

# NexGard® COMBO

DA

## Veterinærægemidlets navn

NexGard Combo, spot-on, oplosning til katte <2,5 kg  
NexGard Combo, spot-on, oplosning til katte 2,5-7,5 kg

## Sammensætning

Hver spot-on applikator giver:

### Aktive stoffer:

NexGard Combo	Indhold pr. dosisindhold (ml)	Esafoxolaner (mg)	Eprinomektin (mg)	Praziquantel (mg)
Katte 0,8-2,5 kg	0,3	3,60	1,20	24,90
Katte 2,5-7,5 kg	0,9	10,80	3,60	74,70

**Hjælpestoffer:**  
Butylhydroxytoluen (E321) 1 mg/ml.  
Klar, farveløs til lys gul til lys brun oplosning.

## Drearter

Kat

## Indikation(er)

Til katte som har eller risikerer at få bladingsinfektioner med cestoder, nematoder og ektoparasitter. Veterinærægemidlet skal udelukkende anvendes, når det behandles samtidigt for alle tre grupper.

### Ektoparasitter

- Behandling af loppeangreb (*Ctenocephalides felis*). En behandling giver øjeblikkelig loppedræbende virkning som varer i en måned.
- Præparatet kan indgå som led i behandlingen af loppebetinet allergisk dermatit (FAD).
- Behandling af flåterangreb. En behandling giver øjeblikkelig og vedvarende dræbende virkning over for *Ixodes scapularis* i en måned og over for *Ixodes ricinus* i fem uger.
- Vedvarende flåtræbende virkning over for *Rhipicephalus sanguineus* fra dag 7 til 14 uger efter behandling.
- Vedvarende flåtræbende virkning over for *Ixodes hexagonus* fra dag 7 til fire uger efter behandling.
- Behandling af angræb af øremider (*Otodectes cynotis*).
- Behandling af notoedric skab hos kat (forårsaget af *Notoedres cati*).
- Cestoder  
Behandling af infektioner med bændelorm (*Dipylidium caninum*, *Taenia taeniaformis*, *Echinococcus multilocularis*, *Joyeuxiella pasqualei* og *Joyeuxiella fuhrmanni*).  
Nematoder  
- Forebyggelse af hjerteorm (*Dirofilaria immitis* larver) i en måned.
- Behandling af infektioner med gastrointestinale nematoder (L3-L4 larver og voksne stader af *Toxocara cati*, L4 larver og voksne stader af *Ancylostoma tubaeforme* og *Ancylostoma ceylanicum* samt voksne stader af *Toxascaris leonina* og *Ancylostoma braziliense*).
- Behandling af infektioner med kattens lungørn (L4 larver og voksne stader af *Taurostrongylus brevior*), L3-, L4-larver og voksne *Aelurostrongylus abstrusus*).
- Forebyggelse af kattens lungørn (ved reduktion af niveauet af infektion med L3- og L4-larver af *Aelurostrongylus abstrusus*).
- Behandling af infektioner med blæorre (Capillaria plica).

## Kontraindikationer

Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for de aktive stoffer eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

## Særlige advarsler

Ved påføring af veterinærægemidlet på langhårede katte skal der være særlig opmærksomhed på at sikre, at præparatet appliceres direkte på huden og ikke i pelsen, da dette kan føre til en nedsat biotigkængelighed af det aktive stof.

Flåter og lopper skal have startet indtag af føde på katten for at blive eksponeret for esafoxolaner. Derfor kan risiko for overførelse af parasitær børneledelse ikke udelukkes.

Katte fra områder med endemisk hjerteorm, eller som har rejst til endemiske områder, kan være smittet med voksne hjerteorm. Selvom det er sikret at administrere veterinærægemidlet til katte, som er smittet med voksne hjerteorm, er der ikke påvist nogen terapeutisk virkning mod voksne *Dirofilaria immitis*. Det anbefales derfor, at alle katte, som er 6 måneder gammel eller ældre, og som lever i områder med endemisk hjerteorm, testes for eksisterende infektion med voksne hjerteorm, før forebyggende behandling med præparatet mod hjerteorm indledes.

Reinfektion med bændelorm kan forevantes, med mindre man kontrollerer tilstedeværelsen af mellemværter som bl.a. lopper og mus. Nogle katte med persistende *Joyeuxiella* spp. eller *Dipylidium caninum* infektion kan imidlertid have en høj tilstedsvarighed af juvenile orm, som kan være mindre folsumsommelig for præparatet. I sådanne tilfælde anbefales en opfølgning på behandlingen.

Resistens hos parasser kan udvides over for enhver klasse af antiparasitær lægemidler, som findes i det faste kombinationspræparat, ved gentagen anvendelse af et antiparasitær lægemiddel fra samme klasse over en længere periode. Men bør derfor tage højde for epidemiologiske informationer om malarternes aktuelle folsumsommelighed for at begrænse sandsynligheden for fremtidig resistensudvikling.

