem >4-10 kg  
NexGard 68 mg košļājamās tabletēs suņiem >10-25 kg  
NexGard 136 mg košļājamās tabletēs suņiem > 25-50 kg

## **2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS**

Katra košļājamā tablete satur:

### **Aktīvās vielas:**

<b>NexGard</b>	<b>Afoksolaners (mg)</b>
košļājamās tabletēs suņiem 2-4 kg	11,3
košļājamās tabletēs suņiem >4-10 kg	28,3
košļājamās tabletēs suņiem >10-25 kg	68,0
košļājamās tabletēs suņiem >25-50 kg	136,0

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt 6.1. apakšpunktā.

## **3. ZĀĻU FORMA**

Košļājamas tabletēs.

Raibas, sarkanās līdz sarkanbrūnas, apaļas (tabletēs suņiem 2-4 kg) vai taisnstūra formas tabletēs (tabletēs suņiem >4-10 kg, tabletēs suņiem >10-25 kg un tabletēs suņiem >25-50 kg).

## **4. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA**

### **4.1 Mērķa sugars**

Suņi.

### **4.2 Lietošanas indikācijas, norādot mērķa sugars**

Blusu (*Ctenocephalides felis* un *C. canis*) invāzijas ārstēšanai suņiem vismaz 5 nedēļas ilgi. Var tikt lietotas kā daļa no blusu alerģiskā dermatīta ārstēšanas stratēģijas.

Ērcu (*Dermacentor reticulatus*, *Ixodes ricinus*, *Ixodes hexagonus*, *Rhipicephalus sanguineus*) invāzijas ārstēšanai suņiem. Viena ārstēšanas reize iznīcina ērces uz laiku līdz 1 mēnesim.

Blusām un ērcēm ir jāpieķeras saimniekam un jāsāk baroties, lai uz tām iedarbotos aktīvā viela.

Demodekozes (ierosinātājs *Demodex canis*) ārstēšanai.

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

### **4.3 Kontrindikācijas**

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai pret kādu no palīgvielām.

#### **4.4 Īpaši brīdinājumi katrai mērķa sugai**

Lai afoksolaners iedarbotos uz parazītiem, tiem jāsāk baroties no saimnieka; tādējādi parazītu pārnēsātas slimības nevar tikt pilnībā izslēgtas.

#### **4.5 Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā**

##### Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem

Tā kā nav pieejami dati, līdz 8 nedēļu vecu kucēnu un/vai par 2 kg vieglāku suņu apstrādi veikt pēc ārstējošā veterinārāsta ieguvuma un riska attiecības izvērtēšanas.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai  
Lai izvairītos no bērnu pieklūšanas veterinārajām zālēm, vienā reizē izņemiet tikai vienu košļājamo tabletu no blistera. Blisteri ar atlikušajām tabletēm ievietojiet atpakaļ kastītē.

Pēc zāļu ievadīšanas nomazgājiet rokas.

#### **4.6 Iespējamās blakusparādības (biežums un bīstamība)**

Ir ziņojumi par ļoti reti novērojamiem viegliem gremošanas sistēmas traucējumiem (vemšana, caureja), niezi, nomākumu, anoreksiju un neiroloģiskām pazīmēm (krampji, ataksija un muskuļu trīcēšana). Lielākā daļa šo blakusparādību ir īslaicīgas un pāriet pašas no sevis.

Veterināro zāļu blakusparādību sastopamības biežums norādīts sekojošā secībā:

- ļoti bieži (vairāk nekā 1 no 10 ārstētajiem dzīvniekiem novērota(-s) nevēlama(-s) blakusparādība(-s))
- bieži (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 100 ārstētajiem dzīvniekiem)
- retāk (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 1000 ārstētajiem dzīvniekiem)
- reti (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 10000 ārstētajiem dzīvniekiem)
- ļoti reti (mazāk nekā 1 dzīvniekam no 10000 ārstētajiem dzīvniekiem, ieskaitot atsevišķus ziņojumus).

#### **4.7 Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā**

Laboratoriskajos pētījumos žurkām un trušiem netika konstatēta teratogēna iedarbība vai nelabvēlīga ietekme uz reproduktīvo spēju vīriešu un sieviešu kārtas dzīvniekiem.

