

## SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ

### 1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Selehold 45 mg roztok na kvapkanie na kožu pre mačky 2,6 kg – 7,5 kg

### 2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každá 0,75 ml pipeta obsahuje:

#### Účinná látka:

Selamektín 45 mg

#### Pomocné látky:

Kvalitatívne zloženie pomocných látok a iných zložiek	Kvantitatívne zloženie, ak sú tieto informácie dôležité pre správne podanie veterinárneho lieku
Izopropylalkohol	
Butylhydroxytoluén (E321)	0,6 mg
Dimetylsulfoxid	

Číry roztok žltkastej až hnedastej farby.

### 3. KLINICKÉ ÚDAJE

#### 3.1 Cieľové druhy

Mačky (2,6 kg – 7,5 kg).

#### 3.2 Indikácie na použitie pre každý cieľový druh

- **Liečba a prevencia infestácie blchami** *Ctenocephalides* spp. po dobu jedného mesiaca po jednorazovej aplikácii. To je výsledok adulticídnych, larvicídnych a ovicídnych vlastností veterinárneho lieku. Veterinárny liek je ovicídny po dobu 3 týždňov po aplikácii. Prostredníctvom redukcie populácie blch bude pravidelná mesačná aplikácia gravidným a laktujúcim zvieratám pôsobiť ako prevencia zamorenia vrhu blchami až do veku 7 týždňov. Veterinárny liek sa môže použiť ako súčasť liečebnej stratégie pri alergickej dermatitíde spôsobenej blchami a prostredníctvom ovicídneho a larvicídneho pôsobenia môže pomáhať potláčať existujúce zamorenie okolitého prostredia blchami v priestoroch, do ktorých má zviera prístup.
- **Liečba ušného svrabu** (*Otodectes cynotis*).
- **Liečba infestácie švolami** (*Felicola subrostratus*).
- **Liečba infestácie dospelými škrkavkami** (*Toxocara cati*).
- **Liečba infestácie dospelými črevnými machovcami** (*Ancylostoma tubaeforme*).
- **Prevencia srdcovej dirofilariózy** spôsobenej *Dirofilaria immitis* pri aplikácii raz za mesiac.

#### 3.3 Kontraindikácie

Nepoužívať pri zvieratách mladších ako 6 týždňov.

Nepoužívať pri mačkách s iným súčasne prebiehajúcim ochorením, alebo ak sú oslabené a majú nízku hmotnosť (vzhľadom na veľkosť a vek).

Nepoužívať v prípadoch precitlivosti na účinnú látku alebo na niektorú z pomocných látok.

### 3.4 Osobitné upozornenia

Neaplikovať, ak je srst' zvierat'a vlhká. Vyhnúť sa častému šampónovaniu zvierat'a, pretože trvanie účinku veterinárneho lieku sa v týchto prípadoch neskúmalo.

Pri liečbe ušného svrabu neaplikovať priamo do zvukovodu.

Je dôležité aplikovať dávku podľa uvedeného pokynu, aby sa minimalizovalo množstvo, ktoré si zviera môže zlízať.

Selamektín sa môže bezpečne podávať zvieratám infikovaným dospelými srdcovými červami, avšak v súlade so správnou veterinárnou praxou sa odporúča, aby pred začiatkom liečby selamektínom boli všetky zvieratá vo veku 6 mesiacov alebo staršie, žijúce v krajinách, kde sa vyskytuje vektor, testované na prítomnosť infekcie spôsobenej dospelými srdcovými červami. Tento veterinárny liek nie je účinný proti dospelým štádiám *D. immitis*.

Na niektoré skupiny antihelmintík sa môže pri parazitoch vyvinúť rezistencia, najmä po opakovanom použití antihelmintík tej istej skupiny.

### 3.5 Osobitné opatrenia na používanie

Osobitné opatrenia na bezpečné používanie pri cieľových druhoch:

Tento veterinárny liek sa aplikuje len na povrch kože. Nepodávať perorálne alebo parenterálne.

Liečené zvieratá držať mimo dosahu ohňa alebo iných zdrojov vznietenia najmenej 30 minút po aplikácii alebo kým srst' nevyschne.

Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Po použití a kontakte veterinárneho lieku s kožou, ihneď umyť ruky a postihnuté miesto na koži mydlom a vodou. V prípade náhodného zasiahnutia očí, ihneď vypláchnuť oči vodou a vyhľadať lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Tento veterinárny liek je veľmi horľavý; uchovávať mimo zdrojov tepla, iskier, otvoreného ohňa alebo iných zdrojov vznietenia.

Počas manipulácie s veterinárnym liekom nefajčiť, nejesť ani nepiť.

Zabrániť priamemu kontaktu s ošetrovanými zvieratami, kým miesto aplikácie nevyschne. V deň podania zabrániť kontaktu detí s ošetrovanými zvieratami. Zvieratám nedovoliť spať so svojimi chovateľmi, najmä nie s deťmi. Použité pipety ihneď po použití zlikvidovať a nenechať v dohľade alebo dosahu detí.

Ľudia s citlivou pokožkou alebo zistenou alergiou na veterinárny liek tohto typu musia opatrne zaobchádzať s veterinárnym liekom.

Osobitné opatrenia na ochranu životného prostredia:

Pozri časť 5.5.

### 3.6 Nežiaduce účinky

Mačky

Zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat):	Alopécia v mieste aplikácie. <sup>1,2</sup> Zmeny chlpov v mieste aplikácie. <sup>3</sup> Hypersalivácia. <sup>6</sup>
Veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení):	Podráždenie v mieste aplikácie (ložiskové). <sup>2,4</sup> Neurologické príznaky (vrátane záchvatov). <sup>5</sup>

<sup>1</sup> Mierne a prechodné.

<sup>2</sup> Zvyčajne vymiznú spontánne, ale v niektorých prípadoch sa môže použiť symptomatická liečba.

<sup>3</sup> Lokálne prechodné zhlukovanie chlpov v mieste aplikácie a/alebo výnimočne výskyt malého množstva bieleho prášku, ktorý obvykle vymizne do 24 hodín po aplikácii a nemá vplyv na bezpečnosť ani účinnosť veterinárneho lieku.

<sup>4</sup> Prechodné a ložiskové.

<sup>5</sup> Reverzibilné, ako pri iných makrocyclických laktónoch.

<sup>6</sup> Ak dôjde k výraznému olizovaniu miesta aplikácie, môže sa vyskytnúť krátkodobo.

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti veterinárneho lieku. Hlásenia sa majú zasielať prednostne prostredníctvom veterinárneho lekára buď

držiteľovi rozhodnutia o registrácii, alebo jeho miestnemu zástupcovi, alebo príslušnému národnému orgánu prostredníctvom národného systému hlásenia. Príslušné kontaktné údaje sa nachádzajú aj v písomnej informácii pre používateľov.

### 3.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

#### Gravidita a laktácia:

Môže sa použiť počas gravidity a laktácie.

#### Plodnosť:

Môže sa použiť pri chovných zvieratách.

### 3.8 Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií

Pri rozsiahlom terénnom testovaní neboli zaznamenané žiadne interakcie medzi selamektínom a bežne používanými veterinárnymi liekmi, liečebnými alebo chirurgickými postupmi.

### 3.9 Cesty podania a dávkovanie

Podanie kvapkaním na kožu.

Veterinárny liek sa má podať jednorazovo v dávke obsahujúcej minimálne 6 mg selamektínu na kg ž. hm. Ak sa pri tom istom zvierati lieči veterinárnym liekom súbežná infestácia alebo infekcia, má sa podať len jedna odporúčaná dávka 6 mg/kg ž. hm. Zodpovedajúca dĺžka liečby pre jednotlivé parazity je špecifikovaná nižšie.

Aplikovať podľa nasledujúcej tabuľky:

Mačky (kg)	Farba uzáveru pipety	Selamektín (mg)	Sila (mg/ml)	Objem (nominálna veľkosť pipety – ml)
2,6 – 7,5 kg	tyrkysová	45	60	0,75

#### **Liečba a prevencia infestácie blchami**

Po aplikácii veterinárneho lieku sú dospelé blchy na zvierati usmrtené, nevytvoria sa žiadne životaschopné vajíčka a usmrtnia sa aj larvy (len v okolitom prostredí). To zastaví reprodukciu blch, preruší vývinový cyklus blchy a pomáha potláčať existujúce zamorenie okolitého prostredia blchami v priestoroch, do ktorých má zviera prístup.

