

PRILOGA I
POVZETEK GLAVNIH ZNAČILNOSTI ZDRAVILA

1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Felpreva kožni nanos, raztopina za majhne mačke (1,0–2,5 kg)

Felpreva kožni nanos, raztopina za srednje velike mačke (> 2,5–5,0 kg)

Felpreva kožni nanos, raztopina za velike mačke (> 5,0–8,0 kg)

2. KAKOVOSTNA IN KOLIČINSKA SESTAVA

Učinkovina(e):

Vsak aplikator kožnega nanosa omogoča:

	Volumen enote odmerka [ml]	Tigolaner	Emodepsid	Prazikvantel
Felpreva za majhne mačke (1,0–2,5 kg)	0,37 ml	36,22 mg	7,53 mg	30,12 mg
Felpreva za srednje velike mačke (> 2,5–5,0 kg)	0,74 ml	72,45 mg	15,06 mg	60,24 mg
Felpreva za velike mačke (> 5,0–8,0 kg)	1,18 ml	115,52 mg	24,01 mg	96,05 mg

Pomožne snovi:

2,63 mg/ml butilhidroksianizola (E320) in 1,10 mg/ml butilhidroksitoluena (E321) kot antioksidanta.

Za celoten seznam pomožnih snovi glejte poglavje 6.1.

3. FARMACEVTSKA OBLIKA

Kožni nanos, raztopina.

Bistra rumena do rdeča raztopina.

Med shranjevanjem lahko pride do spremembe barve. Ta pojav ne vpliva na kakovost zdravila.

4. KLINIČNI PODATKI

4.1 Ciljne živalske vrste

Mačke.

4.2 Indikacije za uporabo pri ciljnih živalskih vrstah

Za mačke z mešanimi parazitskimi okužbami/infestacijami ali pri katerih obstaja takšno tveganje. Zdravilo za uporabo v veterinarski medicini je indicirano samo, kadar je potrebno sočasno ukrepanje proti ektoparazitom, cestodom in nematodom.

Ektoparaziti

- Za zdravljenje infestacij z bolhami (*Ctenocephalides felis*) in klopi (*Ixodes ricinus*, *Ixodes holocyclus*) pri mačkah, pri čemer zdravilo zagotavlja takojšnje delovanje s poginom zajedavca, in trajanjem delovanja 13 tednov.
- Zdravilo za uporabo v veterinarski medicini se lahko uporablja kot del strategije zdravljenja alergijskega dermatitisa, ki ga povzročajo bolhe (FAD – flea allergy dermatitis).

- Za zdravljenje blagih do zmernih primerov garjavosti (*Notoedres cati*).
- Za zdravljenje infestacije z ušesimi garjami (*Otodectes cynotis*).

Gliste v prebavilih (nematodi)

Za zdravljenje okužb s/z:

- *Toxocara cati* (zrele odrasle, nezrele odrasle oblike, L4 in L3)
- *Toxascaris leonina* (zrele odrasle, nezrele odrasle oblike in L4)
- *Ancylostoma tubaeforme* (zrele odrasle, nezrele odrasle oblike in L4)

Pljučni črvi (nematodi)

Za zdravljenje okužb s/z:

- *Aelurostrongylus abstrusus* (odrasla oblika)
- *Troglostrongylus brevior* (odrasla oblika)

Trakulje (cestoda)

Za zdravljenje okužb s trakuljo:

- *Dipylidium caninum* (zrela odrasla in nezrela odrasla oblika)
- *Taenia taeniaeformis* (odrasla oblika)

4.3 Kontraindikacije

Ne uporabite v primerih preobčutljivosti na učinkovino(e) ali na katero koli pomožno snov.

4.4 Posebna opozorila za vsako ciljno živalsko vrsto

Ektoparaziti se morajo začeti hraniti na gostitelju, če jih želimo izpostaviti tigolanerju, zato ni mogoče izključiti tveganja za prenos vektorsko prenosljivih bolezni.

Pri pogosti uporabi antiparazitikov katerega koli razreda lahko v posebnih okoliščinah pride do odpornosti parazitov na katerega koli od omenjenih razredov antiparazitikov, vključenih v fiksno kombinacijo. Uporaba tega zdravila za uporabo v veterinarski medicini mora temeljiti na oceni vsakega posameznega primera in na lokalnih epidemioloških podatkih o trenutni občutljivosti ciljnih organizmov, da se zmanjša verjetnost nastanka kasnejše selekcionirane rezistence.

Če živali umijete dlako s šamponom ali jo zmočite z vodo neposredno po zdravljenju, lahko to zmanjša učinkovitost zdravila. Zato zdravljenih živali ne smete kopati, dokler se raztopina ne posuši.

4.5 Posebni previdnostni ukrepi

Posebni previdnostni ukrepi za uporabo pri živalih

Zaradi pomanjkanja razpoložljivih podatkov se ne priporoča zdravljenja mladičev, mlajših od 10 tednov ali lažjih od 1 kg.

To zdravilo za uporabo v veterinarski medicini je namenjeno lokalni uporabi in se ga ne sme dajati drugače, npr. peroralno.

Zdravilo nanesite samo na nepoškodovano kožo. Nanesite, kot je opisano v poglavju 4.9, saj boste tako preprečili, da bi žival polizala in zaužila zdravilo. Zdravljena mačka ali druge mačke v gospodinjstvu ne smejo lizati mesta nanosa, dokler se to ne posuši. Za znake, ki so jih opazili po zaužitju (npr. lizanje), glejte poglavje 4.6.

Zdravilo lahko draži oči. Če pride do nenamernega stika z očmi, oči takoj sperite s čisto vodo. Če pride do draženja oči, se posvetujte z veterinarjem.

Izkušenj z uporabo zdravila za uporabo v veterinarski medicini pri bolnih in izčrpanih živalih ni, zato je treba zdravilo za uporabo v veterinarski medicini uporabljati samo na podlagi ocene koristi in tveganja za te živali.

Po zdravljenju se lahko pojavijo akutni znaki pljučnice zaradi vnetnega odziva gostitelja na smrt pljučnih črvov *T. brevior*, še posebej pri mlajših mačkah.

