

AdTab 56 mg kauwtabletten voor honden (1,3–2,5 kg)
AdTab 112 mg kauwtabletten voor honden (>2,5–5,5 kg)
AdTab 225 mg kauwtabletten voor honden (>5,5–11 kg)
AdTab 450 mg kauwtabletten voor honden (>11–22 kg)
AdTab 900 mg kauwtabletten voor honden (>22–45 kg)

Werkzaam bestanddeel:

Per kauwtablet:

AdTab kauwtabletten	lotilaner (mg)
voor honden (1,3–2,5 kg)	56,25
voor honden (>2,5–5,5 kg)	112,5
voor honden (>5,5–11 kg)	225
voor honden (>11–22 kg)	450
voor honden (>22–45 kg)	900

Doeldiersoort(en):

Hond

Indicaties voor gebruik voor elke doeldiersoort :

Voor de behandeling van vlooiën- en tekeninfestaties bij honden.

Dit diergeneesmiddel heeft een onmiddellijke en aanhoudende dodende werking gedurende 1 maand voor vlooiën (*Ctenocephalides felis* en *C. canis*) en teken (*Rhipicephalus sanguineus*, *Ixodes ricinus*, *I. hexagonus* en *Dermacentor reticulatus*).

Vlooiën en teken moeten aanhechten aan de gastheer en beginnen met voeden om blootgesteld te worden aan het werkzame bestanddeel.

Contra-indicaties :

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of één van de hulpstoffen.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Alle veiligheids- en werkzaamheidsgegevens zijn afkomstig van honden en pups met een leeftijd van 8 weken en ouder en met een lichaamsgewicht van 1,3 kg of meer. Bij gebrek aan beschikbare gegevens, moet een dierenarts worden geraadpleegd alvorens tot behandeling over te gaan bij pups jonger dan 8 weken of met een lichaamsgewicht van minder dan 1,3 kg.

Bijwerkingen :

Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Diarree ^{1,2} , Braken ^{1,2} ; Anorexie ^{1,2} , Lethargie ² ; Ataxie ³ , Convulsies ³ , Tremor ³
--	---

¹ Mild en voorbijgaand

² Verdwijnen meestal zonder behandeling

³ In de meeste gevallen van voorbijgaande aard

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. De meldingen moeten, bij voorkeur via een dierenarts, worden gestuurd naar ofwel de houder van de vergunning voor het in de handel brengen ofwel de nationale bevoegde autoriteit via het nationale meldsysteem. Zie de rubriek 'Contactgegevens' van de bijsluiter.

Toedieningswegen en dosering:

Voor oraal gebruik.

Het diergeneesmiddel dient te worden toegediend volgens onderstaande tabel om een dosering van 20–43 mg lotilaner/kg lichaamsgewicht te garanderen.

Lichaamsgewicht van de hond (kg)	Tabletsterkte en aantal tabletten dat moet worden toegediend				
	AdTab 56 mg	AdTab 112 mg	AdTab 225 mg	AdTab 450 mg	AdTab 900 mg
1,3–2,5	1				
>2,5–5,5		1			
>5,5–11,0			1		
>11,0–22,0				1	
>22,0–45,0					1
>45	Juiste combinatie van tabletten				

Gebruik bij honden met een lichaamsgewicht van meer dan 45 kg een juiste combinatie van beschikbare sterkten om de aanbevolen dosering van 20–43 mg/kg te bereiken.

Onderdosering kan leiden tot onwerkzaam gebruik en kan de ontwikkeling van resistentie bevorderen.

Voor een juiste dosering moet het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk worden bepaald.

Dit diergeneesmiddel is een smakelijke aromatische kauwtablet. Geef de kauwtablet(ten) maandelijks met het voer of erna.

Voor optimale controle over teken- en vlooieninfestaties dient het diergeneesmiddel maandelijks toegediend te worden gedurende het vlooien- en/of tekenseizoen op basis van lokale epidemiologische omstandigheden.

Naam van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen : Elanco GmbH

Nummer(s) van de vergunning(en) voor het in de handel brengen : EU/2/22/288/001–010

Diergeneesmiddel vrij van voorschrift - VRIJ

03/2023

BE/NLmiATB0323nl

AdTab 12 mg kauwtabletten voor katten (0,5–2,0 kg)
AdTab 48 mg kauwtabletten voor katten (>2,0–8,0 kg)

Werkzaam bestanddeel:

Per kauwtablet:

AdTab kauwtabletten	lotilaner (mg)
voor katten (0,5–2,0 kg)	12
voor katten (>2,0–8,0 kg)	48

Doeldiersoort(en):

Kat

Indicaties voor gebruik voor elke doeldiersoort :

Voor de behandeling van vlooiën- en tekeninfestaties bij katten.

Dit diergeneesmiddel heeft een onmiddellijke en aanhoudende dodende werking gedurende 1 maand tegen vlooiën (*Ctenocephalides felis* en *C. canis*) en teken (*Ixodes ricinus*).

Vlooiën en teken moeten aanhechten aan de gastheer en beginnen met voeden om blootgesteld te worden aan het werkzame bestanddeel.

Contra-indicaties :

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of één van de hulpstoffen.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Veiligheids- en werkzaamheidsgegevens zijn onderzocht bij katten met een leeftijd van 8 weken en ouder en met een lichaamsgewicht van 0,5 kg of meer. Bij gebrek aan beschikbare gegevens, moet een dierenarts worden geraadpleegd alvorens tot behandeling over te gaan bij kittens jonger dan 8 weken of met een lichaamsgewicht van minder dan 0,5 kg.

Bijwerkingen :

Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Braken ¹
--	---------------------

¹ Verdwijnen meestal zonder behandeling

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. De meldingen moeten, bij voorkeur via een dierenarts, worden gestuurd naar ofwel de houder van de vergunning voor het in de handel brengen ofwel de nationale bevoegde autoriteit via het nationale meldsysteem. Zie de rubriek 'Contactgegevens' van de bijsluiter.

Toedieningswegen en dosering:

Voor oraal gebruik.

Het gearomatiseerde diergeneesmiddel dient te worden toegediend volgens onderstaande tabel om een enkele dosering van 6–24 mg lotilaner/kg lichaamsgewicht te garanderen.

Lichaamsgewicht van de kat (kg)	Tabletsterkte en aantal tabletten dat moet worden toegediend	
	AdTab 12 mg	AdTab 48 mg
0,5–2,0	1	
>2,0–8,0		1
>8,0	Juiste combinatie van tabletten	

Gebruik bij katten met een lichaamsgewicht van meer dan 8 kg een juiste combinatie van beschikbare sterkten om de aanbevolen dosering van 6-24 mg/kg te bereiken. Onderdosering kan leiden tot onwerkzaam gebruik en kan de ontwikkeling van resistentie bevorderen. Voor een juiste dosering moet het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk worden bepaald. Dien het diergeneesmiddel toe met voedsel of binnen 30 minuten na het voeren.

Voor optimale controle over teken- en vlooiëninfestaties dient het diergeneesmiddel maandelijks toegediend te worden gedurende het vlooiën- en/of tekenseizoen op basis van lokale epidemiologische omstandigheden.

Naam van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen : Elanco GmbH

Nummer(s) van de vergunning(en) voor het in de handel brengen : EU/2/22/288/011–014

Diergeneesmiddel vrij van voorschrift - VRIJ

03/2023

BE/NLmiATB0323nl