Nav pierādīts šo veterināro zāļu nekaitīgums grūsnības un laktācijas laikā vai vaislas suriņiem. Lietot tikai pēc ārstējošā veterinārāsta ieguvuma un riska attiecības izvērtēšanas.

#### **4.8 Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi**

Nav zināma.

#### **4.9 Devas un lietošanas veids**

Iekšķīgai lietošanai.

##### Devas:

Veterinārās zāles lietot devā 2,7 – 7 mg/kg saskaņā ar sekojošo tabulu:

Suņa ķermēņa svars (kg)	Lietojamo košļājamo tablešu stiprums un skaits			
	NexGard 11 mg	NexGard 28 mg	NexGard 68 mg	NexGard 136 mg
2 – 4	1			
>4 – 10		1		
>10 – 25			1	
>25 – 50				1

Suņiem ar kērmeņa svaru virs 50 kg lietot attiecīgu vienāda vai dažāda stipruma košļājamo tablešu kombināciju. Tabletes nesadalīt.

#### Lietošanas veids:

Tabletes ir košļājamas un garšo lielākajai daļai suņu. Ja suns atsakās uzņemt tabletes tiešā veidā, tās var lietot kopā ar barību.

#### Lietošanas shēma:

*Blusu un ērču invāzijas ārstēšanai:*

Lietot ar viena mēneša intervālu blusu un/vai ērču invāzijas sezonā, nemot vērā vietējo epidemioloģisko situāciju.

*Demodekozes (ierosinātājs Demodex canis) ārstēšanai.*

Zāles lieto katru mēnesi, līdz ir iegūti divi negatīvi ādas nokasījuma izmeklējumi ar viena mēneša intervālu. Smagos gadījumos nepieciešama ilgstoša ārstēšana. Tā kā demodekoze ir multifaktoriālas izceļsmes slimība, kad vien iespējams, ieteicams ārstēt pamatslimību.

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

Zāles lieto reizi mēnesī divus mēnešus pēc kārtas. Pamatojoties uz ādas nokasījumu rezultātiem un klīniskajām pazīmēm, var būt nepieciešama vairākkārtēja atkārtota zāļu lietošana ar mēneša intervālu.

### **4.10 Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti), ja nepieciešams**

Blakusparādības netika novērotas veseliem bīglu kucēniem, vecākiem par 8 nedēļām, ārstējot ar 5 reizes pārsniegtu maksimālo devu, lietojot 6 reizes ar divu līdz četru nedēļu intervālu.

### **4.11 Ierobežojumu periods(i) dzīvnieku produkcijas izmantošanā**

Nav piemērojams.

## **5. FARMAKOLOGISKĀS ĪPAŠĪBAS**

Farmakoterapeitiskā grupa: līdzekļi pret ektoparazītiem sistēmiskai lietošanai.

ATĶvet kods: QP53BE01.

### **5.1 Farmakodinamiskās īpašības**

Afoksilaners ir insekticīda un akarīcīda viela, kas pieder izoksazolīna grupai. Afoksolaners darbojas uz ligandu vārtu hlorīdu kanāliem, īpaši kas norobežoti ar neirotransmitteru gamma-aminosviestskābi (GABA), tādejādi bloķējot pirms un pēc sinaptisko hlorīda jonu pārvietošanu šūnu membrānā.

Tas rada nekontrolētu centrālās nervu sistēmas aktivitāti un ērču vai kukaiņu bojāju. Afoksolanera selektīvais toksiskums starp kukaiņiem, ērcēm un zīdītājiem izskaidrojams ar ērču, kukaiņu un zīdītāju GABA receptoru dažādo jutību.

Afoksilaners iedarbojas uz pieaugušām blusām, kā arī uz dažādām ērču sugām, piemēram, *Dermacentor reticulatus* un *D. variabilis*, *Ixodes ricinus* un *I. scapularis*, *Rhipicephalus sanguineus*, *Amblyomma americanum* un *Haemaphysalis longicornis*.

NexGard nogalina blusas 8 stundu laikā un ērces 48 stundās.

