

VALMISTEYHTEENVETO

1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

Anthelmin vet 175 mg/504 mg/525 mg tabletit koirille

2. LAADULLINEN JA MÄÄRÄLLINEN KOOSTUMUS

Yksi tabletti sisältää:

Vaikuttavat aineet:

Pratsikvanteeli	175 mg
Pyranteeliembonaatti	504 mg
Febanteeli	525 mg

Apuaineet:

Täydellinen apuaineluettelo, katso kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Tabletti.

Soikea, kaksoiskupera, viistoreunainen tabletti, jossa on jakouurre molemmilla puolella. Vaalean kellanvihreää.

Tabletin voi puolittaa.

4. KLIINISET TIEDOT

4.1 Kohde-eläinlaji

Koira (suuret ja hyvin suuret koirat)

4.2 Käyttöaiheet kohde-eläinlajeittain

Seuraavien sukkula- ja heisimatojen aiheuttamien sekainfektioiden hoitoon aikuisille koirille:

Sukkulamidot

Suolinkaiset: *Toxocara canis, Toxascaris leonina* (myöhäiset epäkypsät muodot ja kypsät muodot)

Hakamidot: *Uncinaria stenocephala, Ancylostoma caninum* (aikuiset)

Heisimidot

Heisimidot: *Taenia spp., Dipylidium caninum*

4.3 Vasta-aiheet

Ei saa käyttää samanaikaisesti piperatsiiniyhdisteiden kanssa.

Ei saa käyttää eläimille, joilla on tunnettu yliherkkyyys vaikuttaville aineille tai apuaineille.

Mainittua annosta ei saa ylittää tiineiden narttujen hoidossa.

4.4 Erityisvaroitukset kohde-eläinlajeittain

Kirput toimivat väli-isäntinä yhdelle yleisistä heisimadoista - *Dipylidium caninum*. Heisimatotartunta uusiuuu varmasti, ellei kirppuja, hiiřiä ja muita mahdollisia väli-isäntiä häädetä. Loisissa voi kehittyä resistenssiä mille tahansa loislääkeryhmälle, jos kyseisen ryhmän lääkkeitä käytetään usein ja toistuvasti.

4.5 Käyttöön liittyvät erityiset varotoimet

Eläimiä koskevat erityiset varotoimet

Tätä valmistetta ei suositella käyttäväksi alle 17,5 kg painaville koirille. Osittain käytetyt tabletit on hävitettävä.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava

Hyvän hygienian ylläpitämiseksi henkilöiden, jotka antavat tabletteja koiralle tai sekoittavat niitä koiran ruokaan, on pestävä kätensä valmisten käsittelyn jälkeen.

Jos vahingossa nielet valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä pakkausselostetta.

4.6 Haittavaikutukset (yleisyys ja vakavuus)

Ei tunneta.

4.7 Käyttö tiineyden, laktaation tai muninnan aikana

Keskustele eläinlääkärin kanssa ennen kuin valmistetta annetaan tiineelle eläimelle sukkulamatojen häätöön.

Valmistetta voidaan käyttää imetyksen aikana (ks. kohdat 4.3 ja 4.9).

Ei saa käyttää nartuille tiineyden kahden ensimmäisen kolmanneksen aikana.

4.8 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Valmistetta ei saa käyttää samanaikaisesti piperatsiiniyhdisteiden kanssa, sillä pyranteelin ja piperatsiinin (käytetään monissa koirille tarkoitetuissa loislääkkeissä) anthelmintinen vaikutus saattaa kumoutua.

Samanaikainen käyttö muiden kolinergisten yhdisteiden kanssa voi aiheuttaa toksisuutta.

4.9 Annostus ja antotapa

Suun kautta.

Annostus

Suositellut annokset ovat: 15 mg/kg febanteelia, 14,4 mg/kg pyranteelia ja 5 mg/kg pratsikvanteelia.

Tämä vastaa 1 tablettia 35 elopainokiloa kohti.

Tarkan annoksen mahdollistamiseksi tabletin voi puolittaa.

Antotapa ja hoidon kesto

Koiran ei tarvitse paastota ennen hoitoa eikä sen jälkeen.

Oikean annoksen varmistamiseksi koiran paino on määritettävä mahdollisimman tarkasti.

Toxocara-tartunnan hoitoon valmistetta annetaan imettäville nartuille 2 viikon kuluttua synnytyksestä ja 2 viikon välein, kunnes pennut on vieroitettu.

Vaikean sukkulamatotartunnan yhteydessä annetaan toinen annos 14 vuorokauden kuluttua.

