

PAKENDI INFOLEHT

Prinocate, 40 mg/10 mg täpilahus väikestele koertele
Prinocate, 100 mg/25 mg täpilahus keskmise suurusega koertele
Prinocate, 250 mg/62,5 mg täpilahus suurtele koertele
Prinocate, 400 mg/100 mg täpilahus eriti suurtele koertele

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:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Sloveenia

2. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Prinocate 40 mg/10 mg täpilahus väikestele koertele
Prinocate 100 mg/25 mg täpilahus keskmise suurusega koertele
Prinocate 250 mg/62,5 mg täpilahus suurtele koertele
Prinocate 400 mg/100 mg täpilahus eriti suurtele koertele
imidaklopriid/moksidektiin

3. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS

Üks pipett sisaldab:

Toimeained, abiained:

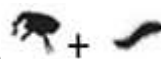
	Imidaklopriid [mg]	Moksidektiin [mg]	Butüülhüdrosütolueen (E321) [mg]	Bensüülalkohol (E1519) [mg]	Maht [ml]
Prinocate 40 mg/10 mg täpilahus väikestele koertele	40	10	0,4	323	0,4
Prinocate 100 mg/25 mg täpilahus keskmise suurusega koertele	100	25	1	807	1
Prinocate, 250 mg/62,5 mg täpilahus suurtele koertele	250	62,5	2,5	2018	2,5
Prinocate, 400 mg/100 mg täpilahus eriti suurtele koertele	400	100	4	3229	4

Selge, kergelt kollane kuni kollane või kuni pruunikas-kollane lahus.

4. NÄIDUSTUS(ED)

Koerad, kes on nakatunud või kellel on oht nakatuda erinevate parasiitidega:

Kirpude (*Ctenocephalides felis*) nakkuse ravi ja ennetamine



Väivide (*Trichodectes canis*) nakkuse ravi





Kuulmelestade (*Otodectes cynotis*) nakkuse, sarkoptoosi (tekitaja *Sarcoptes scabiei* var. *canis*)


ravi 

Südameusstõve (*Dirofilaria immitis*'e L3 ja L4 vastsed) ennetamine 

Tsirkuleeriva mikrofilaria (*Dirofilaria immitis*) nakkuse ravi 


Kutaanse dirofilarioosi (*Dirofilaria repens*'i täiskasvanud vormid) ravi 


Kutaanse dirofilarioosi (*Dirofilaria repens*'i L3 vastsed) ennetamine 


Tsirkuleerivate mikrofilariate (*Dirofilaria repens*) vähendamine 

Angiostrongüloosi (L4 vastsed ja *Angiostrongylus vasorum*'i noorvormid) ennetamine 

Angiostrongylus vasorum'i ja *Crenosoma vulpis*'e nakkuse ravi 

Spirotserkoosi (*Spirocerca lupi*) ennetamine 

Eucoleus (syn. *Capillaria*) *boehmi* (täiskasvanud vormid) nakkuse ravi 

Silmaussi *Thelazia callipaeda* (täiskasvanud vormid) nakkuse ravi 

Seedekulglä ümarusside (L4 vastsed, *Toxocara canis*'e, *Ancylostoma caninum*'i ja *Uncinaria stenocephala* täiskasvanud- ja noorvormid, *Toxascaris leonina* ja *Trichuris vulpis* täiskasvanud vormid)

nakkuse ravi 

Ravimit võib kasutada loomaarsti poolt diagnoositud kirpudest tingitud allergilise dermatiidi (*FAD - flea allergy dermatitis*) ravistrateegia osana.

5. VASTUNÄIDUSTUSED

Mitte manustada alla 7 nädala vanustele kutsikatele.

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeainete või ravimi ükskõik milliste abiainete suhtes.

Mitte kasutada südameusstõvele positiivsetel koertel klassifikatsiooniga 4. klass, sest selle ravimi ohutust ei ole sellistel loomadel hinnatud.

Kassidel kasutada kassidele mõeldud ravimit (0,4 ml või 0,8 ml), mis sisaldab 100 mg/ml imidaklopriidi ja 10 mg/ml moksidektiini.

Tuhkrutele: mitte kasutada ravimit, mis on mõeldud koertele. Kasutada ravimit, mis on mõeldud väikestele kassidele ja tuhkroutele (0,4 ml).

Mitte kasutada kanaarilindudel.