Zāles nogalina blusas pirms tās sāk dēt olas – tādejādi no blusām tiek pasargāta apkārtējā vide.

## **5.2 Farmakokinētiskie dati**

Pēc NexGard iekšķīgas lietošanas suņiem, afoksolaners uzrādīja augstu sistēmisko absorbciju pēc ievadīšanas. Absolūtā biopieejamība bija 74 %. Vidējā maksimālā koncentrācija ( $C_{max}$ ) bija  $1655 \pm 332$  ng/ml plazmā, kas parādījās 2-4 stundas ( $T_{max}$ ) pēc 2,5 mg/kg afoksolanera devas.

Afoksolaners izplatās audos ar izkliedes tilpumu  $2,6 \pm 0,6$  l/kg un ar sistēmiskās atbrīvošanās vērtību  $5,0 \pm 1,2$  ml/h/kg. Terminālais plazmas izdalīšanās pusperiots vairumam suņu ir aptuveni 2 nedēļas; tomēr var būt vērojamas atšķirības starp atsevišķiem suņiem (piemēram, vienā pētījumā kollijiem, lietojot devu 25 mg/kg,  $t_{1/2}$  bija līdz 47,7 dienām) nekādi neietekmējot drošību. In-vitro eksperimentos nav novērots P-glikoproteīnu eflukss, apstiprinot, ka afoksolaners nav P-glikoproteīnu transportvielu substrāts.

Afoksolaners suņiem metabolizējas vairāk hidrofiliskās sastāvdaļās un tad tiek izvadīts. Metabolīti un neizmainītas zāļu vielas tiek izvadītas no organismā gan ar urīnu, gan žulti, lielākā daļa izdalās ar žulti. Netika novērota enterohepatiska reciklēšanās.

## **6. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA**

### **6.1 Palīgvielu saraksts**

Kukurūzas ciete

Sojas olbaltumvielu smalknes

Acceptas liellopu gaļas aromatizētājs

Povidons (E1201)

Makrogols 400

Makrogols 4000

Makrogola 15 hidroksistearāts

Glicerols (E422)

Vidējās kēdes triglicerīdi

### **6.2 Būtiska nesaderība**

Nav piemērojama.

### **6.3 Derīguma termiņš**

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 3 gadi.

### **6.4 Īpaši uzglabāšanas nosacījumi**

Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

### **6.5 Tiešā iepakojuma veids un saturs**

Veterinārās zāles ir individuāli iepakotas termoformētos, laminētos PVC blisteros ar papīra alumīnija pārkājumu.

Vienā kastītē 1 blistēs ar 1, 3 vai 6 košļājamām tabletēm vai 3 blisteri ar 6 košļājamām tabletēm vai 15 blisteri ar 1 košļājamo tableti.

Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.

### **6.6 Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai**

Jebkuras neizlietotas veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar nacionālajiem tiesību aktiem.

## **7. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKS**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
VĀCIJA

## **8. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(I)**

EU/2/13/159/001-020

## **9. REĢISTRĀCIJAS /PĀRREĢISTRĀCIJAS DATUMS**

Pirmās reģistrācijas datums: 11/02/2014  
Pēdējās pārreģistrācijas datums: 19/12/2018

## **10. TEKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS**

Sīkākas ziņas par šīm veterinārajām zālēm ir atrodamas Eiropas Zāļu aģentūras tīmekļa vietnē  
<http://www.ema.europa.eu>

## **RAŽOŠANAS, IEVEŠANAS, IZPLATIŠANAS, TIRDZNIECĪBAS, PIEGĀDES UN/VAI LIETOŠANAS AIZLIEGUMS**

Recepšu veterinārās zāles.

## **II PIELIKUMS**

- A. RAŽOTĀJS, KAS ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI**
- B. IZPLATĪŠANAS UN LIETOŠANAS NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI**
- C. MAKSIMĀLI PIEĻAUJAMO ATLIEKVIELU DAUDZUMS (MRL)**

**A. BIOLOGISKI AKTĪVĀS(-O) VIELAS(-U) RAŽOTĀJS(-I) UN RAŽOTĀJS(-I), KAS ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI**

Ražotāja(-u), kas atbild par sērijas izlaidi, nosaukums un adrese:

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

**B. IZPLATĪŠANAS UN LIETOŠANAS NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI**

Recepšu veterinārās zāles.