Zdravila za uporabo v veterinarski medicini se ne sme dajati v intervalih, krajših od 8 tednov. Ker zdravilo proti bolham in klopom deluje 3 mesece, s kliničnega vidika uporaba tega zdravila ni indicirana za intervale, ki so krajši od 3 mesecev.

Podatki o varnosti za ciljne živali, ki so prejele več kot 4 zaporedna zdravljenja, niso na voljo in kopičenje tigolanerja je verjetno. Ponovitev zdravljenja je treba omejiti na posamezne primere glede na razmerje med koristmi in tveganji, ki ga oceni pristojni veterinar. Glejte poglavji 4.10 in 5.2.

Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo

Zdravilo za veterinarsko uporabo lahko povzroči nevrološke simptome in lahko začasno zviša raven glukoze v krvi po nenamernem zaužitju.

Med nanašanjem ne kadite, jejte ali pijte.

Po uporabi si umijte roke.

Uporabljene aplikatorje je treba takoj odstraniti in jih ne smete pustiti v dosegu otrok.

V primeru nenamernega stika vsebine aplikatorja s kožo takoj izperite z milom in vodo.

Zdravilo lahko draži oči. Če zdravilo po nesreči pride v stik z očmi, ga je treba temeljito sprati z veliko vode.

Če kožni ali očesni simptomi vztrajajo ali v primeru nenamernega zaužitja, še posebej pri otrocih, se takoj posvetujte z zdravnikom in mu pokažite navodila za uporabo ali ovojnino.

Ker so po izpostavljenosti tigolanerju in emodepsidu pri laboratorijskih živalih opisali fetotoksične učinke, morajo nosečnice in ženske, ki načrtujejo nosečnost, nositi rokavice, da se izognejo neposrednemu stiku z zdravilom.

Nosečnice se morajo izogniti stiku z mestom nanosa prvih 24 ur po nanosu zdravila in vse dokler zdravljenega mesta ni več mogoče opaziti. Otroci prvih 24 ur po nanosu zdravila ne smejo biti v stiku z zdravljenimi živalmi. Pazite, da otroci niso dlje časa v tesnem stiku z zdravljenimi mačkami, dokler zdravljenega mesta ni več mogoče opaziti. Priporoča se zdravljenje živali zvečer. Na dan zdravljenja živali ne smejo spati v isti postelji kot njihov lastnik, še zlasti ne z otroci in nosečnicami.

Zdravilo lahko obarva ali poškoduje določene materiale, vključno z usnjem, tkaninami, plastiko in lakiranimi površinami. Mesto aplikacije naj se posuši, preden mačkam dovolite stik s takšnimi materiali.

4.6 Neželeni učinki (pogostost in resnost)

V zelo redkih primerih se lahko pojavijo blage in prehodne reakcije na mestu nanosa, kot so srbenje, eritem, tanjšanje dlak in/ali vnetje. Pogosto se opazijo kozmetični učinki, kot je začasno zlepljanje dlake na mestu nanosa.

V zelo redkih primerih se lahko pojavijo blage in prehodne prebavne motnje, kot sta prekomerno slinjenje ali bruhanje. Ti učinki se lahko pojavijo, če mačka takoj po zdravljenju liže mesto nanosa. V posameznih primerih lahko te znake spremljajo nespecifični znaki, kot so nemir, oglašanje ali neješčnost.

Pogostost neželenih učinkov je določena po naslednjem dogovoru:

- zelo pogosti (neželeni učinki se pokažejo pri več kot 1 od 10 zdravljenih živali),
- pogosti (pri več kot 1, toda manj kot 10 živali od 100 zdravljenih živali),
- občasni (pri več kot 1, toda manj kot 10 živali od 1.000 zdravljenih živali),
- redki (pri več kot 1, toda manj kot 10 živali od 10.000 zdravljenih živali),
- zelo redki (pri manj kot 1 živali od 10.000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primeri).

4.7 Uporaba v obdobju brejosti, laktacije ali nesnosti

Po izpostavljenosti tigolanerju in emodepsidu, so pri laboratorijskih živalih opisali fetotoksične učinke. Varnost zdravila za uporabo v veterinarski medicini pri brejih ali doječih mačkah ni bila ugotovljena, zato uporaba pri teh živalih ni priporočljiva.

4.8 Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij

Emodepsid je substrat za P-glikoprotein. Sočasno zdravljenje z drugimi učinkovinami, ki so substrati/zaviralci P-glikoproteina (na primer ivermektin in drugi makrociklični laktoni z antiparazitičnim delovanjem, eritromicin, prednizolon in ciklosporin), lahko povzroči farmakokinetične interakcije z zdravili.

4.9 Odmerjanje in pot uporabe

Nanos na kožo. Samo za zunanjo uporabo.

Odmerjanje

Priporočeni minimalni odmerki so 14,4 mg tigolanerja/kg telesne mase, 3 mg emodepsida/kg telesne mase, 12 mg prazikvantela/kg telesne mase, kar ustreza 0,148 ml zdravila/kg telesne mase.

Telesna masa mačke (kg)	Potrebna velikost aplikatorja: Felpreva kožni nanos, raztopina	Prostornina (ml)	Tigolaner (mg/kg telesne mase)	Emodepsid (mg/kg telesne mase)	Prazikvantel (mg/kg telesne mase)
1,0–2,5	za majhne mačke	0,37	14,5–36,2	3,0–7,5	12,0–30,1
2,6–5,0	za srednje velike mačke	0,74	14,5–27,9	3,0–5,8	12,0–23,2
5.1–8,0	za velike mačke	1,18	14,4–22,7	3,0–4,7	12,0–18,8
> 8,0	Uporabite ustrezno kombinacijo aplikatorjev				

Shema zdravljenja

Zdravljenje je indicirano samo, če so ektoparaziti, cestodi in nematodi ciljani hkrati. V odsotnosti mešanih okužb ali tveganja mešanih okužb je treba uporabiti ustrezne antiparazitike z ozkim spektrom.

Bolhe in klopi

Zdravilo za uporabo v veterinarski medicini deluje proti bolham in klopom 13 tednov.