6. KÕRVALTOIMED

Ravimi manustamise järgselt võib koertel esineda mööduvat sügelust. Harvadel juhtudel võib esineda rasvast karvkatet, nahapunetust ja oksendamist. Need nähud kaovad ilma ravita. Ravim võib harva põhjustada paikseid ülitundlikkusreaktsioone.

Kui loom lakub ravimi manustamise järgselt manustamise kohta, võib väga harvadel juhtudel esineda neuroloogilisi nähte (millest enamik on mööduvad) nagu koordinatsioonihäired, generaliseerunud värinad, okulaarsed tunnused (laienenud pupillid, vähene pupilli refleks, silmade tahtmatu liikumine), ebanormaalne hingamine, süljeeritus ja oksendamine.

Ravim on kibeda maitsega. Kui loom lakub manustamiskohta kohe pärast ravimi manustamist, võib esineda süljeeritust. See ei ole mürgistuse tunnuseks ning kaob mõne minuti jooksul ilma ravita.

Korrektne ravimi nahale manustamine muudab manustamiskoha lakkumise võimaluse minimaalseks.

Ravim võib väga harvadel juhtudel põhjustada manustamiskohal tundlikkust, mille tulemuseks on mõeldavad käitumismuutused, nagu letargia, ärrituvus ja isutus.

Kliinilised uuringud on näidanud, et südameusside suhtes positiivsetel mikrofilareemiaga koertel, on risk tõsiste hingamisteede reaktsioonide tekkeks (köhimine, tahhüpnöe ja düspnöe), mis võivad vajada kiiret veterinaarset ravi. Need reaktsioonid olid uuringutes sageli esinevad (kahel koeral 106-st ravitud koerast). Seedekulgla tunnused (oksendamine, diarröa, isutus) ja letargia on samuti sageli esinevad kõrvaltoimed selliste koerte ravimisel.

Juhuslikul ravimi allaneelamisel peab loomaarst rakendama sümptomaatilist ravi. Spetsiifiline antidoot puudub. Kasulik võib olla aktiivsöe manustamine.

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, kaasa arvatud 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. Võite ka ise teavitada www.ravimiamet.ee kaudu.

7. LOOMALIIGID

Koer.

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

Ainult välispidiseks kasutamiseks (täppmanustamine).

Manustada paikselt nahale abaluude vahel.

Annustamisskeem

Minimaalne soovituslik annus on 10 mg imidaklopriidi ja 2,5 mg moksidektiini 1 kg kehamassi kohta, mis vastab 0,1 ml veterinaarravimile 1 kg kehamassi kohta.

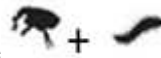
Raviskeem peab põhinema individuaalsel veterinaarsel diagnoosil ja kohalikul epidemioloogilisel olukorral.

Manustada järgneva tabeli kohaselt:

Koer (kg)	Pipeti suurus	Pipeti maht (ml)	Imidaklopriid (mg kg kehamassi kohta)	Moksidektiin (mg kg kehamassi kohta)
≤ 4	Imidaklopriid/moksidektiin, 40 mg/10 mg täpilahus väikestele koertele	0,4	Min 10	Min 2,5
> 4...10	Imidaklopriid/moksidektiin, 100 mg/25 mg täpilahus keskmise suurusega koertele	1	10...25	2,5...6,25
> 10...25	Imidaklopriid/moksidektiin, 250 mg/62,5 mg täpilahus suurtele koertele	2,5	10...25	2,5...6,25
> 25...40	Imidaklopriid/moksidektiin, 400 mg/100 mg täpilahus eriti suurtele	4	10...16	2,5...4

	koertele			
> 40	sobiv pipettide kombinatsioon, et võimaldada soovitatav annus (soovitatav miinimum annus on 0,1 ml ravimit kg kehamassi kohta)			

Kirpude (*Ctenocephalides felis*) nakkuse ravi ja ennetamine



Ühekordne ravimi manustamine hoiab edasise kirbunakkuse ära 4 nädalaks. Keskkonnas juba olemasolevad vastsed võivad sõltuvalt ilmastikust kooruda 6 nädala jooksul või hiljem pärast ravi alustamist. Seetõttu võib olla vajalik kombineerida ravi veterinaarravimiga keskkonna töötluks mõeldud kirbutõrjevahenditega, et katkestada kirpude arengutsükkel. Tulemuseks on kirpude populatsiooni kiirem vähenemine majapidamises. Kasutades kirpudest tingitud allergilise dermatiidi vastase ravistrateegia osana, tuleb veterinaarravimit manustada ühekuulise intervalliga.