**C. MAKSIMĀLI PIEĻAUJAMO ATLIEKVIELU DAUDZUMS (MRL)**

Nav piemērojams.

**III PIELIKUMS**  
**MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA**

## **A. MARĶĒJUMS**

## **INFORMĀCIJA, KURAI JĀBŪT UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA**

### **Kartona kaste**

#### **1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

NexGard 11 mg košlājamās tabletēs 2-4 kg

NexGard 28 mg košlājamās tabletēs >4-10 kg

NexGard 68 mg košlājamās tabletēs >10-25 kg

NexGard 136 mg košlājamās tabletēs >25-50 kg

Afoxolaner

#### **2. AKTĪVO VIELU NOSAUKUMS**

Afoxolaner 11,3 mg

Afoxolaner 28,3 mg

Afoxolaner 68 mg

Afoxolaner 136 mg

#### **3. ZĀĻU FORMA**

Košlājamās tabletēs.

#### **4. IEPAKOJUMA IZMĒRS**

1 košlājamā tablete

3 košlājamās tabletēs

6 košlājamās tabletēs

15 košlājamās tabletēs

18 košlājamās tabletēs

#### **5. MĒRĶA SUGAS**

Suni 2-4 kg

Suni >4-10 kg

Suni >10-25 kg

Suni >25-50 kg

#### **6. INDIKĀCIJA(S)**

#### **7. LIETOŠANAS METODE UN IEVADĪŠANAS VEIDS (-I)**

Pirms lietošanas izlasiet iepakojumam pievienoto lietošanas instrukciju.

Iekšķīgai lietošanai.

**8. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ****9. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS**

Pirms lietošanas izlasiet iepakojumam pievienoto lietošanas instrukciju.

**10. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

EXP{mēnesis/gads}

**11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI****12. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI**

Informācijai izlasiet iepakojumam pievienoto lietošanas instrukciju.

**13. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM” UN NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI ATTIECĪBĀ UZ PIEGĀDI UN LIETOŠANU, JA PIEMĒROJAMI**

Lietošanai dzīvniekiem. Recepšu veterinārās zāles

**14. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNiem NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”**

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

**15. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
VĀCIJA

**16. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS (-I)**

EU/2/13/159/001  
EU/2/13/159/002  
EU/2/13/159/003  
EU/2/13/159/004  
EU/2/13/159/005  
EU/2/13/159/006  
EU/2/13/159/007  
EU/2/13/159/008  
EU/2/13/159/009  
EU/2/13/159/010  
EU/2/13/159/011  
EU/2/13/159/012  
EU/2/13/159/013  
EU/2/13/159/014  
EU/2/13/159/015  
EU/2/13/159/016  
EU/2/13/159/017  
EU/2/13/159/018  
EU/2/13/159/019  
EU/2/13/159/020

**17. RAŽOŠANAS SĒRIJAS NUMURS**

Lot

**DATI, KAS OBLIGĀTI JĀNORĀDA UZ BLISTERIEM JEB SLOKSNĪTĒM****Blisters****1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

NexGard 11 mg suņiem 2-4 kg

NexGard 28 mg suņiem &gt;4-10 kg

NexGard 68 mg suņiem &gt;10-25 kg

NexGard 136 mg suņiem &gt;25-50 kg

Afoxolaner

**2. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKS****3. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

EXP

**4. SĒRIJAS NUMURS**

Lot

**5. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”**

Lietošanai dzīvniekiem.

