

BD/2018/REG NL 8270/zaak 685872

DE MINISTER VAN LANDBOUW, NATUUR EN VOEDSELKwaliteit,

In overeenstemming met de

MINISTER VAN VOLKSGEZONDHEID, WELZIJN EN SPORT,

Gezien het verzoek van Elanco Europe Ltd. te Basingstoke en Elanco GmbH te Cuxhaven d.d. 19 september 2018 tot wijziging van de handelsvergunninghouder van een handelsvergunning;

Gelet op artikel 2.16 en artikel 2.18 van het Besluit diergeneesmiddelen;

Gehoord de Commissie Registratie Diergeneesmiddelen;

BESLUIT:

1. De handelsvergunning van het diergeneesmiddel **PROGRAM suspensie voor oraal gebruik bij katten**, ingeschreven d.d. 25 oktober 1993 onder **REG NL 8270** wordt gewijzigd in die voege dat in de handelsvergunning van het diergeneesmiddel in plaats van Elanco Europe Ltd. wordt gelezen Elanco GmbH.
2. De gewijzigde Samenvatting van Productkenmerken behorende bij het diergeneesmiddel **PROGRAM suspensie voor oraal gebruik bij katten, REG NL 8270** treft u aan als bijlage I behorende bij dit besluit.
3. De gewijzigde etikettering- en bijsluiterteksten behorende bij het diergeneesmiddel **PROGRAM suspensie voor oraal gebruik bij katten, REG NL 8270** treft u aan als bijlage II behorende bij dit besluit.

BD/2018/REG NL 8270/zaak 685872

4. Aan deze handelsvergunning zijn de volgende voorwaarden verbonden:

Na wijziging van de handelsvergunning op verzoek van de handelsvergunninghouder dient:

- de fabrikant het diergeneesmiddel met ongewijzigde productinformatie (etikettering en bijsluiter) niet meer te vervaardigen;
- de bestaande voorraad met ongewijzigde productinformatie (etikettering en bijsluiter) binnen 6 maanden te worden afgeleverd aan de groot- en/of kleinhandel.

5. Dit besluit wordt aangetekend in het register bedoeld in artikel 7.2, eerste lid van de Wet dieren.

6. De gewijzigde handelsvergunning treedt in werking op de datum van dagtekening dat dit besluit bekend is gemaakt in de Staatscourant.

Een belanghebbende kan tegen dit besluit een met redenen omkleed bezwaarschrift indienen bij de Minister van Landbouw, Natuur en Voedselkwaliteit. Als een bezwaarschrift wordt ingediend, moet dit binnen 6 weken na dagtekening van dit besluit in de Staatscourant worden verzonden naar:

Rijksdienst voor Ondernemend Nederland, afdeling Juridische Zaken, postbus 40219, 8004 DE Zwolle en een afschrift hiervan aan het agentschap College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (aCBG) – afdeling Bureau Diergeneesmiddelen (BD), Postbus 8275, 3503 RG Utrecht.

DE MINISTER VAN LANDBOUW, NATUUR EN VOEDSELKWALITEIT,

namens deze:

Utrecht, 26 oktober 2018

dhr. ir. F. Verheijen  
Hoofd Bureau Diergeneesmiddelen

**BIJLAGE I**

**SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN**

## 1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

PROGRAM suspensie voor oraal gebruik bij katten

## 2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per ampul:

### Werkzaam bestanddeel:

Ampul à 1,9g: Lufenuron 133 mg

Ampul à 3,8g: Lufenuron 266 mg

### Hulpstoffen:

Zie rubriek 6.1 voor de volledige lijst van hulpstoffen.

## 3. FARMACEUTISCHE VORM

Suspensie voor oraal gebruik.

## 4. KLINISCHE GEGEVENS

### 4.1 Doeldiersoort

Kat.

### 4.2 Indicaties voor gebruik met specificatie van de doeldiersoort

Ter behandeling van vlooiënoverlast door reductie van het aantal vlooiënlarven (*Ctenocephalides felis*) bij katten.

### 4.3 Contra-indicaties

Geen.

