

PAKKAUSSSELOSTE

Ziqamil vet 2,5 mg/25 mg tabletit pienille koirille ja koiranpennuille,

jotka painavat vähintään 0,5 kg

Ziqamil vet 12,5 mg/125 mg tabletit koirille, jotka painavat vähintään 5 kg

1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLA, JOS ERI

Myyntiluvan haltija:

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

Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia
KRKA - FARMA d.o.o., V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Kroatia

2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Ziqamil vet 2,5 mg/25 mg tabletit pienille koirille ja koiranpennuille, jotka painavat vähintään 0,5 kg

Ziqamil vet 12,5 mg/125 mg tabletit koirille, jotka painavat vähintään 5 kg

milbemysiinioksuumi, pratsikvanteeli

3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

Yksi tabletti sisältää:

Tabletit pienille koirille	Tabletit koirille
ja koiranpennuille	

Vaikuttavat aineet:

Milbemysiinioksuumi	2,5 mg	12,5 mg
Pratsikvanteeli	25 mg	125 mg

Tabletit pienille koirille ja koiranpennuille: Kellertävävälväkkoisia, ruskeatäplikkäitä, soikeita, kaksoiskuperia tabletteja, joissa on jakouurre toisella puolella.

Tabletin voi puolittaa.

Tabletit koirille: Kellertävävälväkkoisia, ruskeatäplikkäitä, pyöreitä, hieman kaksoiskuperia tabletteja.

4. KÄYTTÖAIHEET

Seuraavien aikuisvaiheessa olevien heisi- ja sukkulamatojen aiheuttamien sekainfektioiden hoito:

- Heisimadot:

Dipylidium caninum

Taenia spp.

Echinococcus spp.

Mesocestoides spp.

- Sukkulamidot:

Ancylostoma caninum

Toxocara canis

Toxascaris leonina

Trichuris vulpis

Crenosoma vulpis (tartunnan voimakkuuden alentaminen)

Angiostrongylus vasorum (epäkypsien (L5) ja kypsien aikuisten matojen aiheuttaman tartunnan voimakkuuden alentaminen; ks. spesifinen hoito-ohjelma ja estohoito-ohjelma kohdassa "Annostus, antoreitit ja antotavat kohde-eläinlajeittain").

Thelazia callipaeda (ks. spesifinen hoito-ohjelma kohdassa "Annostus, antoreitit ja antotavat kohde-eläinlajeittain").

Valmistetta voidaan käyttää myös sydänmatotaudin (*Dirofilaria immitis*) ehkäisyyn, jos samanaikainen heisimatotartunnan hoito on aiheellinen.

5. VASTA-AIHEET

Älä käytä "tabletteja pienille koirille ja koiranpennuille" alle 2 viikon ikäisille ja/tai alle 0,5 kg painaville eläimille.

Älä käytä "tabletteja koirille" alle 5 kg painaville eläimille.

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttaville aineille tai apuaineille.

Katso myös kohta "Erityisvaroituukset".

6. HAITTAVAIKUTUKSET

Hyvin harvinaisissa tapauksissa koirilla on todettu yleisoireita (kuten uneliaisuutta), hermostollisia oireita (kuten lihasvapinaa ja haparointia / tahattomia liikkeitä) ja/tai ruoansulatuskanavan oireita (kuten oksentelua, ripulia, ruokahaluttomuutta ja kuolaamista) milbemysiinioksuumia ja pratsikvanteelia sisältävän yhdistelmävalmisteen käytön jälkeen.

Hyvin harvinaisissa tapauksissa on todettu yliherkkyyssreaktioita valmisten käytön jälkeen.

Haittavaikutusten esiintyvyys määritellään seuraavasti:

- hyvin yleinen (useampi kuin 1/10 hoidettua eläintä saa haittavaikutuksen)
- yleinen (useampi kuin 1 mutta alle 10/100 hoidettua eläintä)
- melko harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10/1 000 hoidettua eläintä)
- harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10/10 000 hoidettua eläintä)
- hyvin harvinainen (alle 1/10 000 hoidettua eläintä, mukaan lukien yksittäiset ilmoitukset).