Väivide (*Trichodectes canis*) nakkuse ravi



Manustada ühekordne annus veterinaarravimit. 30 päeva pärast ravi on soovitatav uus arstlik läbivaatus, sest mõned loomad võivad vajada kordusravi.

Kuulmelestade (*Otodectes cynotis*) nakkuse ravi



Manustada ühekordne annus veterinaarravimit. Enne iga ravi puhastada kuulmekäik õrnalt nahaosistest. 30 päeva pärast ravi on soovitatav uus arstlik läbivaatus, sest mõned loomad võivad vajada kordusravi. Mitte manustada otse kuulmekäiku.

Sarkoptoosi (tekitaja *Sarcoptes scabiei* var. *canis*) ravi



Manustada ühekordne annus veterinaarravimit kaks korda 4-nädalase vahega.

Südameusstõve (*D. immitis*) ja kutaanse dirofilarioosi (*D. repens*) ennetamine



Ohustatud piirkonnas elavad või sinna reisivad koerad võivad nakatuda täiskasvanud südameussidega. Seetõttu on enne ravi alustamist antud veterinaarravimiga soovitatav järgida juhiseid lõigus „Erihoiatused: Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel“. Südameusstõve ja kutaanse dirofilarioosi ennetamiseks tuleb neil aastaegadel, mil pistesäased (*D. immitis*'t ja *D. repens* 'it edasikandvad vaheperemehed) on aktiivsed, manustada ravimit regulaarselt, kuuajaliste intervallidega. Ravimit võib manustada aastaringselt või vähemalt üks kuu enne esimest oodatavat kokkupuudet haigust levitavate pistesääskedega. Ravi jätkata kuuajaliste intervallidega kuni üks kuu pärast viimast kokkupuudet haigust levitavate pistesääskedega. Ravi on soovitatav teostada iga kuu samal kuupäeval, et tekiks ravimi manustamise rutiin. Ühe südameusstõve profülaktilise veterinaarravimi asendamisel teisega tuleb esimene annus manustada ühe kuu jooksul pärast eelmise ravimi viimase annuse manustamist. Mitteohustatud piirkondades ei ole koertel südameussidega nakatumise ohtu. Seetõttu võib neid ravida ilma ettevaatusabinõusid tarvitamata.

Mikrofilaria (*D. immitis*) nakkuse ravi



Veterinaarravimit manustada kord kuus kahel järjestikusel kuul.

Kutaanse dirofilarioosi (*Dirofilaria repens* 'i täiskasvanud vormid) ravi



Veterinaarravimit manustada kord kuus kuuel järjestikusel kuul.

Mikrofilariiate (*D. repens*) vähendamine



Veterinaarravimit manustada kord kuus neljal järjestikusel kuul.

Angiostrongylus vasorum'i nakkuse ravi ja ennetamine





Manustada ühekordne annus veterinaarravimit. 30 päeva pärast ravi on soovitatav uus arstlik läbivaatus, sest mõned loomad võivad vajada kordusravi. Endeemilistes piirkondades hoiab regulaarne, igakuine ravi ära angiostrongüloosi ning olemasoleva *Angiostrongylus vasorum*'i nakkuse.


Crenosoma vulpis'e nakkuse ravi




Manustada ühekordne annus veterinaarravimit.

Spirotserkoosi (*Spirocerca lupi*) ennetamine 
Veterinaarravimit manustada kord kuus.

Eucoleus (syn. *Capillaria*) *boehmi* (täiskasvanud vormid) nakkuse ravi 
Veterinaarravimit manustada kord kuus kahel järjestikusel kuul. Võimaliku taasnakatamise ärahoidmiseks on soovitatav kahe ravi vahepeal vältida autokoprofaagiat.

Silmaussi *Thelazia callipaeda* (täiskasvanud vormid) nakkuse ravi 
Manustada ühekordne annus veterinaarravimit.