### 4.4 Speciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is

Kittens, zolang deze bij de moeder drinken, niet behandelen.

### 4.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

Niet van toepassing.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door degene die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient  
Vermijdt direct contact met de suspensie.

#### **4.6 Bijwerkingen (frequentie en ernst)**

Geen bekend.

#### **4.7 Gebruik tijdens dracht en lactatie**

Er werden geen teratogene effecten waargenomen: dit diergeneesmiddel mag worden toegediend tijdens de dracht.

#### **4.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie**

Geen, voor zover bekend.

Dit diergeneesmiddel is verenigbaar met andere insecticiden.

#### **4.9 Dosering en toedieningsweg**

De aanbevolen minimum dosering is 30 mg werkzaam bestanddeel per kg lichaamsgewicht per maand.

- Katten tot 4.5 kg: één ampul van 1,9g/maand

- Katten boven 4.5 kg: één ampul van 3,8g/maand.

Orale toediening.

De beste methode is om het diergeneesmiddel door de helft van het voer te mengen. Geeft de rest van het voer als de behandelde hoeveelheid is opgegeten. Het is zeer belangrijk voor een goede, en voldoende lange, werking dat het diergeneesmiddel tezamen met het voer of direct na het voeren oraal (via de mond) wordt toegediend. Men kan de suspensie ook direct op de rug van de tong van de kat aanbrengen, onmiddellijk na het eten.

Het is noodzakelijk alle in huis aanwezige katten en honden op hetzelfde tijdstip te behandelen, met uitzondering van zogende kitters en puppies. Deze krijgen via de lactatie voldoende van het diergeneesmiddel binnen. Na het spenen kan men met de behandeling met het diergeneesmiddel beginnen.

Indien men het diergeneesmiddel door het voer mengt de verschillende katten wel afzonderlijk voeren, om ervoor te zorgen dat iedere kat de juiste hoeveelheid diergeneesmiddel opneemt. Eventueel aanwezige honden gelijktijdig met de voor honden bedoelde variant van het diergeneesmiddel behandelen.

#### **4.10 Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota), indien noodzakelijk**

Tijdens toxiciteitstudies werden bij een dosis van 300 mg/kg (dit is 10x de aanbevolen minimum dosis) geen vergiftigingsverschijnselen waargenomen. Antidoten: geen bekend.

#### **4.11 Wachttermijn**

Niet van toepassing.

## 5. FARMACOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN

*Farmacotherapeutische groep:* Ectoparasiticiden (voor systemisch gebruik).

*ATCvet-code:* QP53BC01

### 5.1 Farmacodynamische eigenschappen

De actieve stof lufenuron is een insectenontwikkelingsremmer (IDI) en behoort tot de chemische groep van de benzolurea's. Lufenuron is een remmer van de chitine synthese en depositie. Wanneer lufenuron systemisch aan het dier wordt toegediend nemen de vlooiën tijdens het zuigen van bloed bij de kat, lufenuron op en geven dit door aan hun eieren. Als gevolg hiervan wordt de ontwikkeling van de larvale chitine structuur, een essentieel proces voor de ontwikkeling van insecten en de ontwikkeling van levensvatbare nakomelingen, geblokkeerd.

### 5.2 Farmacokinetische eigenschappen

De snelheid en mate van absorptie vanuit het maagdarmkanaal wordt bevorderd door de aanwezigheid van voeding. Het geabsorbeerde deel van lufenuron opgeslagen in het vetweefsel en van hieruit vindt gedurende een lange periode een geleidelijke afgifte naar het bloed plaats. Lufenuron wordt onveranderd via de gal uitgescheiden in de faeces. In lacterende dieren wordt het werkzame bestanddeel tevens uitgescheiden via de melk.

## 6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

### 6.1 Lijst van hulpstoffen

Glycerol  
Methylparahydroxybenzoaat (E 218)  
Propylparahydroxybenzoaat (E 216)  
Avicel RC 591  
Gedesioniseerd water

### 6.2 Onverenigbaarheden

Niet van toepassing.