Jos havaitset vakavia vaikutuksia tai joitakin muita sellaisia vaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

Vaihtoehtoisesti voit myös ilmoittaa kansallista raportointijärjestelmää käyttäen:
www.fimea.fi/elainlaakkeet

7. KOHDE-ELÄINLAJIT

Pienet koirat ja koiranpennut ($\geq 0,5$ kg).

Koirat (≥ 5 kg).

8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

Suun kautta.

Koirat on punnittava oikean annostuksen varmistamiseksi.

Suositeltu vähimmäisannos: 0,5 mg/kg milbemysiinioksuumia ja 5 mg/kg pratsivantelia suun kautta kertannoksesta.

Riippuen koiran painosta on annostus seuraava:

Paino	Tabletit pienille koirille ja koiranpennuille	Tabletit koirille
0,5–1 kg	1/2 tablettia	
>1–5 kg	1 tabletti	
>5–10 kg	2 tablettia	
5–25 kg		1 tabletti
>25–50 kg		2 tablettia
>50–75 kg		3 tablettia

Jos koira saa hoitoa sydänmatotaudin ehkäisyyn ja samanaikaisesti tarvitaan heisimatohoitoa, valmisteella voidaan korvata sydänmatotaudin ehkäisyyn käytetty yksilääkehoito.

Angiostrongylus vasorum -tartunnan hoidossa milbemysiinioksuumia annetaan 4 kertaa viikon välein. Jos samanaikainen heisimatohoito on aiheellinen, suositellaan, että valmisteella hoidetaan kerran ja sen jälkeen hoitoa jatketaan pelkkää milbemysiinioksuumia sisältävällä lääkkeellä kolme jäljellä olevaa viikkoa.

Alueilla, joilla *Angiostrongylus vasorum* -tartuntaa esiintyy yleisesti ja jos samanaikainen heisimatohoito on aiheellinen, valmisten käyttö neljän viikon välein estää *Angiostrongylus vasorum* -infektiota vähentämällä epäkypsien (L5) ja kypsien aikuisten matojen lukumäärää.

Thelazia callipaeda -infektion hoidossa milbemysiinioksuumia annetaan kaksi kertaa seitsemän vuorokauden välein. Jos samanaikainen heisimatohoito on aiheellinen, valmisteella voidaan korvata pelkkää milbemysiinioksuumia sisältävä lääke.

9. ANNOSTUSOHJEET

Valmiste annetaan ruoan kanssa tai heti ruokailun jälkeen.

10. VAROAIKA

Ei oleellinen.

11. SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä kosteudelle. Tämä lääkevalmiste ei vaadi lämpötilan suhteen erityisiä säilytysolosuhteita.

Pienille koirille ja koiranpennuille tarkoitettujen puolitettujen tabletten kestoaika sisäpakkausen ensimmäisen avaamisen jälkeen: 6 kuukautta.

Puolitut tabletit on säilytettävä alle 25 °C:n lämpötilassa alkuperäisessä läpipainopakkauksessa ja käytettävä seuraavalla antokerralla.

Pidä läpipainopakkauksen ulkopakkauksessa.

Älä käytä tästä eläinlääkevalmistetta erääntymispäivän jälkeen, joka on ilmoitettu läpipainopakkauksessa ja ulkopakkauksessa merkinnän EXP jälkeen. Erääntymispäivällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää.

12. ERITYISVAROITUKSET

Erityisvaroituksen kohde-eläinlajeittain:

Loiset voivat tulla vastustuskykyiseksi tietyn ryhmän sisäloislääkkeille, jos tämän ryhmän lääkkeitä käytetään toistuvasti ja usein.

