

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Cazitel 230/20 mg ochutené, filmom obalené tablety pre mačky

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každá filmom obalená tableta obsahuje:

Účinná látka:

Pyranteli embonas	230 mg
Praziquantelum	20 mg

Pomocné látky:

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Filmom obalené tablety.

Biela až sivobiela oválna, bikonvexná, filmom obalená tableta s deliacou ryhou na jednej strane a hladkou druhou stranou.

Tablety možno rozdeliť na dve rovnaké časti.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Cieľový druh

Mačky.

4.2 Indikácie na použitie so špecifikovaním cieľového druhu

Liečba zmiešaných invázií spôsobených nematódami a pásomnicami nasledujúcich druhov:

Nematódy: *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*.

Pásomnice: *Dipylidium caninum*, *Taenia taeniaeformis*, *Echinococcus multilocularis*.

4.3 Kontraindikácie

Nepoužívať súčasne so zlúčeninami piperazínu.

Nepoužívať u mačiatok mladších ako 6 týždňov.

Nepoužívať v prípadoch precitlivенosti na účinné látky alebo na niektorú z pomocných látok.

4.4 Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh

Blchy slúžia ako medzihostiteľ pre jeden typ pásomnice – *Dipylidium caninum*. Zamorenie pásomnicou sa určite vráti, ak sa nevytlúči medzihostiteľ ako blchy, myši a podobne.

Ak existuje riziko opakovaného napadnutia parazitmi, poraďte sa s veterinárnym lekárom ohľadom potreby a frekvencie opakovaného podávania.

Je potrebné vziať do úvahy miestnu epidemiologickú situáciu a životné podmienky zvierat'a. Je dôležité likvidovať zdroj infekcie, ako sú blchy a myši.

4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Po častom a opakovanom používaní antihelmintík z rovnakej skupiny sa môže vyvinúť rezistencia na danú skupinu antihelmintík.

Ochutené tablety uchovávajú na bezpečnom mieste, mimo dosahu zvierat. Zvieratá v zlom zdravotnom stave, s ťažkou parazitárnou infekciou, so zlou kvalitou srsti alebo vykazujúce symptómy ako vracanie alebo hnačka s prítomnosťou parazitov vo zvratkoch a výkaloch, by pred podaním lieku mali byť vyšetrené veterinárnym lekárom. Použitie tohto lieku u zvierat oslabených alebo s ťažkou infekciou by malo nasledovať až po zhodnotení prospechu/ rizika zodpovedným veterinárnym lekárom.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Z hygienických dôvodov by si mali osoby podávajúce liek priamo mačke alebo pridávajúce ich do krmiva hneď potom umyť ruky.

V prípade náhodného požitia lieku ihneď vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte lekárovi písomnú informáciu pre používateľov.

Ďalšie opatrenia

Echinokokóza predstavuje riziko pre človeka. Keďže echinokokóza je ochorenie, ktoré podlieha hláseniu Svetovej organizácii pre zdravie zvierat (OIE), je potrebné získať konkrétne pokyny pre liečbu, následné opatrenia a bezpečnosť osôb od príslušnej autority.

4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)

V zriedkavých prípadoch (u viac ako 1, ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat) boli hlásené gastrointestinálne ťažkosti (vracanie) a neurologické príznaky (ataxia, tremor).

Frekvencia výskytu nežiaducich účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení).

4.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Nepoužívať počas gravidity, môže byť použitý počas laktácie.

4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Nepoužívať súčasne so zlúčeninami piperazínu.

4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku

Jednorazové perorálne podanie.

Aby sa zabezpečilo podanie správnej dávky, hmotnosť zvierat'a musí byť stanovená čo najpresnejšie.

Dávkovanie:

Odporúčaná dávka je 20 mg/kg pyrantelu (ekvivalent 57,5 mg/kg pyrantel embonátu) a 5 mg/kg praziquantelu. To je ekvivalentom 1 tablety na 4 kg živej hmotnosti.

