

Chanhold

R_x

Orion Pharma Animal Health

Spot-on, lösning 45 mg

Djurslag:

Hund

Katt

Aktiv substans:

Selamektin

ATC-kod:

QP54AA05

Texten nedan gäller för:

Chanhold spot-on, lösning 15 mg, 30 mg, 45 mg, 60 mg, 120 mg, 240 mg och 360 mg

FASS VET-text: *Denna text är avsedd för vårdpersonal.*

Texten är baserad på veterinär produktresumé: 2020 -11-19.

Innehåll

Varje pipett med en engångsdos innehåller:

Aktiv substans:

Chanhold 15 mg för katter och hundar 6 % (w/v) lösning
Selamektin 15 mg
Chanhold 30 mg för katter och hundar 12 % (w/v) lösning
Selamektin 30 mg
Chanhold 45 mg för katter och hundar 6 % (w/v) lösning
Selamektin 45 mg
Chanhold 60 mg för katter och hundar 6 % (w/v) lösning
Selamektin 60 mg
Chanhold 60 mg för katter och hundar 12 % (w/v) lösning
Selamektin 60 mg
Chanhold 120 mg för katter och hundar 12 % (w/v) lösning
Selamektin 120 mg
Chanhold 240 mg för katter och hundar 12 % (w/v) lösning
Selamektin 240 mg
Chanhold 360 mg för katter och hundar 12 % (w/v) lösning
Selamektin 360 mg

Hjälpämnen

Butylerad hydroxytoluen (E321) 0,08 %
Dipropylenglykolmetyleter
Isopropylalkohol

Egenskaper

Farmakodynamiska egenskaper

Selamektin är en semisyntetisk substans tillhörande avermektinklassen. Selamektin paralyserar och/eller dödar en mängd olika ryggradslösa parasiter genom att störa ledningsförmågan i kloridjonkanalerna, vilket avbryter den normala

neurotransmissionen. Detta hämmar den elektriska aktiviteten i nervceller hos nematoder och muskelceller hos atropoder, varvid parasiten paralyseras och/eller dör.

Selamektin har adulticid, ovidicid och larvicid effekt på loppor. Loppans livscykel avbryts effektivt genom att vuxna loppor dödas (på djuret), äggkläckning (på djuret och i dess omgivning) förhindras och larver (enbart i omgivningen) dödas. Smuts och hudflagor från sällskapsdjur som behandlats med selamektin dödar ägg och larver hos loppor som tidigare inte exponerats för selamektin och kan på så sätt kontrollera befintliga loppangrepp i den omgivning där djuret rör sig.

Effekt har också visats på hjärtmasklarver.

Farmakokinetiska egenskaper

Efter spot-on applikation absorberas selamektin genom huden och maximal plasmakoncentration uppnås efter cirka 1 dygn hos katt och 3 dygn hos hund. Selamektin absorberas genom huden och distribueras systemiskt i kroppen. Utsöndringen från plasma är långsam och påvisbara plasmakoncentrationer föreligger i 30 dygn hos hund och katt efter utvärtes applikation av en dos om 6 mg/kg. Varaktigheten i plasma och den långsamma utsöndringen av selamektin resulterar i slutlig halveringstid om 8 dagar och 11 dagar för katt respektive hund. Plasmakoncentrationen av selamektin upprätthålls under lång tid och nedbrytningen sker långsamt vilket medför tillräcklig koncentration av selamektin för att tillgodose effekt under hela perioden mellan doseringstillfällena (30 dygn).

Indikationer

Katt och hund:

- **För behandling av och som förebyggande skydd mot loppangrepp** av *Ctenocephalides* spp. ges en engångsdos, vilket genom produktens adulticida, larvicida och ovicida effekt förhindrar angrepp i en månad. Produkten har ovidicid effekt i tre veckor efter administrering. Behandling av dräktiga och digivande djur en gång i månaden minskar populationen av loppor och kan också förebygga loppangrepp hos kullen tills den är sju veckor gammal. Produkten kan användas som en del av en behandlingsstrategi mot allergisk dermatit orsakad av loppor.