## **B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA**

## LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

NexGard 11 mg košļājamās tabletēs suņiem 2-4 kg  
NexGard 28 mg košļājamās tabletēs suņiem >4-10 kg  
NexGard 68 mg košļājamās tabletēs suņiem >10-25 kg  
NexGard 136 mg košļājamās tabletēs suņiem >25-50 kg

### 1. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA UN RAŽOŠANAS LICENCES TURĒTĀJA, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI, NOSAUKUMS UN ADRESE, JA DAŽĀDI

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
VĀCIJA

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS  
4 Chemin du Calquet  
FR-31000 Toulouse  
Francija

### 2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

NexGard 11 mg košļājamās tabletēs suņiem (2-4 kg)  
NexGard 28 mg košļājamās tabletēs suņiem (>4-10 kg)  
NexGard 68 mg košļājamās tabletēs suņiem (>10-25 kg)  
NexGard 136 mg košļājamās tabletēs suņiem (>25-50 kg)

afoxolaner

### 3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS

Katra košļājamā tablete satur:

NexGard	Afoksolaners (mg)
košļājamās tabletēs suņiem 2-4 kg	11,3
košļājamās tabletēs suņiem >4-10 kg	28,3
košļājamās tabletēs suņiem >10-25 kg	68
košļājamās tabletēs suņiem >25-50 kg	136

Raibas, sarkanās līdz sarkanbrūnas, apaļas (tabletēs suņiem 2-4 kg) vai taisnstūra formas tabletēs (tabletēs suņiem >4-10 kg, tabletēs suņiem >10-25 kg un tabletēs suņiem >25-50 kg).

### 4. INDIKĀCIJA(-S)

Blusu (*Ctenocephalides felis* un *C. canis*) invāzijas ārstēšanai suņiem vismaz 5 nedēļas ilgi. Var tikt lietotas kā daļa no blusu alergiskā dermatīta ārstēšanas stratēģijas.

Ērcu (*Dermacentor reticulatus*, *Ixodes ricinus*, *Ixodes hexagonus*, *Rhipicephalus sanguineus*) invāzijas ārstēšanai suņiem.

Viena ārstēšanas reize iznīcina ērces uz laiku līdz 1 mēnesim.

Blusām un ērcēm ir jāpieķeras saimniekam un jāsāk baroties, lai uz tām iedarbotos aktīvā viela.

Demodekozes (ierosinātājs *Demodex canis*) ārstēšanai.

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

## 5. KONTRINDIKĀCIJAS

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai pret kādu no palīgvielām.

## 6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Ir ziņojumi par ļoti reti novērojamiem viegliem gremošanas sistēmas traucējumiem (vemšana, caureja), niezi, nomākumu, anoreksiju un neiroloģiskām pazīmēm (krampji, ataksija un muskuļu trīcēšana). Lielākā daļa šo blakusparādību ir īslaicīgas un pāriet pašas no sevis.

Veterināro zāļu blakusparādību sastopamības biežums norādīts sekojošā secībā:

- ļoti bieži (vairāk nekā 1 no 10 ārstētajiem dzīvniekiem novērota(-s) nevēlama(-s) blakusparādība(-s))
- bieži (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 100 ārstētajiem dzīvniekiem);
- retāk (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 1000 ārstētajiem dzīvniekiem);
- reti (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 10000 ārstētajiem dzīvniekiem);
- ļoti reti (mazāk nekā 1 dzīvniekam no 10000 ārstētajiem dzīvniekiem, ieskaitot atsevišķus ziņojumus).

Ja novērojat jebkuras būtiskas blakusparādības vai citu iedarbību, kas nav minēta šajā lietošanas instrukcijā, vai arī domājat, ka zāles nedarbojas, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu.

## 7. MĒRĶA SUGAS

Suņi.

## 8. DEVAS ATKARĪBĀ NO DZĪVNIEKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN METODES

Iekšķīgai lietošanai.

Devas:

Veterinārās zāles lietot saskaņā ar sekojošo tabulu, ievērojot devu 2,7 – 7 mg/kg ķermeņa svara:

Suņa ķermeņa svars (kg)	Lietojamo košļājamo tablešu stiprums un skaits			
	NexGard 11 mg	NexGard 28 mg	NexGard 68 mg	NexGard 136 mg
2 – 4	1			
>4 – 10		1		
>10 – 25			1	
>25 – 50				1

Suņiem ar ķermeņa svaru virs 50 kg lietot attiecīgu tā paša vai cita stipruma košļājamo tablešu kombināciju.

Tabletes nesadalīt.

Lietošanas shēma:

*Blusu un ērču invāzijas ārstēšanai:*

Lietot ar viena mēneša intervālu blusu un/vai ērču invāzijas sezonā, nemot vērā vietējo epidemioloģisko situāciju.