Če je ponovno zdravljenje potrebno v 13 tednih po aplikaciji, je treba uporabiti ustrezno zdravilo z ozkim spektrom.

Garje

Za zdravljenje ušesnih garij (*Otodectes cynotis*) in garij (*Notoedres cati*) je treba dati en sam odmerek zdravila.

Uspeh zdravljenja in potrebo po ponovnem zdravljenju z ustreznim sredstvom proti zajedavcem z ozkim spektrom mora po 4 tednih določiti lečeči veterinar.

Zaradi individualnih primerov preživetja ušesnih garij in s tem tveganja za nov cikel razvoja pršic, mora uspešnost zdravljenja potrditi veterinar 1 mesec po zdravljenju.

Gastrointestinalni nematodi in trakulje

Za zdravljenje okužbe z glistami in trakuljami je treba dati enkratni odmerek zdravila. Potrebo po ponovnem zdravljenju in njegovo pogostnost določi veterinar, ki je predpisal zdravilo, pri čemer je treba upoštevati lokalno epidemiološko situacijo in življenjski slog mačke.

Če je ponovno zdravljenje potrebno v 3 mesecih po nanosu zdravila, je treba uporabiti ustrezno zdravilo z ozkim spektrom delovanja.

Pljučni črvi

Za odpravljanje pljučnih črvov *Aelurostrongylus abstrusus* in *Troglostrongylus brevior* se priporoča enkratno zdravljenje s tem zdravilom, ki mu v razmaku dveh tednov sledi drugo zdravljenje z raztopino za kožni nanos za mačke, ki vsebuje 21,4 mg/ml emodepsida in 85,8 mg/ml prazikvantela, saj ni na voljo nobenega zdravila za uporabo v veterinarski medicini, ki bi kot učinkovino vsebovalo le emodepsid.

Način uporabe

S škarjami (1) odprite pretisni omot, varen za otroke. Razprite oba dela folije (2) in aplikator kožnega nanosa odstranite iz embalaže (3).



Držite aplikator v pokončnem položaju (4), zasukajte in snemite pokrovček (5) ter z nasprotnim koncem pokrovčka predrite tesnilo (6).



Razprite dlako na vratu mačke na zatilju, dokler ni vidna koža (7). Konico aplikatorja namestite na kožo in jo večkrat močno stisnite, da se vsebina neposredno sprosti na kožo (7). Če zdravilo nanesete na zatilje, obstaja manj možnosti, da bi mačka polizala zdravilo.



4.10 Preveliko odmerjanje (simptomi, nujni ukrepi, protistrupi), (če je potrebno)

Po 4 zaporednih zdravljenjih z uporabo do 5-kratnega največjega priporočenega odmerka pri mladičih v starosti od 10 tednov in odraslih mačkah so pri nekaterih samcih opazili zmanjšanje mase ščitnice. Pri odraslih mačkah je bilo prehodno zvišanje jetrnih encimov (AST, ALT), skupaj z multifokalno kongestijo jeter pri eni živali, opaženo v skupini z visokim odmerkom (5x), zvišanje holesterola pa v vseh skupinah s prevelikim odmerjanjem (3x, 5x). Sistemskih kliničnih znakov niso opazili. V skupini z visokim (5x) odmerkom so se pojavile lokalne reakcije na mestu nanašanja (alopecija, eritem, hiperplazija epidermisa in/ali vnetni infiltrati).

Ni znanega protistrupa.

4.11 Karenca

Ni smiselno.

5. FARMAKOLOŠKE LASTNOSTI

Farmakokinetična skupina: Antiparazitiki, insekticidi in repelenti, prazikvantel, kombinacije.

Oznaka ATCvet: QP52AA51 prazikvantel, kombinacije

5.1 Farmakodinamične lastnosti

Tigolaner spada v kemični razred bispirazolov. Tigolaner deluje kot močan zaviralec receptorjev nevrottransmitterja gama-aminobutirične kisline (GABA). Tigolaner *in vitro* izkazuje močnejšo funkcionalno blokado receptorjev pri insektih in pršicah kot pri receptorjih sesalcev. Gre za akaricid in insekticid, ki je učinkovit proti klopi (*Ixodes ricinus*, *I. holocyclus*), bolham (*Ctenocephalides felis*) in garjam (*Notoedres cati*, *Otodectes cynotis*) pri mačkah.

Bolhe, ki so bile na živali že pred dajanjem zdravila, poginejo v 12 urah. Pri novi infestaciji z bolhami zdravilo začne učinkovati v roku 8 ur in učinkuje 2 meseca po uporabi zdravila ter v roku 24 ur po tem. Za izpostavljenost tigolanerju morajo biti bolhe in klopi prisotni na gostitelju in se začnejo na njem tudi hraniti. Klopi *Ixodes ricinus*, ki so že na živali pred dajanjem zdravila, poginejo v času 24 ur. V primeru nove infestacije klopi vrste *Ixodes ricinus* poginejo v 48 urah, trajanje delovanja je 13 tednov.

Emodepsid je polsintetična spojina, ki spada v kemijsko skupino depsi-peptidov. Deluje proti valjastim črvom (askaridi in kavljasti črvi) v vseh razvojnih stopnjah. V tem zdravilu emodepsid deluje na *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma tubaeforme*, *Aelurostrongylus abstrusus* in *Troglostrongylus brevior*.

Deluje živčno-mišičnem stiku tako, da draži presinaptične receptorje, ki spadajo v družino sekretinskih receptorjev, kar povzroči paralizo in pogin zajedavca .

Prazikvantel je derivat pirazinoizokinolina, ki je učinkovit proti trakuljam *Dipylidium caninum* in *Taenia taeniaeformis*.

Prazikvantel se hitro adsorbira prek površine zajedavcev in deluje predvsem s spreminjanjem prepustnosti zajedavčeve membrane za kalcij. Posledica tega so hude poškodbe zajedavčeve povrhnjice, spazem in paraliza, prekinitve presnove in v zadnji fazi pogin zajedavca.