Na prevenciu infestácií blchami sa má veterinárny liek aplikovať v mesačných intervaloch počas celej sezóny výskytu blch, začať jeden mesiac pred nástupom aktivity blch. Vďaka redukcii populácie blch, liečba gravidných a laktujúcich zvierat v mesačných intervaloch napomôže prevencii infestácie blchami vo vrhu až do veku 7 týždňov.

Ako súčasť liečebnej stratégie pri alergickej dermatitíde spôsobenej blchami sa má veterinárny liek aplikovať v mesačných intervaloch.

#### **Prevencia srdcovej dirofilariózy**

Potrebu liečby určí veterinárny lekár na základe miestnej epidemiologickej situácie (pozri časť 3.4). Na prevenciu dirofilariózy sa má veterinárny liek aplikovať do jedného mesiaca od prvého kontaktu s komármi a následne raz mesačne až do 1 mesiaca po poslednom kontakte s komármi. Ak sa dávka vynechá a mesačný interval medzi dávkami sa prekročí, okamžitá aplikácia veterinárneho lieku a obnovenie mesačného intervalu podávania minimalizuje možnosť vývoja dospelých srdcových červov. Predĺženie doby liečby určí veterinárny lekár. Ak v rámci preventívneho programu proti dirofilarióze dochádza k zmene preventívneho veterinárneho lieku za iný, musí byť prvá dávka veterinárneho lieku podaná do jedného mesiaca od poslednej dávky predchádzajúcej liečby.

### **Liečba infekcií spôsobených škrkavkami**

Aplikovať jednorazovú dávku veterinárneho lieku.

### **Liečba infestácie švolami**

Aplikovať jednorazovú dávku veterinárneho lieku.

### **Liečba ušného svrabu**

Aplikovať jednorazovú dávku veterinárneho lieku.

### **Liečba infekcií spôsobených machovcami**

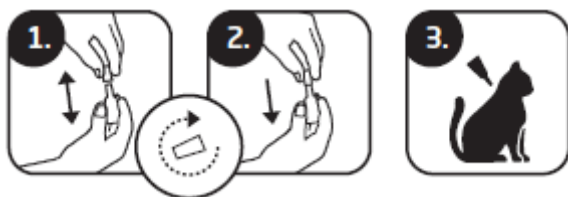
Aplikovať jednorazovú dávku veterinárneho lieku.

Spôsob a cesta podania: kvapkaním na kožu.

Aplikovať na kožu na báze krku pred lopatkami.

Ako aplikovať:

1. Vyberte pipetu z obalu. Držte pipetu zvisle, otočte a vytiahnite uzáver.
2. Otočte uzáver naopak a umiestnite ho opačným koncom späť na pipetu. Zatlačte a otočte uzáver, aby ste roztrhli tesnenie, potom odstráňte uzáver z pipety.
3. Rozhrňte srst' zvierat'a na báze krku pred lopatkami, aby bola viditeľná koža. Priložte špičku pipety na kožu a niekoľkokrát stlačte pipetu, aby sa úplne vyprázdnil jej obsah priamo na kožu na jednom mieste. Vyhnite sa kontaktu veterinárneho lieku s prstami.



### **3.10 Príznaky predávkovania (a ak je to potrebné, núdzové postupy, antidotá)**

Neboli pozorované žiadne nežiaduce účinky po aplikácii 10-násobku odporúčanej dávky. Selamektín bol aplikovaný v 3-násobku odporúčanej dávky mačkám infikovaným dospelými dirofílariami a neboli pozorované žiadne nežiaduce účinky. Selamektín bol tiež aplikovaný v 3-násobku odporúčanej dávky chovným mačkám, kocúrom, vrátane gravidných a laktujúcich samíc, ktoré kŕmili svoje vrhy a neboli pozorované žiadne nežiaduce účinky.

### **3.11 Osobitné obmedzenia používania a osobitné podmienky používania vrátane obmedzení používania antimikrobiálnych a antiparazitických veterinárnych liekov s cieľom obmedziť riziko vzniku rezistencie**

Neuplatňujú sa.

### **3.12 Ochranné lehoty**

Netýka sa.