On suositeltavaa hoitaa samanaikaisesti kaikki samassa taloudessa asuvat kotieläimet. Tehokkaan loislääkintäohjelman kehittämiseksi tulee ottaa huomioon alueellinen tieto epidemiologisesta tilanteesta ja koiran altistumisen riski, lisäksi suositellaan käännytystä eläinlääkärin puoleen. Kun kyseessä on *D. caninum*-infektio, on harkittava samanaikaista väli-isäntien, kuten kirppujen ja täiden häätöä, jotta infektion uusiutuminen voidaan välttää.

Eläimiä koskevat erityiset varotoimet:

Tutkimukset ovat osoittaneet, että milbemysiinioksiihin turvallisuusmarginaali on pienempi Collie-sukuisilla roduilla verrattuna muihin koirarotuihin. Näillä roduilla suositusannostusta on noudatettava tarkoin.

Tutkimuksia ei ole tehty näiden rotujen nuorilla pennuilla.

Collieilla tavattavat kliinisetoireet muistuttavat oireita, joita yleensä esiintyy koirilla yliannostuksen yhteydessä.

Koirilla, joilla on suuria määriä kiertäviä mikrofilarioita (filariamatojen toukkamuotoja), voi joskus hoidon aikana esiintyä yliherkkysreaktioita, kuten limakalvojen kalpeutta, oksentelua, vapinaa, hengitysvaikeuksia tai runsasta kuolaamista. Nämä reaktiot liittyvät kuolleista tai kuolevista mikrofilarioista vapautuviin proteiineihin, eivätkä ne ole valmisteen aiheuttamia suoria toksisia reaktioita. Tämän takia valmisten käyttöä mikrofilarioista kärsiville koirille ei suositella.

Dirofilariariskialueilla oleskellessa tai jos tiedetään, että koira on matkustanut dirofilariariskialueilla, suositellaan eläinlääkärin tarkastusta ennen hoidon aloittamista tällä valmisteella, jotta suljettaisiin pois mahdollinen jo tapahtunut *Dirofilaria immitis*-tartunta. Jos *Dirofilaria immitis*-tartunta todetaan, aikuismuotojen hoito on tarpeen ennen valmistenantoa.

Tutkimuksia ei ole tehty hyvin huonokuntoisilla koirilla eikä yksilöillä, joilla on vaikera munuaisten tai maksan vajaatoiminta. Valmistetta ei suositella käytettäväksi tällaisille eläimille tai sitä voidaan käyttää ainoastaan hoitavan eläinlääkärin tekemän hyöty-haitta-arvion perusteella.

Alle 4-viikkoisilla koirilla heisimatoinfektiot ovat harvinaisia. Alle 4-viikkoisten eläinten yhdistelmähoito saattaa tämän takia olla tarpeeton.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava

Pese kädet käytön jälkeen.

Jos tabletteja on nieltyn vahingossa, varsinkin lapsen kyseessä ollessa, on käännyttävä välittömästi lääkärin puoleen ja näytettävä pakkauselostetta tai myyntipäällystä.

Puolitut tabletit pitää laittaa takaisin läpipainopakkaukseen ja läpipainopakkauksen ulkopakkaukseen.

Ekinokokkoosi (*Echinococcus*-lajin aiheuttama heisimatotartunta) on vaaraksi ihmiselle.

Ekinokokkoositapauksissa on noudatettava erityistä hoitoa, valvontaa ja henkilöiden suojeleua koskevia

ohjeita ja otettava yhteyttä loistartuntoihin perehtyneeseen asiantuntijaan tai laitokseen.