Genom sin ovicida och larvicida effekt kan produkten ha en kontrollerande effekt på befintliga loppangrepp i den omgivning där djuret rör sig.

- **För att förebygga sjukdom orsakad av hjärtmasken** *Dirofilaria immitis* behandlas en gång i månaden. Produkten kan utan risk ges till djur infekterade med adulta hjärtmaskar. Dock rekommenderas enligt god veterinärmedicinsk praxis att alla djur över 6 månaders ålder och som lever i länder där en vektor finns testas med avseende på hjärtmaskinfektion innan behandling med produkten påbörjas. Det rekommenderas också att hundar testas periodiskt för infektion orsakad av vuxna hjärtmaskar, som en integrerad del av den förebyggande strategin mot hjärtmask, även när produkten har administrerats varje månad. Produkten är inte effektiv mot adulta *D. immitis*.

- **För behandling av öronskabb** (*Otodectes cynotis*)

Katt:

- För behandling av pälsätande löss (*Felicola subrostratus*)

- För behandling av adulta stadier av spolmask (*Toxocara cati*)
- För behandling av adulta stadier av hakmask (*Ancylostoma tubaeforme*).

Hund:

- För behandling av pälsätande löss (*Trichodectes canis*)
- För behandling av sarcoptes skabb (orsakad av *Sarcoptes scabiei*)
- För behandling av adulta stadier av spolmask (*Toxocara canis*).

Kontraindikationer

Skall ej ges till djur som är yngre än 6 veckor.

Skall ej ges till sjuka katter eller katter som är svaga och underviktiga för sin ålder och storlek.

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnen.

Försiktighet

Denna produkt skall endast appliceras utvärtes på huden. Skall ej ges oralt eller parenteralt.

Nyligen behandlade djur skall ej vistas i närheten av eld, eller andra ställen där gnistbildning kan förekomma, förrän tidigast 30 minuter efter behandlingen eller när pälsen är torr.

Dräktighet och laktation

Produkten kan användas till djur avsedda för avel, liksom till dräktiga eller digivande tikar och kattor.

Biverkningar

Användning av den veterinärmedicinska produkten har hos katter vid enstaka tillfällen associerats med en mild övergående alopeci

på applikationsstället. I några få fall har även en kortvarig avgränsad irritation kunnat observeras. Alopecin och irritationen försvinner normalt av sig själv, men symptomatisk behandling kan i vissa fall behövas.

Om djuret ändå slickar i sig stora mängder, kan en kort period av kraftig salivering förekomma hos katt.

I sällsynta fall har en applikation av veterinärmedicinska produkten medfört att pälsen klumpat ihop sig och/eller så kan en liten mängd vitt pulver uppträda vid applikationsstället hos katter och hundar. Detta är normalt och försvinner vanligen inom 24 timmar efter utförd behandling och påverkar ej säkerheten eller effekten av veterinärmedicinska produkten.

Liksom för andra makrocykliska laktoner har reversibla neurologiska symtom, även kramper, undantagsvis observerats efter användning av denna veterinärmedicinska produkt både hos katter och hundar.

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)

Dosering

Dosering:

Produkten skall ges som en engångsdos innehållande minst 6 mg/kg selamektin.

Om flera olika parasiter på ett djur skall behandlas samtidigt med läkemedlet, ges alltid endast en applikation med den rekommenderade dosen om 6 mg/kg. Lämplig behandlingsperiod för respektive parasit anges nedan.