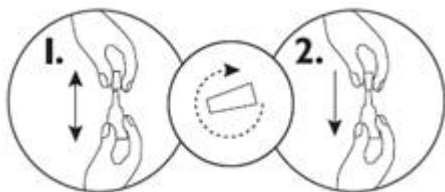
Ümarusside, soolenugiliste ja piugusside (*Toxocara canis*, *Ancylostoma caninum*, *Uncinaria*

stenocephala, *Toxascaris leonina* ja *Trichuris vulpis*) nakkuse ravi 
Südameussidega ohustatud piirkonnas vähendab igakuine ravi märkimisväärselt ümarusside, soolenugiliste ja piugusside taasnakatamise riski. Südameussidega mitteohustatud piirkondades võib ravimit kasutada osana hooajalises kirpude ja seedekulglä ümarusside ennetamisprogrammis.

Uuringud on näidanud, et igakuine ravi ennetab koertel *Uncinaria stenocephala* nakkuse.

9. SOOVITUSED ÕIGE MANUSTAMISE OSAS

1. Eemaldada pipett pakendist. Hoida pipetti püstises asendis, keerata ja eemaldada kork.
2. Keerata kork tagurpidi pipetile peale. Vajutada ja keerata korki nii, et kaitsekile puruneks, seejärel eemaldada pipetilt kork.



Koortele kehamassiga kuni 25 kg:

3. Seisval koeral tõmmata abaluude vahelises piirkonnas karvad laiali nii, et nahk oleks nähtav. Ravimit manustada ainult kahjustamata nahale. Asetada pipeti ots nahale ja pigistada pipetti korduvalt, et tühjendada selle sisu täielikult ühes kohas otse nahale.



Koortele kehamassiga üle 25 kg:

3. Ravimi mugavamaks pealekandmiseks peab koer seisma. Kogu pipeti sisu manustada ühtlaselt 3 või 4 erinevasse punkti nahal turja keskjoonele, abaluude vahelt kuni sabajuureni. Igas pealekandmise punktis tõmmata karvad laiali nii, et nahk oleks nähtav. Ravimit manustada ainult kahjustamata nahale. Asetada pipeti ots nahale ja pigistada pipetti nii, et osa selle sisust satuks nahale. Mitte manustada ühte punkti liiga palju lahust, sest siis võib ravim mööda looma külgi maha voolata.



10. KEELUAEG

Ei rakendata.

11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida originaalpakendis valguse ja niiskuse eest kaitstult. Veterinaarravim ei vaja säilitamisel temperatuuri eritingimusi.

Ärge kasutage veterinaarravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pakendil pärast „EXP“. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

12. ERIHOIATUSED

Erihoiatused iga loomaliigi kohta

Looma lühiajalised kokkupuuted veega, näiteks kord või paar kuuajalise ravi jooksul, ei vähenda oluliselt ravimi toimet. Kuid sagedane šampooniga pesemine või looma märjaks tegemine pärast ravimi manustamist võib ravimi toimet vähendada.

Liiga sage ja korduv sama klassi anthelmintikumide kasutamine võib põhjustada parasiitide resistentsuse väljakujunemist ravimi suhtes. Seetõttu peab selle ravimi kasutamine põhinema iga juhtumi individuaalsel hinnangul ja kohalikul epidemioloogilisel informatsioonil sihtloomaliigi tundlikkuse kohta, et piirata võimalikku resistentsuse teket tulevikus. Selle ravimi kasutamine peab samal ajal põhinema segainfektsiooni kinnitatud diagnoosil (või infektsiooni riski ennetamiseks) (vt ka lõigud „Näidustused“ ja „Annustamine loomaliigiti, manustamisviis(id) ja –meetod).

Veterinaarravimi efektiivsust täiskasvanud *Dirofilaria repens*'i vastu ei ole kliiniliselt uuritud.

Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

Alla 1 kg kaaluvate loomade ravi peab põhinema kasu-riski suhte hinnangul.

Ravimi kasutamisel haigetel ja nõrkadel loomadel puuduvad laialdased kogemused ning selliste loomade ravi peab põhinema kasu-riski suhte hinnangul.

Jälgida hoolikalt, et pipeti sisu ega manustatav ravimi annus ei satuks ravitavale loomale ja/või teistele loomadele silma ega suhu. Mitte lasta ravitud loomadel üksteist lakkuda. Kui ravimit manustatakse 3...4 erinevasse kohta looma kehal tuleb jälgida, et loom ei lakuks manustamiskohti.

Ravimit peab võimalusel kasutama ainult kahjustamata nahal.