5.2 Farmakokinetični podatki

Po enem samem topikalnem dajanju zdravila mačkam so bile dosežene največje koncentracije tigolanerja v plazmi 1,35 mg/l 12 dni po dajanju zdravila. Koncentracije tigolanerja v plazmi so se znižale počasi, povprečna razpolovna doba pa znaša 24 dni. Emodepsid je dosegel največjo koncentracijo v plazmi, ki je znašala 0,044 mg/l, 1,5 dni po odmerjanju. Koncentracije emodepsida v plazmi so se znižale s povprečno razpolovno dobo 14,5 dni. Prazikvantel je že 5 ur po dajanju odmerka dosegel največjo koncentracijo v plazmi, 0,048 mg/l. Koncentracije prazikvantela v plazmi so se znižale s povprečno razpolovno dobo 10 dni. Pri vseh treh učinkovinah so opazili individualne razlike v koncentracijah v plazmi in razpolovnem času. Pri tigolanerju se je po večkratnem odmerjanju pokazalo znatno podaljšanje razpolovnega časa, kar je povzročilo kopičenje tigolanerja po 4 zaporednih zdravljenjih pri mačkah.

Tigolaner in emodepsid se slabo presnovita in se večinoma izločata v blatu. Manj pogosta pot izločanja je ledvični očištek. Prazikvantel se obsežno presnovi v jetrih in se v urinu ter v blatu enakomerno izloča le v sledih.

6. FARMACEVTSKI PODATKI

6.1 Seznam pomožnih snovi

Butilhidroksianizol (E320)

Butilhidroksitoluen (E321)

Izopropiliden glicerol

Mlečna kislina

6.2 Glavne inkompatibilnosti

Niso znane.

6.3 Rok uporabnosti

Rok uporabnosti zdravila v pakiranju za prodajo: 18 mesecev.

6.4. Posebna navodila za shranjevanje

Za shranjevanje zdravila ni posebnih temperaturnih omejitev.

Aplikator hranite v aluminijastem pretisnem omotu za zagotovitev zaščite pred vlago.

6.5 Vrsta ovojnine in vsebina

Bel polipropilenski aplikator s polipropilenskim pokrovčkom v aluminijastem pretisnem omotu.

Pretisni omoti v kartonasti škatli, ki vsebuje 1, 2, 10 ali 20 aplikatorjev (po 0,37 ml).

Pretisni omoti v kartonasti škatli, ki vsebuje 1, 2, 10 ali 20 aplikatorjev (po 0,47 ml).

Pretisni omoti v kartonasti škatli, ki vsebuje 1, 2, 10 ali 20 aplikatorjev (po 1,18 ml).

Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.

6.6 Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje neporabljenega zdravila ali odpadnih snovi, ki nastanejo pri uporabi teh zdravil

Zdravilo ne sme priti v vodotoke, ker je lahko nevarno za ribe in druge vodne organizme.

Vsako neporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo iz teh zdravil, je treba odstraniti v skladu z lokalnimi zahtevami.

7. IMETNIK(I) DOVOLJENJ(A) ZA PROMET

Vetoquinol S.A.

Magny-Vernois

70200 Lure

Francija

8. ŠTEVILKA(E) DOVOLJENJ(A) ZA PROMET

EU/2/21/277/001-012

9. DATUM PRIDOBITVE/PODALJŠANJA DOVOLJENJA ZA PROMET

Datum pridobitve dovoljenja za promet: 11/11/2021

10. DATUM REVIZIJE BESEDILA

Podrobne informacije o tem zdravilu za uporabo v veterinarski medicini so na voljo na spletni strani Evropske agencije za zdravila (European Medicines Agency) (<http://www.ema.europa.eu/>).

PREPOVED PRODAJE, OSKRBE IN/ALI UPORABE

Ni smiselno.

PRILOGA II

- A. PROIZVAJALEC (PROIZVAJALCI) ZDRAVILA, ODGOVOREN (ODGOVORNI) ZA SPROŠČANJE SERIJ**
- B. POGOJI ALI OMEJITVE GLEDE OSKRBE IN UPORABE**
- C. NAVEDBA NAJVIŠJIH DOVOLJENIH KOLIČIN OSTANKOV ZDRAVILA (MRL)**

A. PROIZVAJALEC (PROIZVAJALCI) ZDRAVILA, ODGOVOREN (ODGOVORNI) ZA SPROŠČANJE SERIJ

Ime in naslov proizvajalca zdravila, odgovornega za sproščanje serij

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
Francija

B. POGOJI TER OMEJITVE GLEDE OSKRBE IN UPORABE

Na veterinarski recept.

C. NAVEDBA NAJVIŠJIH DOVOLJENIH KOLIČIN OSTANKOV ZDRAVILA (MRL)

Ni smiselno.

PRILOGA III
OZNAČEVANJE IN NAVODILO ZA UPORABO

A. OZNAČEVANJE

PODATKI NA ZUNANJI OVOJNINI

Kartonska škatla

1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Felpreva kožni nanos, raztopina za majhne mačke (1,0–2,5 kg)
Felpreva kožni nanos, raztopina za srednje velike mačke (> 2,5–5,0 kg)
Felpreva kožni nanos, raztopina za velike mačke (> 5,0–8,0 kg)

tigolaner/emodepsid/prazikvantel

2. NAVEDBA UČINKOVIN(E)

36,22 mg tigolaner/7,53 mg emodepsid/30,12 mg prazikvantel
72,45 mg tigolaner/15,06 mg emodepsid/60,24 mg prazikvantel
115,52 mg tigolaner/24,01 mg emodepsid/96,05 mg prazikvantel

3. FARMACEVTSKA OBLIKA

Kožni nanos, raztopina

4. VELIKOST PAKIRANJA

0,37 ml
0,74 ml
1,18 ml

1 aplikator
2 aplikatorja
10 aplikatorjev
20 aplikatorjev

5. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE

Mačke
1,0–2,5 kg
> 2,5–5,0 kg
> 5,0–8,0 kg

6. INDIKACIJA(E)

7. NAČIN IN POT(I) UPORABE

Nanos na kožo.
Pred uporabo preberite navodilo za uporabo.