Unødvendig brug af antiparasitær lægemidler eller brug, der afviger fra anvisningerne i produktresuméet kan øge resistensudviklingsrisiket og føre til nedsat virkning. Beslutningen om at bruge præparatet skal baseres på følgende præferenciering:

For at undgå vigtigste risiko for co-infektion skal der anvendes et smalspektrum præparat.

Muligheden for, at andre dyr i samme husholdning kan være en kilde til reinfektion med lopper eller ørre, skal overvejes, og disse skal behandles ved nødvendigt med et passende præparat.

Undgå at vaske dyret med shampoo i 12 dage efter administration, da virkningen af lægemidlet ikke er testet i sådanne tilfælde.

For at reducere risikoen for re-infestation med nyligt klækkelte lopper anbefales det, at alle katte i husholdningen behandles. Andre dyrearter i samme husholdning bør også behandles med et passende præparat.

Alle loppestader kan spredes til kattens kurv, leje og sædvanlige hvilesteder såsom tæpper og bløde møbler. I tilfælde af massivt loppeangreb samt ved starten af behandlingen skal omgivelserne derfor behandles med et egnet bekæmpelsesmidel og derefter støvsuges regelmæssigt.

Særlige forholdsregler vedrørende sikker anvendelse hos den dyreart, som lægemidlet er beregnet til:

Kun til udvortes brug på huden. Må ikke injiceres, indges i oral eller administreres på anden måde. Undgå at præparatet kommer i kontakt med kattens øjne. Hvis præparatet ved et uheld kommer i kontakt med kattens øjne, skal øjnene øjeblikkeligt skyldes med rent vand. Kontakt dyrlægen, hvis der opstår vedvarende øjenirritation.

Veterinærægemidlet bør udelukkende anvendes ved bekrefte bladingsinfektion, eller hvis katte er i betydelig risiko for bladingsinfektion med ektoparasitter og nematoder (herunder forebyggende mod hjerteorm), og hvor der også er indikation for samtidig behandling med cestoder. Hvor der ikke risiko for bladingsinfektion, bør man som udgangspunkt overveje at anvende et smalspektrum antiparasitær middel ved behandlingen.

Gentagne behandlinger bør begrænses til enkelte situationer (se afsnit "Oplysninger om korrekt administration" for behandlingsvejledning) med et behandlingsinterval på mindst 4 uger. Sikkerheden er ikke fastlagt ud over 6 måneder (se også afsnitne "Særlige advarsler" og "Overdosis"); derfor anbefales det, at man giver højst 6 på hinanden følgende behandlinger inden for en 12-måneders periode.

Ekinokok-infektion er farlig for mennesker, og sygdommen er anmeldeligt ifølge World Organisation for Animal Health (WOAH). I tilfælde af ekinokok-infektion skal man følge specifikke guidelines for behandling og opfølgning for menneskers sikkerhed. Man bør konsultere eksperter eller parasitologiske institutioner.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer lægemidlet til dyr:

Undgå at ryge, drikke eller spise under påføringen.

Vask hænder straks efter brug.

Brugte applikatorer skal straks bortslettes og ikke efterlades inden for børns rækkevidde.

Undgå at få applikatorens indhold på fingrene. Hvis dette sker, bør hænderne vaskes med sæbe og vand. Veterinærægemidlet kan forårsage øjenirritation, som i helt særlige tilfælde kan være alvorlig. Hvis veterinærægemidlet ved et uheld kommer i øjnene, skal der straks skydes omhyggeligt med vand. Fjern eventuelle kontaktlinser efter 5 minutter og fortsæt derefter med at skyde. Søg løjgehjælp, og vis indlægseddelen eller etiketten til lægen.

Før påføringsstedet børres igen, må det behandelte område ikke længere kunne erkendes.

Bør børres ikke lenger, end det behandelte dyr for påføringsstedet ikke længere kan erkendes, og det anbefales, at nyligt behandelte dyr ikke sover sammen med deres ejere, især ikke med børn. Det anbefales at behandle dyr om aftenen for at reducere kontakt til mennesker efter behandlingen.

Ved overfølsomhed over for esafoxolaner, eprinomektin eller praziquantel eller over for et eller flere af hjælpestofferne bør kontakt med lægemidlet undgås.

Gravide bør anvende handsker under administrationen for at undgå kontakt med præparatet, da fatal toxicitet og teratogene virkninger er beskrevet hos førsøgdyr utsat for signifikante dagsløb af glycerolformål.

Drægtighed og døgenvirning:

Kan bringes til drægtige og døgenvirgende hunkatte.

Fertilitet:

Kan anvendes til hunkatte, der bruges tilavl.

Veterinærægemidlets sikkerhed er ikke fastlagt for hunkatte som bruges tilavl. Der er ikke vist uskadelige virkninger af de aktive stoffer på reproduktionen hos hanner ved laboratorieundersøgelser på rotter og kaniner.

Hos hunkatte iavl, skal lægemidlet kun anvendes i overensstemmelse med den ansvarlige dyrlyses vurdering af benefit-risk-forholdet.