Tiineys ja maidon erityminen/imetyks:

Voidaan käyttää siitoseläimillä mukaan lukien tiineet ja imettävät nartut.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:

Yhteisvaikutuksia ei havaittu, kun selamektiiniä, joka on makrosyklinen laktoni, annettiin milbemysiinioksiihin ja pratsikvanteelia sisältävän yhdistelmähoidon aikana. Molempia lääkkeitä annettiin suositeltuina annoksina. Laajempien tutkimusten puuttuessa varovaisuutta on noudatettava käytettäessä samanaikaisesti tätä valmistetta ja muita makrosyklisiä laktoneita. Tutkimuksia yhteiskäytöstä ei myöskään ole tehty lisääntyvillä eläimillä.

Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastalääkkeet):

Tietoja ei ole saatavilla.

13. ERITYiset VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTeen TAI LÄÄKEJÄTTEEN HÄVITTÄMISEksi

Lääkkeitä ei saa heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana.

Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä eläinlääkäriltäsi tai apteekista. Nämä toimenpiteet on tarkoitettu ympäristön suojelemiseksi.

Valmiste ei saa joutua vesistöihin, sillä se saattaa vahingoittaa kaloja tai vesistöjen muita vesieläviä.

14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEksi HYVÄKSYTTY

1.10.2021

15. MUUT TIEDOT

Rasia, jossa on yksi neljä tablettia sisältävä läpipainopakkaus.

Rasia, jossa on 12 läpipainopakkausta, jotka kukin sisältää neljä tablettia.

Kaikkia pakauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

Lisätietoja tästä eläinlääkevalmisteesta saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.

Vetcare Oy
PL 99
24101 Salo
Suomi
Puh. +358 201 443 360

BIPACKSEDEL FÖR

Ziqamil vet 2,5 mg/25 mg tablett för små hundar och valpar som väger minst 0,5 kg
Ziqamil vet 12,5 mg/125 mg tablett för hundar som väger minst 5 kg

1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLika

Innehavare av godkännande för försäljning:

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

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenien
KRKA - FARMA d.o.o., V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Kroatien

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Ziqamil vet 2,5 mg/25 mg tablett för små hundar och valpar som väger minst 0,5 kg
Ziqamil vet 12,5 mg/125 mg tablett för hundar som väger minst 5 kg
milbemycinoxim/prazikvantel

3. DEKLARATION AV AKTIVA SUBSTANSER OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

Varje tablett innehåller:

Tabletter för små hundar och valpar	Tabletter för hundar
--	----------------------

Aktiva substanser:

Milbemycinoxim	2,5 mg	12,5 mg
Prazikvantel	25 mg	125,0 mg

Tabletter för små hundar och valpar: gulvita med bruna fläckar, ovala, bikonvexa tabletter med skåra på ena sidan. Tabletten kan delas i två delar.

Tabletter för hundar: gulvita med bruna fläckar, runda, något bikonvexa tabletter.

4. ANVÄNDNINGSMRÅDEN

Används till behandling av blandinfektioner med vuxna bandmaskar och rundmaskar av följande arter:

- Bandmaskar:

Dipylidium caninum

Taenia spp.

Echinococcus spp.

Mesocestoides spp.

- Rundmaskar:

Ancylostoma caninum

Toxocara canis

Toxascaris leonina

Trichuris vulpis

Crenosoma vulpis (begränsning av infektion)

Behandling av hjärtmask och ögonmask efter ordination av veterinär:

Fransk hjärtmask: (*Angiostrongylus vasorum* begränsning av infektion orsakad av utvecklade vuxna (L5) och vuxna parasitstadier; se specifika behandlings- och sjukdomspreventionsscheman under ”Dosering för varje djurslag, administreringssätt och administreringsväg(ar)”).

Ögonmask: *Thelazia callipaeda* (se specifik behandlingsschema i avsnitt ”Dosering för varje djurslag, administreringssätt och administreringsväg(ar)”).

Produkten kan också användas förebyggande mot hjärtmask (*Dirofilaria immitis*), det finns behov av samtidig behandling mot bandmaskar.

5. KONTRAINDIKATIONER

Använd inte ”tablettor för små hundar och valpar”: till hundar som är yngre än 2 veckor och/eller väger mindre än 0,5 kg.