Administreras enligt följande tabell:

Katter (kg)	Styrka	Given mängd selamektin i mg	Styrka (mg/ml)	pipettstorlek i ml
≤ 2,5	1 pipett av Chanhold 15 mg för katter och hundar ≤ 2.5 kg	15	60	0,25
2,6 - 7,5	1 pipett av Chanhold 45 mg för katter 2.6-7.5 kg	45	60	0,75
7,6 - 10,0	1 pipett av Chanhold 60 mg för katter 7.6-10 kg	60	60	1,0
> 10			60	

		Lämplig kombination av pipetter		Lämplig kombination av pipetter
--	--	---------------------------------------	--	---------------------------------------

Hundar (kg)	Styrka	Given mängd selamektin i mg	Styrka (mg/ml)	pipettstorlek i ml
≤ 2,5	1 pipett av Chanhold 15 mg för katter och hundar ≤ 2.5 kg	15	60	0,25
2,6 - 5,0	1 pipett av Chanhold 30 mg för hundar 2.6-5.0 kg	30	120	0,25
5,1- 10,0	1 pipett av Chanhold 60 mg för hundar 5.1-10.0 kg	60	120	0,5
10,1 - 20,0	1 pipett av Chanhold 120 mg för hundar 10.1-20.0 kg	120	120	1,0
20,1 - 40,0		240	120	2,0

	1 pipett av Chanhold 240 mg för hundar 20.1-40.0 kg			
40,1 – 60,0	1 pipett av Chanhold 360 mg för hundar 40.1-60 kg	360	120	3,0
> 60		Lämplig kombination av pipetter	60/120	Lämplig kombination av pipetter

Loppangrepp, behandling och förebyggande skydd (katt och hund)

Efter behandling med veterinärmedicinska läkemedlet dör vuxna loppor på djuret, inga livsdugliga ägg produceras, och larver (som enbart finns i omgivningen) dödas också. Detta förhindrar loppornas fortplantning, bryter livscykeln och kan ha en kontrollerande befintliga loppangrepp i den omgivning där djuret rör sig.

För skydd mot loppangrepp skall detta veterinärmedicinska läkemedlet administreras med en månads mellanrum under loppsåsongen med början en månad innan lopporna blir aktiva. Behandling av dräktiga och digivande djur en gång i månaden minskar populationen av loppor och kan förebygga loppangrepp hos kullen tills den är sju veckor gammal.

Vid användning som en del av en behandlingsstrategi vid allergisk dermatit orsakad av loppor skall läkemedlet ges med en månads intervall.

Hjärtmask, förebyggande behandling (katt och hund)

Det veterinärmedicinska läkemedlet kan ges under hela året eller åtminstone inom en månad efter att djuret först varit i kontakt med myggor, och därefter varje månad tills myggsäsongen är över. Den sista dosen måste ges inom en månad efter sista kontakten med myggor. Missar man en dos och om intervallet en månad mellan behandlingarna överskrids, kan ändå risken för utveckling av vuxna hjärtmaskar minimeras, om läkemedlet ges omedelbart och månatlig dosering återupptas. Om någon annan förebyggande hjärtmaskmedicin skall ersättas med detta veterinärmedicinska läkemedlet, måste första dosen ges inom en månad efter sista dos en av den tidigare använda medicinen.

Spolmask, behandling (katt och hund)

Det veterinärmedicinska läkemedlet appliceras som en engångsdos.

Pälsätande löss, behandling (katt och hund)

Det veterinärmedicinska läkemedlet appliceras som en engångsdos.

Öronskabb, behandling (katt)

Det veterinärmedicinska läkemedlet appliceras som en engångsdos.

Behandling av öronskabb (hund)

En dos av veterinärmedicinska läkemedlet skall administreras. Löst

sittande smuts och hudflagor skall försiktigt avlägsnas från den yttre hörselgången vid behandlingen. En ny veterinärundersökning rekommenderas 30 dagar efter behandling eftersom vissa djur kan behöva en andra behandling.

Hakmask, behandling (katt)

Det veterinärmedicinska läkemedlet appliceras som en engångsdos.

Sarcopteskb, behandling (hund)

För fullständig eliminering av kvalstren skall veterinärmedicinska läkemedlet ges som engångsdos två gånger med en månads mellanrum.