8. KARENCA**9. POSEBNO(A) OPOZORILO(A), ČE JE/SO POTREBNO(A)**

Pred uporabo preberite navodilo za uporabo.

10. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA

EXP

11. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Aplikator hranite v aluminijastem pretisnem omotu za zagotovitev zaščite pred vlago.

12. POSEBNI VARNOSTNI UKREPI ZA ODSTRANJEVANJE NEPORABLJENEGA ZDRAVILA ALI ODPADNIH SNOVI, ČE OBSTAJAJO

Odstranjevanje: preberite navodilo za uporabo.

13. BESEDILO "SAMO ZA ŽIVALI" IN POGOJI ALI OMEJITVE GLEDE OSKRBE IN UPORABE, ČE JE SMISELNO

Samo za živali. Rp-Vet.

14. BESEDILO "ZDRAVILO SHRANJUJTE NEDOSEGLJIVO OTROKOM"

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

15. IME IN NASLOV IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
Francija

16. ŠTEVILKA(E) DOVOLJENJ(A) ZA PROMET

EU/2/21/277/001 (36,22 mg + 7,53 mg + 30,12 mg, 1 aplikator)
EU/2/21/277/002 (36,22 mg + 7,53 mg + 30,12 mg, 2 aplikatorja)
EU/2/21/277/003 (36,22 mg + 7,53 mg + 30,12 mg, 10 aplikatorjev)
EU/2/21/277/004 (36,22 mg + 7,53 mg + 30,12 mg, 20 aplikatorjev)

EU/2/21/277/005 (72,45 mg + 15,06 mg + 60,24 mg, 1 aplikator)
EU/2/21/277/006 (72,45 mg + 15,06 mg + 60,24 mg, 2 aplikatorja)
EU/2/21/277/007 (72,45 mg + 15,06 mg + 60,24 mg, 10 aplikatorjev)
EU/2/21/277/008 (72,45 mg + 15,06 mg + 60,24 mg, 20 aplikatorjev)

EU/2/21/277/009 (115,52 mg + 24,01 mg + 96,05 mg, 1 aplikator)
EU/2/21/277/010 (115,52 mg + 24,01 mg + 96,05 mg, 2 aplikatorja)
EU/2/21/277/011 (115,52 mg + 24,01 mg + 96,05 mg, 10 aplikatorjev)
EU/2/21/277/012 (115,52 mg + 24,01 mg + 96,05 mg, 20 aplikatorjev)

17. PROIZVAJALČEVA ŠTEVILKA SERIJE

Lot

PODATKI, KI MORAJO BITI NAJMANJ NAVEDENI NA PRETISNEM OMOTU ALI DVOJNEM TRAKU

Pretisni omot

1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Felpreva 1,0–2,5 kg

Felpreva > 2,5–5,0 kg

Felpreva > 5,0–8,0 kg

tigolaner, emodepside, praziquantel (EN in/ali latinsko)



2. IME IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

Vetoquinol S.A.

3. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA

EXP

4. ŠTEVILKA SERIJE

Lot

5. BESEDILO "SAMO ZA ŽIVALI"

Samo za živali.

PODATKI, KI MORAJO BITI NAJMANJ NAVEDENI NA MANJŠIH STIČNIH OVOJNINAH

Aplikator kožnega nanosa

1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Felpreva 1,0–2,5 kg
Felpreva > 2,5–5,0 kg
Felpreva > 5,0–8,0 kg
tigolaner, emodepsid, prazikvantel

2. KOLIČINA UČINKOVIN(E)

36,22 mg tigolaner, 7,53 mg emodepsid, 30,12 mg prazikvantel
72,45 mg tigolaner, 15,06 mg emodepsid, 60,24 mg prazikvantel
115,52 mg tigolaner, 24,01 mg emodepsid, 96,05 mg prazikvantel

3. VSEBINA, IZRAŽENA Z MASO, PROSTORNINO ALI ŠTEVILOM ODMERKOV

0,37 ml
0,74 ml
1,18 ml

4. POT(I) UPORABE ZDRAVILA



5. KARENCA

6. ŠTEVILKA SERIJE

Lot

7. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA

EXP

8. BESEDILO "SAMO ZA ŽIVALI"

Samo za živali.

B. NAVODILO ZA UPORABO

NAVODILO ZA UPORABO

Felpreva kožni nanos, raztopina za majhne mačke (1,0–2,5 kg)
Felpreva kožni nanos, raztopina za srednje velike mačke (> 2,5–5 kg)
Felpreva kožni nanos, raztopina za velike mačke (> 5–8 kg)

1. IME IN NASLOV IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM TER PROIZVAJALEC ZDRAVILA, ODGOVOREN ZA SPROŠČANJE SERIJ, ČE STA RAZLIČNA

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in proizvajalec odgovoren za sproščanje serij:

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
Francija

2. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Felpreva kožni nanos, raztopina za majhne mačke (1,0–2,5 kg)
Felpreva kožni nanos, raztopina za srednje velike mačke (> 2,5–5,0 kg)
Felpreva kožni nanos, raztopina za velike mačke (> 5,0–8,0 kg)
tigolaner/emodepsid/prazikvantel

3. NAVEDBA UČINKOVIN(E) IN DRUGE(IH) SESTAVIN

Vsak aplikator kožnega nanosa omogoča:

Felpreva kožni nanos, raztopina	Volumen enote odmerka [ml]	Tigolaner [mg]	Emodepsid [mg]	Prazikvantel [mg]
za majhne mačke (1,0–2,5 kg)	0,37	36,22	7,53	30,12
za srednje velike mačke (> 2,5–5,0 kg)	0,74	72,45	15,06	60,24
za velike mačke (> 5,0–8,0 kg)	1,18	115,52	24,01	96,05

Pomožne snovi: 2,63 mg/ml butilhidroksianizola (E320) in 1,10 mg/ml butilhidroksitoluena (E321) kot antioksidanta.

Kožni nanos, raztopina.

Bistra rumena do rdeča raztopina.

Med shranjevanjem lahko pride do spremembe barve. Ta pojav ne vpliva na kakovost zdravila.