Använd inte ”tablettor för hundar” till hundar som väger mindre än 5 kg. Använd inte vid kända fall av överkänslighet mot de aktiva substanserna eller något av innehållsstoffen.

Se även avsnitt ”Särskilda varningar”.

6. BIVERKNINGAR

I mycket sällsynta fall har följande symptom observerats hos hundar efter administrering av kombinationen milbemycinoxim och prazikvantel: systemiska symptom (såsom slöhet), neurologiska symptom (såsom muskelryckningar och ataxi/okoordinerade rörelser) och/eller symptom från mag-tarmkanalen (såsom kräkningar, diarré, aptitlöshet och dredling).

I mycket sällsynta fall har överkänslighetsreaktioner observerats efter administrering av produkten.

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande konvention:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur som uppvisar biverkningar)
- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 behandlade djur)
- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1 000 behandlade djur)
- Sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 behandlade djur)
- Mycket sällsynta (färre än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade)

Om du observerar allvarliga biverkningar eller andra effekter som inte nämns i denna bipacksedel, tala om det för veterinären.

Du kan också rapportera biverkningar via det nationella rapporteringssystemet:
www.fimea.fi/web/sv/veterinar

7. DJURSLAG

Små hundar och valpar (över 0,5 kg).

Hundar (över 5 kg).

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG

Ges via munnen.

Hundar bör vägas för att säkerställa korrekt dosering.

Lägsta rekommenderade dos: 0,5 mg milbemycinoxim och 5 mg prazikvantel per kg ges via munnen som en engångsdos.

Beroende på hundens vikt är den faktiska doseringen följande:

Hundens vikt	Tabletter för små hundar och valpar	Tabletter för hundar
0,5 – 1 kg	½ tablett	
>1 – 5 kg	1 tablett	
>5 – 10 kg	2 tabletter	
5 – 25 kg		1 tablett
>25 – 50 kg		2 tabletter
>50 – 75 kg		3 tabletter

Behandling av hjärtmask och ögonmask enligt ordination av veterinär.

I fall där förebyggande behandling ges mot hjärtmask och det samtidigt krävs behandling mot bandmask, kan produkten ersätta läkemedel som endast innehåller milbemycinoxim för förebyggande av hjärtmask.

Vid behandling mot fransk hjärtmask (*Angiostrongylus vasorum*) skall milbemycinoxim ges 4 gånger med 1 veckas mellanrum. Om samtidig behandling mot bandmask behövs, rekommenderas att man behandlar med produkten 1 gång och därefter fortsätter med läkemedel som innehåller enbart milbemycinoxim vid de 3 återstående veckovisa behandlingarna.

Dosering av produkten var 4:e vecka i områden där fransk hjärtmask finns och då samtidig behandling mot bandmask behövs, förebygger infektion mot fransk hjärtmask genom att hunden utsätts i mindre omfattning för utvecklade vuxna (L5) och vuxna parasiter.

Vid behandling mot ögonmask (*Thelazia callipaeda*) skall milbemycinoxim ges som 2 behandlingar med 7 dagars intervall. Då samtidig behandling mot bandmask behövs, kan produkten ersätta läkemedel som endast innehåller milbemycinoxim.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Produkten bör ges i samband med eller efter foderintag.

10. KARENSTID

Ej relevant.

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras i originalförpackningen.

Fuktkänsligt. Inga särskilda temperaturanvisningar.

Hållbarhet för delad tablett i öppnad blisterförpackning (tabletter för små hundar och valpar): 6 månader.

Förvara delad tablett under 25°C i blisterförpackningen och använd vid nästa dostillfälle.

Förvara blisterförpackningen i ytterkartongen.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på blistren och kartongen efter EXP.

Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

12. SÄRSKILDA VARNINGAR

Särskilda varningar för respektive djurslag:

Parasiter kan utveckla resistens mot en viss grupp av maskmedel till följd av frekvent, upprepad användning av ett maskmedel ur den gruppen.