## **4. FARMAKOLOGICKÉ ÚDAJE**

### **4.1 ATCvet kód: QP54AA05**

### **4.2 Farmakodynamika**

Selamektín je semisyntetická molekula patriaca do triedy avermektínov. Selamektín paralyzuje a/alebo usmrcuje široké spektrum bezstavovcových parazitov ovplyvnením vodivosti ich chloridových kanálov, čo spôsobuje prerušenie normálnej neurotransmisie. To inhibuje elektrickú aktivitu nervových buniek nematód a svalových buniek artropód a vedie k ich paralýze a/alebo úhynu.

Selamektín má adulticídny, ovicídny a larvicídny účinok proti blchám. Efektívne narušuje životný cyklus blch tým, že usmrcuje dospelé jedince (na zvierati), zabraňuje vyliahnutiu vajíčok (na zvierati a v jeho okolitom prostredí) a usmrcuje larvy (len v okolitom prostredí zvierat'a). Detritus zo zvierat liečených selamektínom zabíja vajíčka a larvy blch, ktoré neboli predtým vystavené účinku selamektínu, a tak pomáha potláčať existujúce zamorenie okolitého prostredia blchami v priestoroch, do ktorých má zviera prístup.

Účinnosť bola tiež dokázaná proti larvám srdcových červov.

### **4.3 Farmakokinetika**

Po nakvapkaní na kožu je selamektín absorbovaný cez kožu a maximálne plazmatické koncentrácie sa dosiahnu približne 5 dní po aplikácii pri mačkách. Po absorpcii cez kožu je selamektín systémovo distribuovaný a je pomaly eliminovaný z plazmy, ako ukazujú detekovateľné plazmatické koncentrácie pri mačkách 30 dní po topickej aplikácii jednej dávky 6 mg/kg ž.hm. Dlhodobá perzistencia a pomalá eliminácia selamektínu z plazmy sa premieta do koncového polčasu eliminácie 8 dní pri mačkách. Systémová perzistencia selamektínu v plazme a neprítomnosť extenzívneho metabolizmu zabezpečujú účinné koncentrácie selamektínu počas trvania intervalu medzi dávkami (30 dní).

## **5. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE**

### **5.1 Závažné inkompatibility**

Nie sú známe.

### **5.2 Čas použiteľnosti**

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 3 roky.

### **5.3 Osobitné upozornenia na uchovávanie**

Uchovávať v pôvodnom obale, aby bol chránený pred svetlom a vlhkosťou.  
Tento veterinárny liek nevyžaduje žiadne zvláštne teplotné podmienky na uchovávanie.

### **5.4 Charakter a zloženie vnútorného obalu**

Priehľadná polypropylénová jednodávková pipeta s polyetylénovým alebo polyoxymetylénovým alebo polypropylénovým uzáverom s hrotom zabaleným do vrečka zloženého z troch vrstiev (triplex) polyesteru, hliníka a polyetylénu.

3 ml pipeta obsahujúca 0,75 ml roztoku

#### Veľkosti balenia:

Škatuľka obsahujúca 1, 3, 6 alebo 15 pipiet.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

### **5.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov**

Lieky sa nesmú likvidovať prostredníctvom odpadovej vody ani odpadu v domácnostiach.  
Veterinárny liek nesmie kontaminovať vodné toky, pretože selamektín môže byť nebezpečný pre ryby a iné vodné organizmy.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riad'te systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými

pre daný veterinárny liek.

**6. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

KRKA, d.d., Novo mesto

**7. REGISTRAČNÉ ČÍSLO**

96/062/DC/18-S

**8. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE**

Dátum prvej registrácie: 12.12.2018

**9. DÁTUM POSLEDNEJ REVÍZIE TEXTU SÚHRNU CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU**

05/2024

**10. KLASIFIKÁCIA VETERINÁRNEHO LIEKU**

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Podrobné informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie:  
(<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE

Škatuľka

### 1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Selehold 45 mg roztok na kvapkanie na kožu

### 2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTOK

Každá 0,75 ml pipeta obsahuje:  
Selamektín 45 mg

### 3. VEĽKOSŤ BALENIA

1 x 0,75 ml  
3 x 0,75 ml  
6 x 0,75 ml  
15 x 0,75 ml

### 4. CIEĽOVÉ DRUHY

Mačky 2,6 – 7,5 kg



### 5. INDIKÁCIE



*Ctenocephalides spp.*



*Dirofilaria immitis*



*Otodectes cynotis*



*Felicola subrostratus*



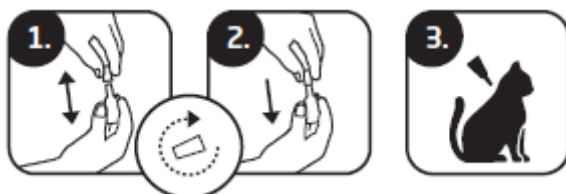
*Toxocara cati*



*Ancylostoma tubaeforme*

### 6. CESTY PODANIA

Kvapkaním na kožu.



**7. OCHRANNÉ LEHOTY**

**8. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

Exp. {mesiac/rok}

**9. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať v pôvodnom obale, aby bol chránený pred svetlom a vlhkosťou.

**10. OZNAČENIE „PRED POUŽITÍM SI PREČÍTAJTE PÍSOMNÚ INFORMÁCIU PRE POUŽÍVATEĽOV“**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**11. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

Len pre zvieratá.

**12. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ“**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

**13. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI**

KRKA

**14. REGISTRAČNÉ ČÍSLO**

96/062/DC/18-S

**15. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot {číslo}



**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE  
VRECKO**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Selehold

2,6 – 7,5 kg



**2. KVANTITATÍVNE ÚDAJE O ÚČINNÝCH LÁTKACH**

selamectin

45 mg

**3. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

**4. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

Exp. {mesiac/rok}

KRKA



**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**

**PIPETA**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Selehold



**2. KVANTITATÍVNE ÚDAJE O ÚČINNÝCH LÁTKACH**

2,6 – 7,5 kg

**3. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

**4. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

KRKA

## PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

### 1. Názov veterinárneho lieku

Selehold 45 mg roztok na kvapkanie na kožu pre mačky 2,6 kg – 7,5 kg  
Selehold 60 mg roztok na kvapkanie na kožu pre mačky 7,6 kg – 10,0 kg

### 2. Zloženie

Každá 0,75 ml pipeta obsahuje:

**Účinná látka:**

Selamektín 45 mg

**Pomocná látka:**

Butylhydroxytoluén (E321) 0,6 mg

Každá 1,0 ml pipeta obsahuje:

**Účinná látka:**

Selamektín 60 mg

**Pomocná látka:**

Butylhydroxytoluén (E321) 0,8 mg

Číry roztok žltkastej až hnedastej farby.

### 3. Cieľové druhy

Mačky (2,6 kg – 7,5 kg)

Mačky (7,6 kg – 10,0 kg)



### 4. Indikácie na použitie

- **Liečba a prevencia infestácie blchami**



spôsobená *Ctenocephalides* spp. po dobu jedného mesiaca po jednorazovej aplikácii.

To je výsledok adulticídnych, larvicídnych a ovicídnych vlastností veterinárneho lieku. Veterinárny liek je ovicídny po dobu 3 týždňov po aplikácii.

Prostredníctvom redukcie populácie blch, pravidelná mesačná aplikácia gravidným a laktujúcim zvieratám bude pôsobiť ako prevencia zamorenia vrhu blchami až do veku 7 týždňov. Veterinárny liek sa môže použiť ako súčasť liečebnej stratégie pri alergickej dermatitíde spôsobenej blchami a prostredníctvom ovicídneho a larvicídneho účinku môže pomáhať potláčať existujúce zamorenie okolitého prostredia blchami v priestoroch, do ktorých má zviera prístup.

- **Liečba ušného svrabu (*Otodectes cynotis*)**



- **Liečba infestácie švolami (*Felicola subrostratus*)**




- **Liečba infestácie dospelými škrkavkami (*Toxocara cati*)**



- **Liečba infestácie dospelými črevnými machovcami (*Ancylostoma tubaeforme*)**



- **Prevenia srdcovej dirofilariózy**   
spôsobenej *Dirofilaria immitis* pri aplikácii raz za mesiac.

## 5. Kontraindikácie

Nepoužívať pri zvieratách mladších ako 6 týždňov.