*Demodekozes (ierosinātājs Demodex canis) ārstēšanai.*

Zāles lieto katru mēnesi, līdz ir iegūti divi negatīvi ādas nokasījuma izmeklējumi ar viena mēneša intervālu. Smagos gadījumos nepieciešama ilgstoša ārstēšana. Tā kā demodekoze ir multifaktoriālas izcelsmes slimība, kad vien iespējams, ieteicams ārstēt pamatslimību.

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

Zāles lieto reizi mēnesī divus mēnešus pēc kārtas. Pamatojoties uz ādas nokasījumu rezultātiem un klīniskajām pazīmēm, var būt nepieciešama vairākkārtēja atkārtota zāļu lietošana ar mēneša intervālu.

## **9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI**

Tabletes ir košļājamas un garšo lielākajai daļai suņu. Ja suns atsakās uzņemt tabletēs tiešā veidā, tās var lietot kopā ar barību.

## **10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ**

Nav piemērojams.

## **11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI**

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts uz iepakojuma pēc „EXP”. Derīguma termiņš attiecināms uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

## **12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI**

Īpaši brīdinājumi katrai dzīvnieku sugai:

Lai afoksolanders iedarbotos uz parazītiem, tiem jāsāk baroties no saimnieka; tādējādi parazītu pārnēsātās slimības nevar tikt pilnībā izslēgtas.

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem:

Tā kā nav pieejami dati, līdz 8 nedēļu vecu kucēnu un/vai par 2 kg vieglāku suņu apstrādi veikt pēc ārstējošā veterinārāsta ieguvuma un riska attiecības izvērtēšanas.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai:

Lai izvairītos no bērnu piekļūšanas veterinārajām zālēm, vienā reizē izņemiet tikai vienu košļājamo tabletē no blistera. Blisteri ar atlikušajām tabletēm ievietojiet atpakaļ kastītē.

Pēc zāļu ievadīšanas nomazgājiet rokas.

Grūsnība un laktācija:

Laboratoriskajos pētījumos žurkām un trušiem netika konstatēta teratogēna iedarbība vai nelabvēlīga ietekme uz reproduktīvo spēju vīriešu un sieviešu kārtas dzīvniekiem. Veterināro zāļu nekaitīgums grūsnām un laktējošām kucēm vai vaislas suņiem nav noteikts. Lietot tikai pēc ārstējošā veterinārāsta ieguvuma un riska attiecības izvērtēšanas.

Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti):

Blakusparādības netika novērotas veseliem bīglu kucēniem, vecākiem par 8 nedēļām, ārstējot ar 5 reizes pārsniegtu maksimālo devu, lietojot 6 reizes ar divu līdz četru nedēļu intervālu.

### **13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI**

Jautājiet savam veterinārārstam, kā atbrīvoties no nevajadzīgām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtējo vidi.

### **14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA**

Sīkākas ziņas par šīm veterinārajām zālēm ir atrodamas Eiropas Zāļu aģentūras tīmekļa vietnē <http://www.ema.europa.eu/>

### **15. CITA INFORMĀCIJA**

Recepšu veterinārās zāles.

Afoksolaners ir insekticīda un akaricīda viela, kas pieder izoksazolīna grupai.

Nexgard iedarbojas uz pieaugušām blusām, kā arī uz dažām ērču sugām, tādām kā *Dermacentor reticulatus* un *D. variabilis*, *Ixodes ricinus*, *Ixodes hexagonus* un *I. scapularis*, *Rhipicephalus sanguineus*, *Amblyomma americanum* un *Haemaphysalis longicornis*.

NexGard nogalina blusas 8 stundu laikā un ērces 48 stundās.

Zāles nogalina blusas pirms tās sāk dēt olas – tādejādi no blusām tiek pasargāta apkārtējā vide.

Katra stipruma košļājamās tabletēs ir iepakotas sekojoša izmēra iepakojumos:  
Kartona kastītē 1 blisteris ar 1, 3 vai 6 košļājamām tabletēm vai 3 blisteri ar 6 košļājamām tabletēm  
vai 15 blisteri ar 1 košļājamo tableti.

Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.