Živá hmotnosť	Tablety
1,0 – 2,0 kg	½
2,1 – 4,0 kg	1
4,1 – 6,0 kg	1 ½
6,1 – 8,0 kg	2

Spôsob podania a trvanie liečby:

Tablety by mali byť podané mačke priamo, ale v prípade potreby môžu byť zamiešané do krmiva.

V prípade napadnutia škrkavkami, najmä u mačiatok, nemožno očakávať úplnú elimináciu, preto riziko nákazy pre človeka môže pretrvávať. Opakované ošetrenia by preto mali byť vykonávané vhodnými liekmi proti škrkavkám v 14 denných intervaloch do 2-3 týždňov po odstavení. Ak príznaky ochorenia pretrvávajú alebo sa znovu objavia, vyhľadajte pomoc veterinárneho lekára.

4.10 Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá) ak sú potrebné

Po dávkach 5krát vyšších ako je odporúčaná dávka boli pozorované známky intolerancie, ako je vracanie.

4.11 Ochranná lehota

Neuplatňuje sa.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Farmakoterapeutická skupina: Anthelmintiká, kombinácie praziquantelu.
ATC veterinárny kód: QP52AA51

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Tento liek obsahuje anthelmintiká účinné proti gastrointestinálnym hlístam a pásomniciam. Liek obsahuje dve účinné látky, a to:

1. Pyrantel embonát (pamoát), derivát tetrahydropyrimidínu
- a
2. Praziquantel, čiastočne hydrogenizovaný derivát pyrazinoisoquinolínu

Pyrantel pôsobí ako cholinergický agonista. Jeho mechanizmus účinku je stimulácia nikotínových cholinergických receptorov parazita, privodzujúca spastickú paralýzu, čím umožňuje jeho odstránenie z gastrointestinálneho systému peristaltikou.

Praziquantel sa veľmi rýchlo absorbuje cez povrch parazita a distribuuje do jeho tela. In vitro aj in vivo štúdie preukázali, že praziquantel spôsobuje ťažké poškodenie kože, vedúce ku kontrakcii a paralýze parazitov. Dochádza k takmer okamžitej tetanickej kontrakcii svaloviny parazita a rapidnej vakuolizácii syncytiálneho tegumentu. Táto rapidná kontrakcia sa vysvetľuje zmenami v toku divalentných kationov, hlavne vápnika.

V tejto pevnej kombinácii pôsobí pyrantel proti nasledujúcim škrkavkám *Toxocara cati* a *Toxascaris leonina*. Praziquantel je účinný proti pásomniciam, zvlášť *Dipylidium caninum* a *Taenia taeniaeformis*.

Vzhľadom na obsah praziquantelu je liek tiež účinný proti *Echinococcus multilocularis*.

5.2 Farmakokinetické údaje

Praziquantel je rýchlo absorbovaný, metabolizovaný a distribuovaný v tele. Existuje tiež predpoklad, že sa vylučuje späť do čriev cez sliznice.

Po podaní lieku mačkám boli maximálne plazmatické koncentrácie praziquantelu dosiahnuté približne za 2 hodiny.

Pyrantel je málo absorbovaný, takže sa predpokladá, že veľká časť podanej dávky zostáva v gastrointestinálnom trakte, kde sa uplatňuje jeho terapeutický účinok a je vylučovaný do značnej miery v nezmenenom stave stolicou.

Po podaní lieku mačkám boli maximálne plazmatické koncentrácie pyrantelu dosiahnuté približne za 3 hodiny.

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Zoznam pomocných látok

Jadro tablety:

Kukuričný škrob
Mikrokryštalická celulóza
Krospovidón
Magnézium stearát
Koloidný oxid kremičitý

Obal tablety:

Mäsová príchuť
Opadry II White skladajúci sa z polyvinylalkoholu, oxidu titaničitého (E171), makrogolu 3350 a mastenca (E553b).

6.1 Závažné inkompatibility

Nie sú známe.

6.3 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 4 roky
Nepoužité polovice tabliet musia byť zlikvidované.