Nepoužívať pri mačkách s iným súčasne prebiehajúcim ochorením, alebo ak sú oslabené a majú nízku hmotnosť (vzhľadom na veľkosť a vek).

Nepoužívať v prípadoch precitlivosti na účinnú látku alebo na niektorú z pomocných látok.

## 6. Osobitné upozornenia

### Osobitné upozornenia:

Neaplikovať, ak je srst' zvierat'a vlhká. Vyhnúť sa častému šampónovaniu zvierat'a, pretože trvanie účinku veterinárneho lieku sa v týchto prípadoch neskúmalo.

Pri liečbe ušného svrabu neaplikovať priamo do zvukovodu.

Je dôležité aplikovať dávku podľa uvedeného pokynu, aby sa minimalizovalo množstvo, ktoré si zviera môže zlízať.

Selamektín sa môže bezpečne podávať zvieratám infikovaným dospelými srdcovými červami, avšak v súlade so správnou veterinárnou praxou sa odporúča, aby pred začiatkom liečby selamektínom boli všetky zvieratá vo veku 6 mesiacov alebo staršie, žijúce v krajinách, kde sa vyskytuje vektor, testované na prítomnosť infekcie spôsobenej dospelými srdcovými červami.

Tento veterinárny liek nie je účinný proti dospelým štádiám *D. immitis*.

Na niektoré skupiny antihelmintík sa môže pri parazitoch vyvinúť rezistencia, najmä po opakovanom použití antihelmintík tej istej skupiny.

### Osobitné opatrenia na bezpečné používanie pri cieľových druhoch:

Tento veterinárny liek sa aplikuje len na povrch kože. Nepodávať perorálne alebo parenterálne.

Liečené zvieratá držať mimo dosahu ohňa alebo iných zdrojov vznietenia najmenej 30 minút po aplikácii, alebo kým srst' nevyschne.

### Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Po použití a kontakte veterinárneho lieku s kožou, ihneď umyť ruky a postihnuté miesto na koži mydlom a vodou. V prípade náhodného zasiahnutia očí, ihneď vypláchnuť oči vodou a vyhľadať lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Tento veterinárny liek je veľmi horľavý; uchovávať mimo zdrojov tepla, iskier, otvoreného ohňa alebo iných zdrojov vznietenia.

Počas manipulácie s veterinárnym liekom nefajčiť, nejesť a nepiť.

Zabrániť priamemu kontaktu s ošetrovanými zvieratami, kým miesto aplikácie nevyschne. V deň podania zabrániť kontaktu detí s ošetrovanými zvieratami. Zvieratám nedovoliť spať so svojimi chovateľmi, najmä nie s deťmi. Použité pipety ihneď po použití zlikvidovať a nenechať v dohľade alebo dosahu detí.

Ľudia s citlivou pokožkou alebo zistenou alergiou na veterinárny liek tohto typu musia opatrne zaobchádzať s veterinárnym liekom.

### Osobitné opatrenia na ochranu životného prostredia:

Pozri časť 12.

### Gravidita a laktácia:

Môže sa použiť počas gravidity a laktácie.

### Plodnosť:

Môže sa použiť pri chovných zvieratách.

### Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií:

Pri rozsiahlom terénnom testovaní neboli zaznamenané žiadne interakcie medzi selamektínom a bežne používanými veterinárnymi liekmi, liečebnými alebo chirurgickými postupmi.

### Predávkovanie:

Neboli pozorované žiadne nežiaduce účinky po aplikácii 10-násobku odporúčanej dávky. Selamektín bol aplikovaný v 3-násobku odporúčanej dávky mačkám infikovaným dospelými srdcovými červami a neboli pozorované žiadne nežiaduce účinky. Selamektín bol tiež aplikovaný v 3-násobku odporúčanej dávky chovným mačkám, kocúrom, vrátane gravidných a laktujúcich samíc, ktoré kŕmili svoje vrhy a neboli pozorované žiadne nežiaduce účinky.

## 7. Nežiaduce účinky

### Mačky

Zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat):	Alopécia v mieste aplikácie. <sup>1,2</sup> Zmeny chlпов v mieste aplikácie. <sup>3</sup> Hypersalivácia. <sup>6</sup>
Veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení):	Podráždenie v mieste aplikácie (ložiskové). <sup>2,4</sup> Neurologické príznaky (vrátane záchvatov). <sup>5</sup>

<sup>1</sup> Mierne a prechodné.