Det rekommenderas att alla djur i hushållet behandlas samtidigt. För att kunna utveckla ett effektivt maskkontrollprogram ska hänsyn tas till lokal epidemiologisk information och till hundens risk för exponering och därfor rekommenderas professionell rådgivning. Vid infektion med *D. caninum* bör samtidig bekämpning av mellanvärdar, såsom loppor och löss, övervägas för att förhindra återinfektion.

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:

Studier av milbemycinoxim tyder på att säkerhetsmarginalen är mindre hos vissa hundar av collieas eller närbesläktade raser än hos andra raser. För dessa hundar måste den rekommenderade dosen följas strikt.

Toleransen för produkten hos unga valpar av dessa raser har inte undersöks.

Överdoseringssymtom hos collie liknar de som uppträder hos hundar i allmänhet.

Behandling av hundar med stor mängd cirkulerande mikrofilarier (larver) kan ibland leda till överkänslighetsreaktioner, som exempelvis bleka slemhinnor, kräkningar, muskelryckningar, andningsbesvär och kraftig salivproduktion. Dessa reaktioner beror på frisättning av proteiner från döda eller döende mikrofilarier (larver) och är inte en direkt giftig effekt av läkemedlet. Användning till hundar med mikrofilaremi (larver i blodet) rekommenderas därfor inte.

I riskområden för infektion med hjärtmask (*dirofilarios*), eller om det är känt att hunden har rest till och från regioner med risk för hjärtmask, rekommenderas att man före behandling med produkten rådfrågar veterinär, för att utesluta förekomst av befintligt angrepp av *Dirofilaria immitis*. Om hunden diagnostiseras med *Dirofilaria immitis* ska behandling mot vuxna parasiter ges innan behandling med detta läkemedel.

Inga studier har utförts på hundar med kraftigt nedsatt allmäntillstånd eller med kraftigt försämrad njur- eller leverfunktion. Läkemedlet rekommenderas inte till sådana djur eller endast i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning.

Hos hundar som är yngre än 4 veckor är bandmaskinfektion ovanlig. Behandling av djur yngre än 4 veckor med ett kombinationspreparat är därfor sannolikt inte nödvändig.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Tvätta händerna efter användning.

Vid oavsiktligt intag av tabletter, i synnerhet om det gäller barn, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Delade tabletter bör förvaras i den öppnade blisterkartan i kartongen.

Dvärgbandmaskinfektion med *Echinococcus*-arter av bandmask utgör en risk för människa. Vid fall av dvärgbandmask ska särskilda riktlinjer för behandling och uppföljning av personers säkerhet följas.

Expert eller institutioner för parasitologi bör kontaktas.

Dräktighet och digivning:

Produkten kan användas till avelsdjur inkluderande dräktiga och digivande tärar.

Andra läkemedel och Ziqamil vet:

Ingen påverkan på eller av den makrocykliska laktonen, selamektin (läkemedel från samma kemiska grupp som Ziqamil vet) observerades då den gavs i rekommenderad dos samtidigt som behandling med kombinationen milbemycinoxim och prazikvantel gavs i rekommenderad dos. Då ytterligare studier saknas, bör försiktighet iakttas vid samtidig användning av produkten och andra läkemedel från samma kemiska grupp. Studier har inte heller utförts på avelsdjur.

Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift):

Uppgifter saknas.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Fråga veterinären eller apotekspersonalen hur man gör med läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Läkemedlet får inte släppas ut i vattendrag på grund av fara för fiskar och andra vattenlevande organismer.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

1.10.2021

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Kartong med 1 blister med 4 tablettor

Kartong med 12 blistrar, vardera blister innehåller 4 tablettor

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning.

Vetcare Oy
PL 99
24101 Salo
Finland
Tel. +358 201 443 360