6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia na uchovávanie

Tento veterinárny liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Liek je dodávaný buď ako:

Jednotlivé blistre zložené zo PVC/PE/PCTFE bieleho matného kopolyméru a 20 µm tvrdenej hliníkovej lakovanej fólie obsahujúce 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18 alebo 20 tabliet.

alebo

Jednotlivé blistre zložené z 40 µm PVC/hliník/orientovaný polyamid fólie a 20 µm tvrdenej lakovanej hliníkovej fólie obsahujúce 2 alebo 8 tabliet.

Blistre sú balené do kartónov obsahujúcich 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48, 50, 52, 56, 60, 64, 68, 70, 72, 76, 80, 84, 88, 92, 96, 98, 100, 104, 106, 108, 112, 116, 120, 128, 136, 140, 144, 150, 152, 160, 168, 176, 180, 184, 192, 200, 204, 206, 208, 216, 224, 232, 240, 248, 250, 280, 300, 500 alebo 1000 tabliet.

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

6.6 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov.

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited
Loughrea
Co. Galway
Írsko

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(-A)

96/021/MR/14-S

**9. DÁTUM PRVÉHO ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII ALEBO DÁTUM
PREDĹŽENIA PLATNOSTI ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE

Kartónová škatuľka s 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42 a 44 tabletami

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Cazitel 230/20 mg ochutené, filmom obalené tablety pre mačky
Pyranteli embonas, Praziquantelum

2. ZLOŽENIE: ÚČINNÉ LÁTKY A POMOCNÉ LÁTKY

Každá filmom obalená tableta obsahuje Pyranteli embonas 230 mg a Praziquantelum 20 mg.

3. LIEKOVÁ FORMA

Filmom obalené tablety.

4. VEĽKOSŤ BALENIA

2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44 tabliet

5. CIEĽOVÝ DRUH

Mačky.

6. INDIKÁCIA (INDIKÁCIE)

Na liečbu zmiešaných invázií spôsobených nematódami a pásomnicami.

7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.
Na perorálne podanie.
1 tableta na 4 kg živej hmotnosti.

8. OCHRANNÁ LEHOTA**9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

10. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP {mesiac/rok}
Nepoužíte polovice tabliet musia byť zlikvidované.

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Blistre uchovávať v škatuli.

12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Likvidácia: prečítajte si písomnú informáciu pre používateľov.

13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú
--

Len pre zvieratá.

14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ“
--

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII
--

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,
Loughrea,
Co. Galway,
Írsko

16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)

96/021/MR/14-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

č. šarže {číslo}

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE

Kartónová škatuľka s obsahom 48 tabliet a viac

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Cazitel 230/20 mg ochutené, filmom obalené tablety pre mačky
Pyranteli embonas, Praziquantelum

2. ÚČINNÉ LÁTKY

Každá filmom obalená tableta obsahuje Pyranteli embonas 230 mg a Praziquantelum 20 mg.

3. LIEKOVÁ FORMA

Filmom obalené tablety.

4. VEĽKOSŤ BALENIA

48, 50, 52, 56, 60, 64, 68, 70, 72, 76, 80, 84, 88, 92, 96, 98, 100, 104, 106, 108, 112, 116, 120, 128, 136, 140, 144, 150, 152, 160, 168, 176, 180, 184, 192, 200, 204, 206, 208, 216, 224, 232, 240, 248, 250, 280, 300, 500 alebo 1000 tabliet.

5. CIEĽOVÝ DRUH

Mačky.

6. INDIKÁCIA (INDIKÁCIE)

Liečba zmiešaných invázií spôsobených nematódami a pásomnicami nasledujúcich druhov:

Nematódy: *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*.

Pásomnice: *Dipylidium caninum*, *Taenia taeniaeformis*, *Echinococcus multilocularis*.

7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

Jednorazové perorálne podanie.

Dávkovanie: 20 mg/kg pyrantelu (ekvivalent 57,5 mg/kg pyrantel embonátu) a 5 mg/kg praziquantelu. To je ekvivalentom 1 tablety na 4 kg živej hmotnosti.