Aikuisille koirille valmistetta käytetään kerta-annoksena. Hoidon toistamisen tarpeellisuudesta ja tiheydestä on kysyttävä neuvoa eläinlääkäriltä.

4.10 Yliannostus (oireet, häitätoimenpiteet, vastalääkkeet) (tarvittaessa)

Koirat sietävät tämän lääkevalmisteen hyvin. Turvallisuustutkimuksissa kerta-annoksena annettu viisinkertainen suositusannos aiheutti satunnaista oksentelua.

4.11 Varoaika

Ei oleellinen.

5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

Farmakoterapeuttiin ryhmä: Loislääkkeet, bentsimidatsolit ja niiden kaltaiset aineet
ATCvet-koodi: QP52AC55

5.1 Farmakodynamika

Valmiste on loislääke, joka vaikuttaa ruoansulatuskanavan sukkula- ja heisimatoihin. Valmiste sisältää kolmea vaikuttavaa ainetta: febanteelia, pyranteeliembonaattia (pamoattia) ja pratsikvanteelia.

Pratsikvanteeli on osittain hydrogenuitoitu isokinoliinipyratsiini johdannainen, jota käytetään yleisesti loislääkkeenä sekä ihmisiille että eläimille.

Pyranteeli on kolinerginen agonisti. Sen vaikutustapa perustuu loisten kolinergisten nikotiinireseptorien stimulointiin, mikä aiheuttaa spastisen paralyysin ja loisten poistumisen ruoansulatuskanavasta peristaltikan vaikutuksesta.

Nisäkkäiden elimistössä febanteeli metaboloituu ja muodostaa fenbendatsolia ja oksfendatsolia. Näiden kemiallisten aineiden anhelmiintinen vaikutus perustuu tubuliinin polymerisaation estämiseen. Siten mikrotubulusten muodostuminen estyy ja loismatojen elintärkeät rakenteet vaurioituvat. Tämä vaikuttaa erityisesti glukoosin soluunottoon, mistä aiheutuu solujen ATP:n ehtyminen. Loinen kuolee energiavarantojen ehtymiseen noin 2–3 vuorokaudessa.

Pratsikvanteeli imeytyy hyvin nopeasti ja jakautuu loisessa tasaisesti. Sekä *in vitro*- että *in vivo*-tutkimukset ovat osoittaneet, että pratsikvanteeli vaurioittaa vaikeasti loisen integumenttia aiheuttaen loisen kouristuksen ja paralyysin. Pratsikvanteeli aiheuttaa lähes välittömästi loisen lihaksiston tetaanisen kouristuksen ja pintakalvon nopean vakuolisaation. Nopeasti alkavan kouristuksen on arveltu johtuvan kaksiarvoisten kationien ja etenkin kalsiumin virtauksen muutoksista.

Yhdistelmävalmisten pyranteeli ja febanteeli vaikuttavat synergistisesti kaikkiin merkityksellisiin koiralla esiintyviin sukkulamatoihin. Vaikutuskirjo kattaa erityisesti *Toxocara canis*-, *Toxascaris leonina*-, *Uncinaria stenocephala*- ja *Ancylostoma caninum*-lajit. Pratsikvanteelin vaikutuskirjo kattaa myös koirilla esiintyvät heisimatolajit, erityisesti *Taenia spp.* ja *Dipylidium caninum*. Pratsikvanteeli tehoa näiden loisten aikuisiin ja toukkavaiheisiin.

5.2 Farmakokinetiikka

Peroraalisesti annettu pratsikvanteeli imeytyy lähes täydellisesti ruoansulatuskanavasta. Imeytymisen jälkeen lääkeaine jakautuu kaikkiin elimiin. Pratsikvanteeli metaboloituu maksassa inaktiivisiksi metaboliiteiksi ja erittyy sappeen. Yli 95 % annetusta annoksesta erittyy 24 tunnin kuluessa. Vain häviävän pieni määrä pratsikvantelistä erittyy metaboloitumattomassa muodossa.

Pyranteelin pamoattisuola on heikosti vesiliukoinen, mikä puolestaan heikentää sen imetyymistä suolistosta. Tämän ansiosta lääkeaine kulkeutuu paksusuoleen ja vaikuttaa siellä loisia vastaan. Koska pyranteelipamoaatin systeeminen imetytyminen on vähäistä, isäntäeläimeen kohdistuvien haitallisten vaikutusten ja toksisuuden vaara on pieni. Imetytynyt pyranteeli metaboloituu nopeasti ja lähes

täydellisesti inaktiiviseksi metaboliiteiksi, jotka erittyvät nopeasti virtsaan.