See veterinaarravim sisaldab moksidektiini (makrotsükliiline laktoon), mistõttu tuleb ravimi manustamisel kollidele või vana-inglise lambakoortele ja nendega suguluses olevatele tõugudele või ristanditele eriti hoolikalt järgida ravimi kasutusjuhendit lõigus „Soovitused õige manustamise osas“; eriti jälgida, et ravitav loom ja/või mõni teine loom ravimit sisse ei söö ega lähedalt sellega kokku ei puutuks.

Veterinaarravim ei tohi sattuda veekogudesse, sest on ohtlik kaladele ja teistele veeorganismidele: moksidektiin on veeorganismidele väga mürgine. Koortel ei tohi lubada ujuda veekogudes 4 päeva jooksul pärast ravi.

Veterinaarravimi ohutust on hinnatud 1. ja 2. klassi südameusstõvega koortel laboratoorses uuringutes ning mõnes kliinilises uuringus 3. klassi südameusstõvega koortel. Seepärast peab selle haiguse ilmsete või tõsiste sümptomitega koortel kasutamine põhinema raviva loomaarsti poolt antud hoolikal kasu-riski hinnangul.

Kuigi eksperimentaalsed üleannustamise uuringud on näidanud, et ravimit võib täiskasvanud südameussidega nakatunud koertele ohutult manustada, ei oma ravim terapeutilist toimet *Dirofilaria immitis*'e täiskasvanud vormidesse. Seetõttu on soovitatav, et kõik 6-kuused või vanemad koerad, kes elavad ohustatud piirkonnas, oleksid südameusside suhtes testitud enne kui ravi alustatakse. Südameusside kõrvaldamiseks tuleb nakatunud koeri ravida täiskasvanud südameusside vastase ravimiga vastavalt loomaarsti juhistele. Imidaklopriidi ja moksidektiini kombinatsiooni ohutust ei ole hinnatud kasutades seda samal päeval täiskasvanud vormide vastase ravimiga. Imidaklopriid on toksiline lindudele, eriti kanaarilindudele.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Et vältida laste ligipääsu pipettidele, hoida pipetti kuni kasutamiseni originaalpakendis ja visata kasutatud pipetid kohe minema.

Mitte neelata ravimit alla. Juhuslikul ravimi allaneelamisel pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või etiketti.

Inimeased, kes on bensüülalkoholi, imidaklopriidi või moksidektiini suhtes ülitundlikud, peaksid manustama veterinaarravimit ettevaatlikult. Väga harvadel juhtudel võib ravim põhjustada nahatundlikkust või mööduvaid nahareaktsioone (nagu näiteks tuimus, ärritus või põletus/kipitustunne). Väga harvadel juhtudel võib ravim tundlikel inimestel põhjustada hingamisteede ärritust.

Juhuslikul ravimi sattumisel silma loputada silmi hoolikalt veega.

Vältida ravimi sattumist nahale, silma või suhu.

Ravimi juhuslikul sattumisel nahale pesta kohe maha seebi ja veega.

Pärast kasutamist pesta käed.

Kui naha või silmade ärritus püsib, pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või etiketti.

Ravimi käsitsemise ajal mitte süüa, juua või suitsetada.

Ravitud loomi ei tohi käsitseda ja lastel ei tohi lubada ravitud loomadega mängida kuni manustamiskoha kuivamiseni. Seetõttu on soovitatav loomi ravida mitte päeval, vaid varastel õhtutundidel. Hiljuti ravitud loomadel ei tohi lubada magada inimeste, eriti laste juures.

Ravimis sisalduv lahusti võib jätta plekke sellistele materjalidele nagu nahk, kangad, plastik ja töödeldud pinnad. Lasta manustamiskohal kuivada, enne kui ravitud loom puutub kokku eelpool nimetatud materjalidega.

Veterinaarravim ei tohi sattuda veekogudesse, sest see on ohtlik veorganismidele: moksidektiin on veorganismidele tugevalt toksiline. Koertel ei tohi lubada ujuda veekogudes 4 päeva jooksul pärast ravi.

Tiinus ja laktatsioon

Veterinaarravimi ohutus tiinuse ja laktatsiooni perioodil ei ole tõestatud.

Laboratoorsed uuringud rottidel ja küülikutel ei ole näidanud ei moksidektiini ega imidaklopriidi teratogeenset, fetotoksilist ega maternotoksilist toimet.