Živá hmotnosť	Tablety
1,0 – 2,0 kg	½
2,1 – 4,0 kg	1
4,1 – 6,0 kg	1 ½
6,1 – 8,0 kg	2

Tablety by mali byť podané mačke priamo, ale v prípade potreby môžu byť zamiešané do krmiva. V prípade napadnutia škrkavkami, najmä u mačiatok, nemožno očakávať úplnú elimináciu, preto riziko nákazy pre človeka môže pretrvávajúť. Opakované ošetrenia by preto mali byť vykonávané vhodnými liekmi proti škrkavkám v 14 denných intervaloch do 2-3 týždňov po odstavení. Ak príznaky ochorenia pretrvávajú alebo sa znovu objavia, vyhľadajte pomoc veterinárneho lekára.

8. OCHRANNÁ LEHOTA

9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

10. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP {mesiac/rok}

Nepoužité polovice tabliet musia byť zlikvidované.

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Blistre uchovávať v škatuli.

12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Likvidácia: prečítajte si písomnú informáciu pre používateľov.

13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú

Len pre zvieratá.

14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,
Loughrea,
Co. Galway,
Írsko

16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)

96/021/MR/14-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

č. šarže {číslo}

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA BLISTROCH ALEBO STRIPOCH
Blister

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Cazitel 230/20 mg ochutené, filmom obalené tablety pre mačky
Pyranteli embonas, Praziquantelum

2. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

3. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP {mesiac/rok}

4. ČÍSLO ŠARŽE

č. šarže {číslo}

5. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

Cazitel 230/20 mg ochutené, filmom obalené tablety pre mačky

1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOĽNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,
Loughrea,
Co. Galway,
Írsko

2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Cazitel 230/20 mg ochutené, filmom obalené tablety pre mačky
Pyranteli embonas, Praziquantelum

3. ZLOŽENIE:ÚČINNÁ LÁTKA (LÁTKY) A INÉ ZLOŽKY

Každá filmom obalená tableta obsahuje Pyranteli embonas 230 mg a Praziquantelum 20 mg. Biela až sivobiela oválna, bikonvexná filmom obalená tableta s deliacou ryhou na jednej strane a hladkou druhou stranou. Tablety možno rozdeliť na dve rovnaké časti.

4. INDIKÁCIA(-E)

Liečba zmiešaných invázií spôsobených nematódami a pásomnicami nasledujúcich druhov:

Nematódy: *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*.

Pásomnice: *Dipylidium caninum*, *Taenia taeniaeformis*, *Echinococcus multilocularis*.

5. KONTRAINDIKÁCIE

Nepoužívať súčasne so zlúčeninami piperazínu.

Nepoužívať u mačiatok mladších ako 6 týždňov.

Nepoužívať v prípadoch precitlivенosti na účinné látky alebo na niektorú z pomocných látok.

6. NEŽIADUCE ÚČINKY

V zriedkavých prípadoch (u viac ako 1, ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat) boli hlásené gastrointestinálne ťažkosti (vracanie) a neurologické príznaky (ataxia, tremor).

Frekvencia výskytu nežiaducich účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení).

Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré už nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, informujte vášho veterinárneho lekára.

7. CIEĽOVÝ DRUH

Mačky.

8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA (-Y) A SPÔSOB PODANIA LIEKU

Jednorazové perorálne podanie.

Dávkovanie:

Odporúčaná dávka je 20 mg/kg pyrantelu (ekvivalent 57,5 mg/kg pyrantel embonátu) a 5 mg/kg praziquantelu. To je ekvivalentom 1 tablety na 4 kg živej hmotnosti.

Živá hmotnosť	Tablety
1,0 – 2,0 kg	½
2,1 – 4,0 kg	1
4,1 – 6,0 kg	1 ½
6,1 – 8,0 kg	2

Spôsob podania a trvanie liečby:

Len na perorálne podanie. Tablety by mali byť podané mačke priamo, ale v prípade potreby môžu byť zamiešané do krmiva.