### 6.3 Houdbaarheidstermijn

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 5 jaar  
Houdbaarheid na eerste opening van de sachet: 1 jaar.  
Aangebroken ampul: direct gebruiken, niet bewaren.

### 6.4 Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Niet bewaren boven 30 °C.  
Niet in de koelkast of de vriezer bewaren.  
Bewaren in de oorspronkelijke verpakking.

### **6.5 Aard en samenstelling van de primaire verpakking**

LDPE ampullen à 1,9 g suspensie. Drie ampullen zijn verpakt in een gesloten sachet van aluminium folie. Zes ampullen zijn verpakt in een gesloten sachet van aluminium folie. 1, 10, 20 of 40 sachets verpakt in een kartonnen doosje.

LDPE ampullen à 3,8 g suspensie. Drie ampullen zijn verpakt in een gesloten sachet van aluminium folie. Zes ampullen zijn verpakt in een gesloten sachet van aluminium folie. 1, 10, 20 of 40 sachets verpakt in een kartonnen doosje.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

### **6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen voor de verwijdering van het ongebruikte diergeneesmiddel of eventueel uit het gebruik van een dergelijk middel voortvloeiend afvalmateriaal**

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de nationale vereisten te worden verwijderd.

## **7. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

Elanco GmbH  
Heinz-Lohmann-Str. 4  
27472 Cuxhaven  
Duitsland

## **8. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

REG NL 8270

## **9. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING/VERLENGING VAN DE VERGUNNING**

Datum van eerste vergunningverlening: 25 oktober 1993  
Datum van laatste verlenging: 25 oktober 2003

## **10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST**

25 oktober 2018

## **KANALISATIE**

VRIJ

**BIJLAGE II**  
**ETIKETTERING EN BIJSLUITER**

## **A. ETIKETTERING**

**GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING EN MOET WORDEN VERMELD****Kartonnen doosje****1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

PROGRAM suspensie voor oraal gebruik bij katten  
Lufenuron

**2. GEHALTE AAN WERKZAAM EN OVERIGE BESTANDDELEN**

Ampul à 1,9g: Lufenuron 133 mg  
Ampul à 3,8g: Lufenuron 266 mg

**3. FARMACEUTISCHE VORM**

Suspensie voor oraal gebruik

**4. VERPAKKINGSGROOTTE**

Doosje met 1 sachet met 3 ampullen  
Doosje met 10 sachets met 3 ampullen  
Doosje met 20 sachets met 3 ampullen  
Doosje met 40 sachets met 3 ampullen  
Doosje met 1 sachet met 6 ampullen  
Doosje met 10 sachets met 6 ampullen  
Doosje met 20 sachets met 6 ampullen  
Doosje met 40 sachets met 6 ampullen

**5. DIERSOORT WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS**

Kat

**6. INDICATIES**

Ter behandeling van vlooiënoverlast door reductie van het aantal vlooiënlarven (*Ctenocephalides felis*) bij katten.

**7. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG< (EN)>**

Voor orale toediening.

De aanbevolen minimum dosering is 30 mg werkzaam bestanddeel per kg lichaamsgewicht per maand.

- Katten tot 4.5 kg: één ampul van 1,9g/maand
- Katten boven 4.5 kg: één ampul van 3,8g/maand.

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

**8. WACHTTERMIJN****9. SPECIALE WAARSCHUWINGEN**

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

**10. UITERSTE GEBRUIKSDATUM**

EXP {mm/jjjj}

**11. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN**

Niet bewaren boven 30 °C. Niet in de koelkast of de vriezer bewaren.  
Bewaren in de oorspronkelijke verpakking.  
Houdbaarheid na eerste opening van de sachet: 1 jaar.  
Aangebroken ampul: direct gebruiken, niet bewaren.