Administreringssätt:

Avlägsna produkt-pipetten från skyddsförpackningen.

Håll pipetten upprätt.

Tryck på den smala delen av pipetten för att säkerställa att innehållet förblir inom pipettens huvuddel. Bryt av spetsen.

Dela djurets päls vid nackbasen framför skulderbladen tills huden är synlig.

Placera pipettens spets på huden och pressa pipetten flera gånger för att tömma innehållet helt och direkt på huden på en plats.

Appliceras utvärtes på huden vid nackbasen framför skulderbladen.

Undvik att få produkten på fingrarna.

Karenstider

Ej relevant.

Interaktioner

Inga kända.

Överdoser

Inga biverkningar observerades efter administrering av 10 gånger den rekommenderade dosen. Selamectin har getts i 3 gånger rekommenderad dos till hundar och katter infekterade med adulta hjärtmaskar utan att biverkningar observerats. Det har också getts i 3 gånger rekommenderad dos till avelsdjur (både hund och katt av båda könen), dräktiga samt lakterande hondjur med kattungar/valpar och 5 gånger rekommenderad dos till ivermektinkänsliga hundar av collie-ras utan att biverkningar observerats.

Observera

Särskilda varningar för respektive djurslag

Djuren kan badas 2 timmar efter behandling utan att effekten avtar.

Skall ej appliceras när djurets päls är blöt. Effekten försämras dock inte om djuret schamponeras eller om pälsen blir genomblöt, om 2 timmar eller mer förflutit efter behandling.

Vid behandling av öronskabb skall dosen ej appliceras direkt in i hörselgången.

Det är viktigt att applicera dosen som anvisat, för att minimera mängden som djuret kan slicka bort.

Om djuret ändå slickar i sig stora mängder, kan en kort period av kraftig salivering förekomma hos katt.

Skyddsföreskrifter för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur

Produkten är mycket brandfarlig; skyddas för hetta, gnistor, öppen eld eller andra källor till brandfara.

Produkten är irriterande för hud och ögon. Rök, ät eller drick inte när produkten hanteras.

Tvätta händerna efter användning och tvätta omedelbart bort eventuellt läkemedel, som kommit i kontakt med huden, med tvål och vatten. Om produkten av misstag kommer i kontakt med ögonen, spola omedelbart med vatten och uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten .

Undvik direkt kontakt med behandlade djur, tills appliceringsområdet är torrt. På själva behandlingsdagen får barn inte hantera behandlade djur och djuren ska inte tillåtas att sova med sin ägare, särskilt barn. Använda applikatorer ska kasseras omedelbart och inte lämnas inom syn- eller räckhåll för barn..

Människor med känslig hud eller känd allergi mot produkter av denna typ skall hantera detta veterinärmedicinska produkten med försiktighet.

Andra försiktighetsåtgärder

Tillåt inte behandlade djur att bada i vattendrag förrän tidigast två timmar efter behandlingen.

Hållbarhet

Hållbarhet i öppnad förpackning: 3 år.

Förvaring

Detta läkemedel har inga särskilda förvaringsanvisningar.

Förpackningsinformation

Spot-on, lösning 15 mg Klar färglös til gulaktig lösning.

3 x 0,25 milliliter endosbehållare, receptbelagd

Spot-on, lösning 30 mg

3 x 0,25 milliliter endosbehållare, receptbelagd

Spot-on, lösning 45 mg

3 x 0,75 milliliter endosbehållare, receptbelagd

Spot-on, lösning 60 mg

3 x 0,5 milliliter endosbehållare, receptbelagd

Spot-on, lösning 120 mg

3 x 1 milliliter endosbehållare, receptbelagd

Spot-on, lösning 240 mg

3 x 2 milliliter endosbehållare, receptbelagd

Spot-on, lösning 360 mg Klar färglös til gulaktig lösning.

3 x 3 milliliter endosbehållare, receptbelagd