Overdosis:

Sikkerheden er evaluert ved behandling af raske killinger, der var 8 uger gamle og ældre.

Killeringer blev behandlet med 5 gange den anbefalte maksimaldosis op til 6 gange med intervaler på 4 uger. Ved 3 gange den anbefalte maksimaldosis blev der ikke set bivirkninger.

Ved 5 gange den anbefalte maksimaldosis, blev der efter den tredje behandling observeret et enkelt tilfælde af alvorlig neurologisk bivirkning (ataxi, disorientering, apati, rysten, lav kropstemperatur og udvidede pupiller), som var reversibel efter vask af påføringsstedet, akutte tiltag og symptomatisk behandling. Ved 5 gange den anbefalte maksimaldosis, blev der hos nogen ikke set merkerede områder i underhuden på påføringsstedet.

Bivirkninger:

Kat:

**Ikke almindelig (1 til 10 dyr ud af 1 000 behandelte dyr):**

Hypersalivation\* (øjet savlen), diarré\*, emesis\* (opkastning), hudereaktioner på applikationsstedet\* (hårbånd), pruritus på applikationsstedet\* (lår), letargi\* (søvhed) og anoreksi\* (nedsat appetit).

\*Overværende milde reaktioner af kort varighed, som ophører af sig selv

2. Forbipågående:

Inderbetrængning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et produkt. Kontakt i første omgang til dyrlægen.

Ved 5 gange den anbefalte maksimaldosis, blev der efter den tredje behandling observeret et enkelt tilfælde af alvorlig neurologisk bivirkning (ataxi, disorientering, apati, rysten, lav kropstemperatur og udvidede pupiller), som var reversibel efter vask af påføringsstedet, akutte tiltag og symptomatisk behandling. Ved 5 gange den anbefalte maksimaldosis, blev der hos nogen ikke set merkerede områder i underhuden på påføringsstedet.

Bivirkninger:

Kat:

**Ikke almindelig (1 til 10 dyr ud af 1 000 behandelte dyr):**

Hypersalivation\* (øjet savlen), diarré\*, emesis\* (opkastning), hudereaktioner på applikationsstedet\* (hårbånd), pruritus på applikationsstedet\* (lår), letargi\* (søvhed) og anoreksi\* (nedsat appetit).

\*Overværende milde reaktioner af kort varighed, som ophører af sig selv

3. Forbipågående:

Inderbetrængning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et produkt. Kontakt i første omgang til dyrlægen.

Ved 5 gange den anbefalte maksimaldosis, blev der efter den tredje behandling observeret et enkelt tilfælde af alvorlig neurologisk bivirkning (ataxi, disorientering, apati, rysten, lav kropstemperatur og udvidede pupiller), som var reversibel efter vask af påføringsstedet, akutte tiltag og symptomatisk behandling. Ved 5 gange den anbefalte maksimaldosis, blev der hos nogen ikke set merkerede områder i underhuden på påføringsstedet.

Bivirkninger:

Kat:

**Ikke almindelig (1 til 10 dyr ud af 1 000 behandelte dyr):**

Hypersalivation\* (øjet savlen), diarré\*, emesis\* (opkastning), hudereaktioner på applikationsstedet\* (hårbånd), pruritus på applikationsstedet\* (lår), letargi\* (søvhed) og anoreksi\* (nedsat appetit).

\*Overværende milde reaktioner af kort varighed, som ophører af sig selv

4. Forbipågående:

Inderbetrængning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et produkt. Kontakt i første omgang til dyrlægen.

Ved 5 gange den anbefalte maksimaldosis, blev der efter den tredje behandling observeret et enkelt tilfælde af alvorlig neurologisk bivirkning (ataxi, disorientering, apati, rysten, lav kropstemperatur og udvidede pupiller), som var reversibel efter vask af påføringsstedet, akutte tiltag og symptomatisk behandling. Ved 5 gange den anbefalte maksimaldosis, blev der hos nogen ikke set merkerede områder i underhuden på påføringsstedet.

Bivirkninger:

Kat:

**Ikke almindelig (1 til 10 dyr ud af 1 000 behandelte dyr):**

Hypersalivation\* (øjet savlen), diarré\*, emesis\* (opkastning), hudereaktioner på applikationsstedet\* (hårbånd), pruritus på applikationsstedet\* (lår), letargi\* (søvhed) og anoreksi\* (nedsat appetit).

\*Overværende milde reaktioner af kort varighed, som ophører af sig selv

5. Forbipågående:

Inderbetrængning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et produkt. Kontakt i første omgang til dyrlægen.

Ved 5 gange den anbefalte maksimaldosis, blev der efter den tredje behandling observeret et enkelt tilfælde af alvorlig neurologisk bivirkning (ataxi, disorientering, apati, rysten, lav kropstemperatur og udvidede pupiller), som var reversibel efter vask af påføringsstedet, akutte tiltag og symptomatisk behandling. Ved 5 gange den anbefalte maksimaldosis, blev der hos nogen ikke set merkerede områder i underhuden på påfør