V prípade napadnutia škrkavkami, najmä u mačiatok, nemožno očakávať úplnú elimináciu, preto riziko nákazy pre človeka môže pretrvávať. Opakované ošetrenia by preto mali byť vykonávané vhodnými liekmi proti škrkavkám v 14 denných intervaloch do 2-3 týždňov po odstavení.

Ak príznaky ochorenia pretrvávajú alebo sa znovu objavia, vyhľadajte pomoc veterinárneho lekára.

9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

Aby sa zabezpečilo podanie správnej dávky, hmotnosť zvieratá musí byť stanovená čo najpresnejšie.

10. OCHRANNÁ LEHOTA

Neuplatňuje sa.

11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume expirácie uvedenom na blistri a škatuli po EXP.

Nepoužité polovice tabliet musia byť zlikvidované.

Blistre uchovávať v škatuli.

12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

Osobitné bezpečnostné opatrenia pre každý cieľový druh

Blchy slúžia ako medzihostiteľ pre jeden typ pásomnice – *Dipylidium caninum*. Zamorenie pásomnicou sa určite vráti, ak sa nevyhlúči medzihostiteľ ako blchy, myši a podobne.

Ak existuje riziko opakovaného napadnutia parazitmi, poraďte sa s veterinárnym lekárom ohľadom potreby a frekvencie opakovaného podávania.

Je potrebné vziať do úvahy miestnu epidemiologickú situáciu a životné podmienky zvieratá. Je dôležité likvidovať zdroj infekcie, ako sú blchy a myši.

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Po častom a opakovanom používaní antihelmintík z rovnakej skupiny sa môže vyvinúť rezistencia na danú skupinu antihelmintík.

Ochutené tablety uchovávať na bezpečnom mieste, mimo dosahu zvierat. Zvieratá v zlom zdravotnom stave, s ťažkou parazitárnou infekciou, so zlou kvalitou srsti alebo vykazujúce symptómy ako vracanie alebo hnačka s prítomnosťou parazitov vo zvratkoch a výkaloch, by pred podaním lieku

mali byť vyšetrené veterinárnym lekárom. Použitie tohto lieku u zvierat oslabených alebo s ťažkou infekciou by malo nasledovať až po zhodnotení prospechu/ rizika zodpovedným veterinárnym lekárom.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Z hygienických dôvodov by si mali osoby podávajúce liek priamo mačke alebo pridávajúce ich do krmiva hneď potom umyť ruky.

V prípade náhodného požitia lieku ihneď vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte lekárovi písomnú informáciu pre používateľov.

Gravidita a laktácia

Nepoužívať počas gravidity, môže byť použitý počas laktácie.

Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá)

Po dávkach 5krát vyšších ako je odporúčaná dávka boli pozorované známky intolerancie, ako je vracanie.

Ďalšie opatrenia

Echinokokóza predstavuje riziko pre človeka. Keďže echinokokóza je ochorenie, ktoré podlieha hláseniu Svetovej organizácii pre zdravie zvierat (OIE), je potrebné získať konkrétne pokyny pre liečbu, následné opatrenia a bezpečnosť osôb od príslušnej autority.

Len pre zvieratá.

13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

O spôsobe likvidácie liekov, ktoré už nepotrebuje, sa poraďte so svojím veterinárnym lekárom alebo lekárnikom. Tieto opatrenia by mali byť v súlade s ochranou životného prostredia.

14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍSMONEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV

15. ĎALŠIE INFORMÁCIE

Veľkosť balenia:

2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48, 50, 52, 56, 60, 64, 68, 70, 72, 76, 80, 84, 88, 92, 96, 98, 100, 104, 106, 108, 112, 116, 120, 128, 136, 140, 144, 150, 152, 160, 168, 176, 180, 184, 192, 200, 204, 206, 208, 216, 224, 232, 240, 248, 250, 280, 300, 500 alebo 1000 tabliet.

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.