4. INDIKACIJA(E)

Za mačke z mešanimi parazitskimi okužbami/infestacijami ali pri katerih obstaja takšno tveganje. Zdravilo za uporabo v veterinarski medicini je indicirano samo, kadar je potrebno sočasno ukrepanje proti ektoparazitom, cestodom in nematodom.

Ektoparaziti

- Za zdravljenje virusov bolhe (*Ctenocephalides felis*) in klopa (*Ixodes ricinus*, *Ixodes holocyclus*) pri mačkah, pri čemer zdravilo zagotavlja takojšnjo in trajno uničenje za 13 tednov.
- Zdravilo za uporabo v veterinarski medicini se lahko uporablja kot del strategije zdravljenja alergijskega dermatitisa zaradi bolh (FAD, flea allergy dermatitis).

- Za zdravljenje blagih do zmernih primerov garjavosti (ki jo povzroča *Notoedres cati*).
- Za zdravljenje ušesne garjavosti (*Otodectes cynotis*).

Gliste v prebavilih (nematodi)

Za zdravljenje okužb s/z:

- *Toxocara cati* (zrele odrasle, nezrele odrasle oblike, L4 in L3)
- *Toxascaris leonina* (zrele odrasle, nezrele odrasle oblike in L4)
- *Ancylostoma tubaeforme* (zrele odrasle, nezrele odrasle oblike in L4)

Pljučni črvi (nematodi)

Za zdravljenje okužb s/z:

- *Aelurostrongylus abstrusus* (odrasla oblika)
- *Troglostrongylus brevior* (odrasla oblika)

Trakulje (cestode)

Za zdravljenje okužb s trakuljo:

- *Dipylidium caninum* (zrela odrasla in nezrela odrasla oblika)
- *Taenia taeniaeformis* (odrasla oblika)

5. KONTRAINDIKACIJE

Ne uporabite v primerih preobčutljivosti na učinkovine ali na katero koli pomožno snov.

6. NEŽELENI UČINKI

V zelo redkih primerih se lahko pojavijo blage in prehodne reakcije na mestu nanašanja, kot so srbenje, eritem, tanjšanje dlak in/ali vnetje. Pogosto se opazijo kozmetični učinki, kot je začasno zlepljanje dlake na mestu nanosa.

V zelo redkih primerih se lahko pojavijo blage in prehodne prebavne motnje, kot sta prekomerno slinjenje ali bruhanje. Ti učinki se lahko pojavijo, če mačka takoj po zdravljenju liže mesto nanosa. V posameznih primerih lahko te znake spremljajo nespecifični znaki, kot so nemir, oglašanje ali neješčnost.

Pogostost neželenih učinkov je določena po naslednjem dogovoru:

- zelo pogosti (neželeni učinki se pokažejo pri več kot 1 od 10 zdravljenih živali),
- pogosti (pri več kot 1, toda manj kot 10 živali od 100 zdravljenih živali),
- občasni (pri več kot 1, toda manj kot 10 živali od 1.000 zdravljenih živali),
- redki (pri več kot 1, toda manj kot 10 živali od 10.000 zdravljenih živali),
- zelo redki (pri manj kot 1 živali od 10.000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primeri).

Če opazite kakršne koli stranske učinke, tudi tiste, ki še niso navedeni v tem navodilu za uporabo ali mislite, da zdravilo ni delovalo, obvestite svojega veterinarja.

7. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE

Mačke.

8. ODMERKI ZA POSAMEZNE ŽIVALSKÉ VRSTE TER POT(I) IN NAČIN UPORABE ZDRAVILA

Nanos na kožo. Samo za zunanjo uporabo.

Odmerjanje

Priporočeni minimalni odmerki so 14,4 mg tigolanerja/kg telesne mase, 3 mg emodepsida/kg telesne mase, 12 mg prazikvantela/kg telesne mase, kar ustreza 0,148 ml zdravila/kg telesne mase.

Telesna masa mačke (kg)	Potrebna velikost aplikatorja: Felpreva kožni nanos, raztopina	Prostornina (ml)	Tigolaner (mg/kg telesne mase)	Emodepsid (mg/kg telesne mase)	Prazikvantel (mg/kg telesne mase)
1,0–2,5	za majhne mačke	0,37	14,5–36,2	3,0–7,5	12,0–30,1
2,6–5,0	za srednje velike mačke	0,74	14,5–27,9	3,0–5,8	12,0–23,2
5.1–8.0	za velike mačke	1,18	14,4–22,7	3,0–4,7	12,0–18,8
> 8,0	Uporabite ustrezno kombinacijo aplikatorjev				

Shema zdravljenja

Zdravljenje je indicirano samo, če so ektoparaziti, cestodi in nematodi ciljani hkrati. V odsotnosti mešanih okužb ali tveganja mešanih okužb je treba uporabiti ustrezne antiparazitike z ozkim spektrom.

Bolhe in klopi

Zdravilo za uporabo v veterinarski medicini je proti bolham in klopom aktivno 13 tednov.

Če je ponovno zdravljenje potrebno v 13 tednih po aplikaciji, je treba uporabiti ustrezno zdravilo z ozkim spektrom.

Garje

Za zdravljenje ušesnih garij (*Otodectes cynotis*) in garij (*Notoedres cati*) je treba dati en sam odmerek zdravila za uporabo v veterinarski medicini.

Uspeh zdravljenja in potrebo po ponovnem zdravljenju z ustreznim sredstvom proti zajedavcem z ozkim spektrom mora po 4 tednih določiti lečeči veterinar.

Zaradi individualnih primerov preživetja ušesnih garij, kar povzroči tveganje za novi cikel razvoja pršic, mora uspešnost zdravljenja potrditi veterinar 1 mesec po zdravljenju.

Gastrointestinalni nematodi in trakulje

Za zdravljenje okužbe z glistami in trakuljami je treba dati enkratni odmerek zdravila za uporabo v veterinarski medicini. Potrebo po ponovnem zdravljenju in njegovo pogostnost je treba oceniti v skladu z nasveti veterinarja, ki je predpisal zdravilo, pri čemer je treba upoštevati lokalno epidemiološko situacijo in življenjski slog mačke.