Febanteeli imeytyy kohtalaisen nopeasti ja metaboloituu useaksi metaboliiteiksi, kuten fenbendatsoliksi ja oksfendatsoliksi, joilla on anhelminintinen vaikutus.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Laktoosimonohydraatti
Maissitärkkelys
Povidoni K-30
Natriumlauryylisulfaatti
Selluloosa, mikrokiteinen
Piidioksidi, kolloidinen, vedetön
Magnesiumstearaatti

6.2 Yhteensopimattomuudet

Ei tunneta.

6.3 Kestoaika

Avaamattoman pakkauksen kestoaika: 3 vuotta.

6.4 Säilytystä koskevat erityiset varotoimet

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

6.5 Pakkaustyyppi ja sisäpakkausen kuvaus

OPA/Al/PVC-Al-läpipainopakkaus.
Kartonkikotelo, jossa 2, 4, 10, 12, 24, 30, 50, 60, 100 tai 102 tablettia.
Kaikkia pakkaukokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

6.6 Erityiset varotoimet käyttämättömien lääkevalmisteiden tai niistä peräisin olevien jätemateriaalien hävittämiselle

Käyttämättömät eläinlääkevalmisteet tai niistä peräisin olevat jätemateriaalit on hävitetvä paikallisten määräysten mukaisesti.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

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

8. MYYNTILUVAN NUMERO

32713

9. ENSIMMÄISEN MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ

/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

1.4.2023

PRODUKTRESUMÉ

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN

Anthelmin vet 175 mg/504 mg/525 mg tablett för hundar

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Varje tablett innehåller:

Aktiva substanser:

Prazikvantel	175 mg
Pyrantelembonat	504 mg
Febantel	525 mg

Hjälpämnen:

För fullständig förteckning över hjälpämnen, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELSFORM

Tabletter.

Ovala, bikonvexa tabletter med fasade kanter och skåra på båda sidor. Svagt grön-gula. Tabletterna kan delas i lika stora halvor.

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Djurslag

Hund (stor och extra stor hund)

4.2 Indikationer, med djurslag specificerade

För behandling av blandinfektioner orsakade av rundmaskar och bandmaskar i vuxna hundar:

Nematoder

Askarider: *Toxocara canis, Toxascaris leonina* (sena omogna och vuxna stadier)

Hakmaskar: *Uncinaria stenocephala, Ancylostoma caninum* (vuxna)

Cestoder

Bandmaskar: *Taenia spp., Dipylidium caninum*

4.3 Kontraindikationer

Skall inte användas samtidigt med piperazinföreningar.

Använd inte till djur vid överkänslighet mot den de aktiva substanserna eller mot något av hjälpämnen. Den rekommenderade dosen får inte överskridas vid behandling av dräktiga tikar.

4.4 Särskilda varningar för respektive djurslag

Loppor tjänar som mellanvärdar för en vanlig typ av bandmask – *Dipylidium caninum*.

Bandmaskangrepp återkommer med säkerhet om inte mellanvärdarna, t.ex. loppor, möss, hålls under kontroll.

Ofta och återkommande användning av en viss klass av anthelmintika kan leda till att parasiterna utvecklar resistens mot denna grupp av anthelmintika.

4.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:

Denna produkt rekommenderas inte för användning till hundar med kroppsvekt under 17,5 kg.
Samtliga delvist använda tablettor bör kasseras.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Av hygienskäl bör personer som ger tabletterna direkt till hunden eller som tillsätter dem i hundens mat tvätta sina händer efter detta.

Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln.

4.6 Biverkningar (frekvens och allvarlighetsgrad)

Inga kända.

4.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning

Rådgör med veterinär innan behandling av dräktiga djur för rundmask.

Tabletterna kan användas under digivning (se avsnitt 4.3 och 4.9).

Använd inte läkemedlet för behandling av tikar under de första två tredjedelarna av dräktigheten.

4.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Får inte användas samtidigt med piperazin, då den anthelmintiska effekten av pyrantel och piperazin (vilket används i många avmaskningsmedel för hundar) kan verka antagonistiskt.

Samtidig användning av andra kolinerga läkemedel kan leda till förgiftning.

4.9 Dosing och administreringssätt

Oral användning.

Dosering

De rekommenderade doserna är: 15 mg/kg kroppsvekt febantel, 14,4 mg/kg pyrantel och 5 mg/kg prazikvantel. Detta motsvarar 1 tablett per 35 kg kroppsvekt.

Tabletterna kan delas i halvor för att tillåta noggrann dosering.

Administreringssätt och behandlingslängd

Avhållsamhet från föda behövs varken före eller efter behandlingen.

För att garantera att rätt dos ges ska djurets kroppsvekt fastställas så exakt som möjligt.