<sup>2</sup> Zvyčajne vymiznú spontánne, ale v niektorých prípadoch sa môže použiť symptomatická liečba.

<sup>3</sup> Lokálne prechodné zhlukovanie chlпов v mieste aplikácie a/alebo výnimočne výskyt malého množstva bieleho prášku, ktorý obvykle vymizne do 24 hodín po aplikácii a nemá vplyv na bezpečnosť ani účinnosť veterinárneho lieku.

<sup>4</sup> Prechodné a ložiskové.

<sup>5</sup> Reverzibilné, ako pri iných makrocyclických laktónoch.

<sup>6</sup> Ak dôjde k výraznému olizovaniu miesta aplikácie, môže sa vyskytnúť krátkodobá.

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti lieku. Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré ešte nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, kontaktujte v prvom rade veterinárneho lekára. Nežiaduce účinky môžete oznámiť aj držiteľovi rozhodnutia o registrácii, alebo miestnemu zástupcovi držiteľa rozhodnutia o registrácii prostredníctvom kontaktných údajov na konci tejto písomnej informácie alebo prostredníctvom národného systému hlásenia:

Ústav štátnej kontroly veterinárnych biopreparátov a liečiv

Biovetská 34

949 01 Nitra

Slovenská republika

Tel.: +421 37 69 33 541

e-mail: neziaduce.ucinky@uskvbl.sk

Webová stránka: www.uskvbl.sk časť Farmakovigilancia

## 8. Dávkovanie pre každý druh, cesty a spôsob podania lieku

Podanie kvapkaním na kožu.

Aplikovať na kožu na báze krku pred lopatkami.

Veterinárny liek aplikovať jednorazovo v dávke obsahujúcej minimálne 6 mg selamektínu na kg ž.hm. Ak sa pri tom istom zvierati lieči veterinárnym liekom súbežná infestácia alebo infekcia, má sa podať len jedna odporúčaná dávka 6 mg/kg ž.hm. Zodpovedajúca dĺžka liečby pre jednotlivé parazity je špecifikovaná nižšie.

Aplikovať podľa nasledujúcej tabuľky:

Mačky (kg)	Farba uzáveru pipety	Selamektín (mg)	Sila (mg/ml)	Objem (nominálna veľkosť pipety – ml)
2,6 – 7,5	tyrkysová	45	60	0,75
7,6 – 10,0	sivobéžová	60	60	1,0
> 10	/	Zodpovedajúca kombinácia pipiet	/	Zodpovedajúca kombinácia pipiet

Pre mačky ≤ 2,5 kg zvolte uvedenú pipetu:				
≤ 2,5	ružová	15	60	0,25

### Liečba a prevencia infestácie blchami



Po aplikácii veterinárneho lieku sú dospelé blchy na zvierati usmrtené, nevytvoria sa žiadne životaschopné vajíčka a usmrta sa aj larvy (len v okolitom prostredí). To zastaví reprodukciu blch, preruší vývinový cyklus blchy a pomáha potláčať existujúce zamorenie okolitého prostredia blchami v priestoroch, do ktorých má zviera prístup.

Na prevenciu infestácií blchami sa má veterinárny liek aplikovať v mesačných intervaloch počas celej sezóny výskytu blch, začať jeden mesiac pred nástupom aktivity blch. Vďaka redukcii populácie blch, liečba gravidných a laktujúcich zvierat v mesačných intervaloch napomôže prevencii infestácie blchami vo vrhu až do veku 7 týždňov.

Ako súčasť liečebnej stratégie pri alergickej dermatitíde spôsobenej blchami sa má veterinárny liek aplikovať v mesačných intervaloch.