Če je ponovno zdravljenje potrebno v 3 mesecih po nanosu zdravila, je treba uporabiti ustrezno zdravilo z ozkim spektrom.

Pljučni črvi

Za odpravljanje pljučnih črvov *Aelurostrongylus abstrusus* in *Troglostrongylus brevior* se priporoča enkratno zdravljenje s tem zdravilom, ki mu v razmaku dveh tednov sledi drugo zdravljenje z raztopino za kožni nanos za mačke, ki vsebuje 21,4 mg/ml emodepsida in 85,8 mg/ml prazikvantela, saj ni na voljo nobenega zdravila za uporabo v veterinarski medicini, ki bi kot učinkovino vsebovalo le emodepsid.

9. NASVET O PRAVILNI UPORABI ZDRAVILA

S škarjami (1) odprite pretisni omot, varen za otroke. Razprite oba dela folije (2) in aplikator kožnega nanosa odstranite iz embalaže (3).



Držite aplikator v pokončnem položaju (4), zasukajte in snemite pokrovček (5) ter z nasprotnim koncem pokrovčka predrite tesnilo (6).



Razprite dlako na vratu mačke na zatilju, dokler ni vidna koža (7). Konico aplikatorja namestite na kožo in jo večkrat močno stisnite, da se vsebina neposredno sprosti na kožo (7). Če zdravilo nanesete na zatilje, tako obstaja manj možnosti, da bo mačka lahko polizala zdravilo.



10. KARENCA

Ni smiselno.

11. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

Za shranjevanje zdravila ni posebnih temperaturnih omejitev.

Aplikator hranite v aluminijastem pretisnem omotu za zagotovitev zaščite pred vlago.

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, navedenega na ovojnini in škatli. Rok uporabnosti zdravila se nanaša na zadnji dan v navedenem mesecu.

12. POSEBNO(A) OPOZORILO(A)

Posebna opozorila za vsako ciljno živalsko vrsto:

Ektoparaziti se morajo začeti hraniti na gostitelju, če jih želimo izpostaviti tigolanerju, zato ni mogoče izključiti tveganja za prenos bolezni, ki se širijo s prenašalci.

Pri pogosti uporabi antiparazitikov katerega koli razreda lahko v posebnih okoliščinah pride do odpornosti parazitov na katerega koli od omenjenih razredov antiparazitikov, vključenih v fiksno kombinacijo. Uporaba tega zdravila za uporabo v veterinarski medicini mora temeljiti na oceni

vsakega posameznega primera in na lokalnih epidemioloških podatkih o trenutni občutljivosti ciljnih organizmov, da se zmanjša verjetnost nastanka kasnejše selekcionirane rezistence.

Če živali umijete dlako s šamponom ali jo zmočite z vodo neposredno po zdravljenju, lahko to zmanjša učinkovitost zdravila. Zato zdravljenih živali ne smete kopati, dokler se raztopina ne posuši.

Posebni previdnostni ukrepi za uporabo pri živalih:

Zaradi pomanjkanja razpoložljivih podatkov se ne priporoča zdravljenja mladičev, mlajših od 10 tednov ali lažjih od 1 kg.

To zdravilo za uporabo v veterinarski medicini je namenjeno lokalni uporabi in se ga ne sme dajati drugače, npr. peroralno.

Zdravilo nanesite samo na nepoškodovano kožo. Nanesite, kot je opisano v poglavju »Nasvet o pravilni uporabi zdravila«, saj boste tako preprečili, da bi žival polizala in zaužila zdravilo za uporabo v veterinarski medicini. Zdravljena mačka ali druge mačke v gospodinjstvu ne smejo lizati mesta nanosa, dokler se to ne posuši. Za znake, ki so jih opazili po zaužitju v ustni votlini (npr. lizanje), glejte poglavje »Neželeni učinki«.

Zdravilo lahko draži oči. Če pride do nenamernega stika z očmi, oči takoj sperite s čisto vodo. Če pride do draženja oči, se posvetujte z veterinarjem.

Izkušenj z uporabo zdravila za uporabo v veterinarski medicini pri bolnih in izčrpanih živalih ni, zato je treba zdravilo za uporabo v veterinarski medicini uporabljati samo na podlagi ocene koristi in tveganja za te živali.

Po zdravljenju se lahko pojavijo akutni znaki pljučnice zaradi vnetnega odziva gostitelja na smrt pljučnih črvov *T. brevior*, še posebej pri mlajših mačkah.

Zdravila za uporabo v veterinarski medicini se ne sme dajati v intervalih, krajših od 8 tednov. Zaradi delovanja zdravila proti bolham in klopm v obdobju 3 mesecev s kliničnega vidika uporaba tega zdravila ni indicirana za intervale, ki so krajši od 3 mesecev.

Podatki o varnosti za ciljne živali, ki so bile prejele več kot 4 zaporedna zdravljenja, niso na voljo in kopičenje tigolanerja je verjetno. Ponovitev zdravljenja je treba omejiti na posamezne primere glede na razmerje med koristmi in tveganji, ki ga oceni pristojni veterinar.. Glejte poglavje »Preveliko odmerjanje«.

Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo

Zdravilo za veterinarsko uporabo lahko povzroči nevrološke simptome in lahko začasno zviša raven glukoze v krvi po nenamernem zaužitju.

Med nanašanjem ne kadite, jejte ali pijte.

Po uporabi si umijte roke.

Uporabljene aplikatorje je treba takoj odstraniti in jih ne smete pustiti na dosegu otrok.

V primeru naključnega stika vsebine aplikatorja s kožo takoj izperite z milom in vodo.

Zdravilo za uporabo v veterinarski medicini lahko draži oči. Če zdravilo za uporabo v veterinarski medicini po nesreči pride v stik z očmi, ga je treba temeljito sprati z veliko vode.

Če kožni ali očesni simptomi ne pojenjajo ali v primeru nenamernega zaužitja, še posebej pri otrocih, se takoj posvetujte z zdravnikom in mu pokažite navodila za uporabo ali ovojnino.

Ker so po izpostavljenosti tigolanerju in emodepsidu pri laboratorijskih živalih opisali fetotoksične učinke, morajo nosečnice in ženske, ki nameravajo zanositi, nositi rokavice, da se izognejo neposrednemu stiku z zdravilom.