**12. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-  
GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN**

Verwijdering: zie bijsluiter

**13. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK” EN  
VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN DE LEVERING EN HET  
GEBRUIK, INDIEN VAN TOEPASSING**

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik - VRIJ

**14. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”**

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

**15. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE  
HANDEL BRENGEN**

Elanco GmbH  
Heinz-Lohmann-Str. 4  
27472 Cuxhaven  
Duitsland

**16. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

REG NL 8270

**17. PARTIJNUMMER FABRIKANT**

Lot. {nummer}

**GEGEVENS DIE TEN MINSTE OP DE BLISTERVERPAKKING OF STRIPS MOETEN WORDEN VERMELD**

**Blister**

**1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

PROGRAM suspensie voor oraal gebruik bij katten  
Lufenuron

**2. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

Elanco logo

**3. UITERSTE GEBRUIKSDATUM**

EXP {maand/jaar}

**4. PARTIJNUMMER**

Lot {nummer}

**5. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”**

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik. VRIJ

**6. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

REG NL 8270

**B. BIJSLUITER**

**BIJSLUITER**  
**PROGRAM suspensie voor oraal gebruik bij katten**

**1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND**

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Elanco GmbH  
Heinz-Lohmann-Str. 4  
27472 Cuxhaven  
Duitsland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Elanco France SAS  
26, rue de la Chapelle  
F-68330 Huningue  
Frankrijk

**2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

PROGRAM suspensie voor oraal gebruik bij katten  
Lufenuron

**3. GEHALTE AAN WERKZAAM EN OVERIGE BESTANDDELEN**

Per ampul:

**Werkzaam bestanddeel:**

Ampul à 1,9g: Lufenuron 133 mg  
Ampul à 3,8g: Lufenuron 266 mg

**4. INDICATIES**

Ter behandeling van vlooienoverlast door reductie van het aantal vlooienlarven (*Ctenocephalides felis*) bij katten.

**5. CONTRA-INDICATIES**

Geen.

**6. BIJWERKINGEN**

Geen bekend.

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiter worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

**7. DIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS**

Kat.

## **8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG**

De aanbevolen minimum dosering is 30 mg werkzaam bestanddeel per kg lichaamsgewicht per maand.

- Katten tot 4.5 kg: één ampul van 1,9g/maand

- Katten boven 4.5 kg: één ampul van 3,8g/maand.

Orale toediening.

## **9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING**

De beste methode is om het diergeneesmiddel door de helft van het voer te mengen. Geef de rest van het voer als de behandelde hoeveelheid is opgegeten. Het is zeer belangrijk voor een goede, en voldoende lange, werking dat het diergeneesmiddel tezamen met het voer of direct na het voeren oraal (via de mond) wordt toegediend. Men kan de suspensie ook direct op de rug van de tong van de kat aanbrengen, onmiddellijk na het eten.

Het is noodzakelijk alle in huis aanwezige katten en honden op hetzelfde tijdstip te behandelen, met uitzondering van zogende kittens en puppies. Deze krijgen via de lactatie voldoende van het diergeneesmiddel binnen. Na het spenen kan men met de behandeling met het diergeneesmiddel beginnen.

Indien men het diergeneesmiddel door het voer mengt de verschillende katten wel afzonderlijk voeren, om ervoor te zorgen dat iedere kat de juiste hoeveelheid diergeneesmiddel opneemt. Eventueel aanwezige honden gelijktijdig met de voor honden bedoelde variant van het diergeneesmiddel behandelen.

## **10. WACHTTERMIJN**

Niet van toepassing.

## **11. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN**

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Niet bewaren boven 30 °C.

Niet in de koelkast of de vriezer bewaren.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking.

Houdbaarheid na eerste opening van de sachet: 1 jaar.

Aangebroken ampul: direct gebruiken, niet bewaren.

Niet te gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na EXP:

## **12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN**

Speciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is

Kittens, zolang deze bij de moeder drinken, niet behandelen.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door degene die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient

Vermijdt direct contact met de suspensie.

Gebruik tijdens dracht en lactatie

Er werden geen teratogene effecten waargenomen: dit diergeneesmiddel mag worden toegediend tijdens de dracht.

**13. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-  
GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN**

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de nationale vereisten te worden verwijderd.

**14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN**

25 oktober 2018

**15. OVERIGE INFORMATIE**

REG NL 8270

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik - VRIJ

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.