### Prevencia srdcovej dirofilariózy



Potrebu liečby určí veterinárny lekár na základe miestnej epidemiologickej situácie (pozri časť 6). Na prevenciu dirofilariózy sa má veterinárny liek aplikovať do jedného mesiaca od prvého kontaktu s komármi a následne raz mesačne až do 1 mesiaca po poslednom kontakte s komármi. Ak sa dávka vynechá a mesačný interval medzi dávkami sa prekročí, okamžitá aplikácia veterinárneho lieku a obnovenie mesačného intervalu podávania minimalizuje možnosť vývoja dospelých srdcových červov. Predĺženie doby liečby určí veterinárny lekár. Ak v rámci preventívneho programu proti dirofilarióze dochádza k zmene preventívneho veterinárneho lieku, musí byť prvá dávka veterinárneho lieku podaná do jedného mesiaca od poslednej dávky predchádzajúcej liečby.

### Liečba infekcií spôsobených škrkavkami



Aplikovať jednorazovú dávku veterinárneho lieku.

### Liečba infestácie švolami



Aplikovať jednorazovú dávku veterinárneho lieku.

### Liečba ušného svrabu



Aplikovať jednorazovú dávku veterinárneho lieku.

### Liečba infekcií spôsobených machovcami (mačky)

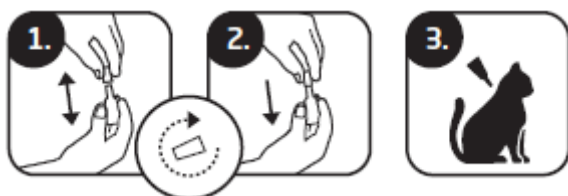


Aplikovať jednorazovú dávku veterinárneho lieku.

## 9. Pokyn o správnom podaní

Ako aplikovať:

1. Vyberte pipetu z obalu. Držte pipetu zvisle, otočte a vytiahnite uzáver.
2. Otočte uzáver naopak a umiestnite ho opačným koncom späť na pipetu. Zatlačte a otočte uzáver, aby ste roztrhli tesnenie, potom odstráňte uzáver z pipety.
3. Rozhrňte srst' zvierat'a na báze krku pred lopatkami, aby bola viditeľná koža. Priložte špičku pipety na kožu a niekoľkokrát stlačte pipetu, aby sa úplne vyprázdnil jej obsah priamo na kožu na jednom mieste. Vyhnite sa kontaktu veterinárneho lieku s prstami.



## 10. Ochranné lehoty

Netýka sa.

## 11. Osobitné opatrenia na uchovávanie

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávať v pôvodnom obale, aby bol chránený pred svetlom a vlhkosťou.

Tento veterinárny liek nevyžaduje žiadne zvláštne teplotné podmienky na uchovávanie.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume expirácie uvedenom na etikete a škatuľke po Exp.

Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v uvedenom mesiaci.

## 12. Špeciálne opatrenia na likvidáciu

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom.

Tento veterinárny liek nesmie kontaminovať vodné toky, pretože selamektín môže byť nebezpečný pre ryby a iné vodné organizmy.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riadte systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek. Tieto opatrenia majú pomôcť chrániť životné prostredie.

O spôsobe likvidácie liekov, ktoré už nepotrebujete, sa poraďte s veterinárnym lekárom alebo lekárnikom.

## 13. Klasifikácia veterinárnych liekov

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

## 14. Registračné čísla a veľkosti balenia

Selehold 45 mg roztok na kvapkanie na kožu pre mačky 2,6 kg – 7,5 kg: 96/062/DC/18-S

Selehold 60 mg roztok na kvapkanie na kožu pre mačky 7,6 kg – 10,0 kg: 96/063/DC/18-S

Priehľadná polypropylénová jednodávková pipeta s polyetylénovým alebo polyoxymetylénovým alebo polypropylénovým uzáverom s hrotom zabaleným do vrečka zloženého z troch vrstiev (triplex) polyesteru, hliníka a polyetylénu.

3 ml pipeta obsahujúca 0,75 ml roztoku

3 ml pipeta obsahujúca 1,0 ml roztoku

Veľkosti balenia:

Škatuľka obsahujúca 1, 3, 6 alebo 15 pipiet.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

## 15. Dátum poslednej revízie písomnej informácie pre používateľov

05/2024

Podrobné informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## 16. Kontaktné údaje

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a kontaktné údaje na hlásenie podozrenia na nežiaduce účinky:

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

Tel. č.: +421 2 571 04 501

Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

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

TAD Pharma GmbH  
Heinz-Lohmann-Straße 5  
27472 Cuxhaven  
Nemecko

## 17. Ďalšie informácie