Nosečnice se morajo izogniti stiku z mestom nanosa v prvih 24 urah po nanosu zdravila, vse dokler zdravljenega mesta ni več mogoče opaziti. Otroci naj se v prvih 24 urah po nanosu zdravila ne zadržujejo pri zdravljenih živalih. Pazite, da otroci niso dlje časa v tesnem stiku z zdravljenimi

mačkami, dokler zdravljenega mesta ni več mogoče opaziti. Priporoča se zdravljenje živali zvečer. Na dan zdravljenja živali ne smejo spati v isti postelji kot njihov lastnik, še zlasti ne z otroci in nosečnicami.

Zdravilo za uporabo v veterinarski medicini lahko obarva ali poškoduje določene materiale, vključno z usnjem, tkaninami, plastiko in lakiranimi površinami. Mesto aplikacije naj se posuši, preden mačkam dovolite stik s takšnimi materiali.

Brejost in laktacija:

Po izpostavljenosti tigolanerju in emodepsidu, so pri laboratorijskih živalih opisali fetotoksične učinke. Varnost zdravila za uporabo v veterinarski medicini pri brejih ali doječih mačkah ni bila ugotovljena, zato uporaba pri teh živalih ni priporočljiva.

Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij:

Emodepsid je substrat za P-glikoprotein. Sočasno zdravljenje z drugimi učinkovinami, ki so substrati/zaviralci P-glikoproteina (na primer ivermektin in drugi makrociklični laktoni z antiparazitskim delovanjem, eritromicin, prednizolon in ciklosporin), lahko povzroči farmakokinetične interakcije z zdravili.

Preveliko odmerjanje (simptomi, nujni ukrepi, protistrupi) (če je potrebno):

Po do 5-kratnem dajanju največjega priporočenega odmerka v 4 zaporednih zdravljenjih pri mladičih v starosti od 10 tednov in odraslih mačkah so pri nekaterih živalih moškega spola opazili zmanjšanje mase ščitnice. Pri odraslih mačkah je bilo prehodno zvišanje jetrnih encimov (AST, ALT), skupaj z multifokalno kongestijo jeter pri eni živali, opaženo v skupini z visokim odmerkom (5x), zvišanje holesterola pa v vseh skupinah s prevelikim odmerjanjem (3x, 5x). Sistemskih kliničnih znakov niso opazili.

V skupini z visokim (5x) odmerkom so se pojavile lokalne reakcije na mestu nanašanja (alopecija, eritem, hiperplazija pokožnice in/ali vnetni infiltrati).

Ni znanega protistrupa.

13. POSEBNI VARNOSTNI UKREPI ZA ODSTRANJEVANJE NEPORABLJENEGA ZDRAVILA ALI ODPADNIH SNOVI, ČE OBSTAJAJO

Zdravilo ne sme priti v vodotoke, ker je lahko nevarno za ribe in druge vodne organizme.

Vsako neporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo iz teh zdravil, je treba odstraniti v skladu z lokalnimi zahtevami.

14. DATUM ZADNJE ODOBRITEV NAVODIL ZA UPORABO

Podrobne informacije o tem zdravilu za uporabo v veterinarski medicini so na voljo na spletni strani Evropske agencije za zdravila (European Medicines Agency) (<http://www.ema.europa.eu/>).

15. DRUGE INFORMACIJE

Velikosti pakiranja: 1, 2, 10 ali 20 aplikatorjev. Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.

Tigolaner spada v kemični razred bispirazolov. Tigolaner deluje kot močan zaviralec receptorjev nevrottransmiterja gama-aminobutirične kisline (GABA). Trigolaner *in vitro* izkazuje močnejšo funkcionalno blokado receptorjev pri insektih in pršicah kot pri receptorjih sesalcev. Gre za akaricid in insekticid, ki je učinkovit proti klopom (*Ixodes ricinus*, *I. holocyclus*), bolham (*Ctenocephalides felis*) in garjam (*Notoedres cati*, *Otodectes cynotis*) pri mačkah.

Bolhe, ki so bile na živali že pred dajanjem zdravila, poginejo v 12 urah. Pri novi infestaciji z bolhami zdravilo začne učinkovati v roku 8 ur in učinkuje 2 meseca po uporabi zdravila ter v roku 24 ur po tem. Za izpostavljenost tigolanerju morajo biti bolhe in klopi prisotni na gostitelju in se začnejo na njem tudi hraniti. Klopi *Ixodes ricinus*, ki so že na živali pred dajanjem zdravila, poginejo v času 24 ur. V primeru nove infestacije klopi vrste *Ixodes ricinus* poginejo v 48 urah, trajanje delovanja je 13 tednov.

Emodepsid je polsintetična spojina, ki spada v kemijsko skupino depsi-peptidov. Deluje proti valjastim črvom (askaridi in kavljasti črvi) v vseh razvojnih stopnjah. V tem zdravilu emodepsid deluje na *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma tubaeforme*, *Aelurostrongylus abstrusus* in *Troglostrongylus brevior*.

Deluje na živčno-mišičnem stiku tako, da draži presinaptične receptorje, ki spadajo v družino sekretinskih receptorjev, kar povzroči paralizo in pogin zajedavca.

Prazikvantel je derivat pirazinoizokinolina, ki je učinkovit proti trakuljam *Dipylidium caninum* in *Taenia taeniaeformis*.

Prazikvantel se hitro adsorbira prek površine zajedavcev in deluje predvsem s spreminjanjem prepustnosti zajedavčeve membrane za kalcij. Posledica tega so hude poškodbe zajedavčeve povrhnjice, spazem in paraliza, prekinitev presnove in v zadnji fazi pogin zajedavca.

[Informacije, ki morajo biti natisnjene na začetku navodila za uporabo.]

Spoštovani lastnik mačke,
vaši mački je bilo predpisano zdravilo Felpreva, odobreno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini za mačke. To navodilo vsebuje koristne informacije za nanos in uporabo zdravila Felpreva. Natančno preberite ta navodila in jih upoštevajte.