För kontroll av *Toxocara* bör digivande tikar doseras 2 veckor efter förlossningen och därefter varannan vecka tills avvänjning.

Om svår rundmaskinfektion förekommer, bör en upprepad dos ges efter 14 dagar.

För vuxna hundar bör en enkeldos användas. Veterinär bör rådfrågas gällande behovet av ny behandling och hur ofta behandling bör ges.

4.10 Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift), om nödvändigt

Läkemedlet tolereras väl av hundar. I säkerhetsstudier ledde doser som var femfaldiga i förhållande till den rekommenderade dosen till att hundarna kräktes ibland.

4.11 Karenstid

Ej relevant.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

Farmakoterapeutisk grupp: Anthelmintika, bensimidazoler och relaterade substanser
ATCvet-kod: QP52AC55

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Detta läkemedel innehåller anthelmintika som verkar mot rundmaskar och bandmaskar. Läkemedlet innehåller tre aktiva substanser: febantel, pyrantel pamoat (pamoat) och prazikvantel, ett delvis hydrogenerat pyrazinoisokinolinonderivat som är ett vanligt användt anthelmintika för både human och veterinär användning.

Pyrantel är en kolinerg agonist som verkar genom att stimulera parasitens kolinerga nikotinreceptorer. Detta inducerar spastisk paralys hos parasiten som därigenom kan avlägsnas från mag-tarmkanalen med hjälp av peristaltik.

Febantel genomgår hos däggdjur ringslutning och bildar fenbendazol och oxfendazol. Dessa föreningar svarar för den anthelmintiska effekten genom att hämma polymerisering av tubulin. Detta leder till att bildning av mikrotubuli förhindras och strukturer som är vita för parasiten störs. Särskilt glukosupptaget påverkas, resulterande i utarmning av intracellulärt ATP. Parasiten dör på grund av tömning av energireserverna, vilket sker efter 2–3 dagar.

Prazikvantel absorberas mycket snabbt och distribueras genom hela parasitororganismen. Såväl *in vitro*-som *in vivo*-studier har visat att prazikvantel orsakar allvarlig skada på parasitens integument, vilket leder till att parasiten kontraherar och blir paralyserad. Parasitens muskulatur genomgår så gott som omedelbart tetaniska sammandragningar och det syncytiala tegumentet vakuoliseras snabbt. Denna snabba kontraktion har förklarats av förändringar i rörelserna av divalenta katjoner, särskilt av kalcium.

I denna fasta kombination verkar pyrantel och febantel synergistiskt mot alla relevanta nematoder som förekommer hos hund. Verkningsspektrumet täcker särskilt *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala* och *Ancylostoma caninum*. Verkningsspektrumet för prazikvantel täcker även cestoder hos hund, särskilt *Taenia* spp. och *Dipylidium caninum*. Prazikvantel verkar mot adulta och immatura stadier av dessa parasiter.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Prazikvantel som administreras oralt absorberas så gott som fullständigt från djurets matsmältningskanal. Efter absorptionen distribueras läkemedlet till alla interna organ. Prazikvantel metaboliseras till inaktiva föreningar i levern och utsöndras med gallan. Mer än 95 % av den administrerade dosen utsöndras inom 24 timmar. Endast spår av icke-metaboliserat prazikvantel utsöndras.

Pyrantels pamoatsalt har låg vattenlösighet, en egenskap som försvagar upptaget från matsmältningskanalen och tillåter läkemedlet att nå hundens grovtarm där det inverkar mot parasiterna. På grund av den låga systemiska absorptionsgraden av pyrantelpamoat är det mycket låg risk förbiverkningar/toxicitet hos djuret. Efter absorption metaboliseras pyrantel pamoat snabbt och så gott som totalt till inaktiva metaboliter som utsöndras snabbt med urinen.

Febantel absorberas förhållandevis snabbt och metaboliseras till ett antal metaboliter, bl.a. fenbendazol och oxfendazol, vilka har antihelmintiska egenskaper.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpmän

Laktosmonohydrat
Majsstärkelse
Povidon K-30
Natriumlaurylsulfat
Mikrokristallin cellulosa
Kiseldioxid, kolloidal, vattenfri
Magnesiumstearat

6.2 Viktiga inkompatibiliteter

Ej relevant.

6.3 Hållbarhet

Hållbarhet i öppnad förpackning: 3 år

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

6.5 Inre förpackning (förpacknings typ och material)

OPA/Al/PVC-Al-blister.
Kartong innehållande 2, 4, 10, 12, 24, 30, 50, 60, 100 eller 102 tablett
Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

6.6 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

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

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

32713

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

10 DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

1.4.2023