Kasutada ainult vastavalt vastutava loomaarsti tehtud kasu-riski suhte hinnangule.

Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Veterinaarravimiga ravimise perioodil mitte manustada teisi parasiidivastaseid makrotsükliisi laktoone. Selle veterinaarravimi ja tavaliselt kasutatavate veterinaarravimite ning meditsiiniliste või kirurgiliste protseduuride vahel ei ole koostoimeid täheldatud.

Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid)

Kuni 10-kordseid soovitatavaid imidaklopriidi ja moksidektiini kombinatsiooni annuseid talusid koerad hästi ilma kõrvaltoimete või soovimatute kliiniliste tunnuste ilmnemiseta. 5-kordseid soovitatavaid miinimumannuseid manustatuna nädalaste vahedega 17 nädala jooksul talusid üle 6 kuu vanused koerad ilma kõrvaltoimeteta või soovimatute kliiniliste tunnusteta.

Imidaklopriidi ja moksidektiini kombinatsiooni manustati kutsikatele soovitatavast annusest kuni 5 korda suuremas annuses igal 2. nädalal, 6 korda järjest ning tõsiseid kõrvaltoimeid ei esinenud.

Täheldati mööduvat pupillide laienemist, süljeeritust, oksendamist ja mööduvat kiiret hingamist.

Juhuslikul ravimi allaneelamisel või üleannustamisel võib väga harvadel juhtudel esineda neuroloogilisi nähte (millest enamik on mööduvad), nagu koordinatsioonihäired, generaliseerunud värinad, okulaarsed

tunnused (laienenud pupillid, vähene pupilli refleks, silmade tahtmatu liikumine), ebanormaalne hingamine, süljeeritus ja oksendamine.

Ivermektiinile tundlikud kollid talusid soovitatavast annusest 5 korda suuremaid, igakuiselt manustatud annuseid ilma kõrvaltoimeteta, kuid ohutust ei ole uuritud igapäevasel manustamisel ivermektiinile tundlikel kollidel. Kui 40% annusest anti suukaudselt, täheldati raskeid neuroloogilisi häireid. Kui 10% soovitatavast annusest manustati suukaudselt, kõrvaltoimeid ei esinenud.

Täiskasvanud südameussidega nakatunud koerad talusid soovitatavast annusest 5 korda suuremaid annuseid, manustatuna igal 2. nädalal 3 korda, ilma kõrvaltoimeteta. Juhuslikul ravimi allaneelamisel rakendada sümptomaatilist ravi. Spetsiifiline antidoot puudub. Kasulik võib olla aktiivsöe manustamine.

Sobimatus

Ei rakendata.

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 ega koos majapidamisprügiga. Ravim ei tohi sattuda veekogudesse, sest on ohtlik kaladele ja teistele veeorganismidele. Küsige palun oma loomaarstilt või apteekrilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

14. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE KOOSKÕLASTAMISE KUUPÄEV

Detsember 2019

15. LISAINFO

Imidaklopriid toimib karpude vastsetesse ja täiskasvanud karpudesse. Lemmikloomade vahetus ümbruses olevad karpude vastsed hukuvad kokkupuutel antud ravimiga ravitud loomaga.

Ravim omab püsivat toimet ja kaitseb koeri 4 nädalat pärast ühekordset manustamist taasnakatamise eest järgmiste parasiitidega: *Dirofilaria immitis*, *Dirofilaria repens*, *Angiostrongylus vasorum*.

Uuringud, mis hindavad moksidektiini farmakokineetilisi omadusi pärast mitmekordseid manustamisi, on näidanud, et püsiv seerumitase koertel saabub pärast ligikaudu 4 järjestikust igakuist ravi.

Valge üheannuseline polüpropüleenpipett (PP), mis on suletud suure tihedusega polüetüleen (HDPE)- või polüoksümetüleen (POM)- või polüpropüleenkorgiga (PP). Iga pipett on pakendatud lamineeritud kolmekordsesse kotti, mis koosneb polüestrist (PETP), alumiiniumist (Al) ja väikese tihedusega polüetüleenist (LDPE).

Karp sisaldab 1, 3, 4, 6, 24 või 48 pipetti.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

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

KRKA d.d., Novo mesto Eesti filiaal
Pärnu mnt 141
11314 Tallinn
Tel. +372 6671658