

## PRAZITEL PLUS® tabletten voor honden

### NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ierland

### BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Prazitel Plus tabletten voor honden.  
Praziquantel, Febantel, Pyrantel

### GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Prazitel Plus tabletten zijn lichtgele tabletten met varkensvlees smaak en een kruisvormige breukstreep aan één zijde.  
Elke tablet bevat 50 mg praziquantel, 50 mg pyrantel (overeenkomend met 144 mg pyrantelmonaat en 150 mg febantel).  
De tabletten kunnen in helften of kwarten van gelijke grootte worden verdeeld.

### INDICATIES

Bij honden: behandeling van menginfecties door rondwormen en platwormen van de volgende species:

#### Rondwormen:

**Spoelwormen:** *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (volwassen en laat-onvolwassen vormen).

**Haakwormen:** *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (volwassen).

**Zweepwormen:** *Trichuris vulpis* (volwassen).

#### Platwormen:

**Lintwormen:** *Echinococcus* spp. (*E. granulosus*, *E. multilocularis*), *Taenia* spp. (*T. hydatigena*, *T. pisiformis*, *T. taeniformis*), *Dipylidium caninum* (volwassen en onvolwassen vormen).

### CONTRA-INDICATIES

Niet gelijktijdig gebruiken met piperazinederivaten, omdat de anthelmintische effecten van pyrantel en piperazine kunnen worden geantagoneerd.  
Niet gebruiken in dieren met een bekende overgevoeligheid voor de werkzame bestanddelen of voor één van de hulpstoffen.

### BIJWERKINGEN

In zeer zeldzame gevallen zijn maagdarmklachten (diarree, braken) waargenomen.  
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.

### DIERSOORT WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond

### DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Enmalige dosering: Voor orale toediening.

De aanbevolen doseerfrequenties zijn: 15 mg/kg lichaamsgewicht febantel, 5 mg/kg pyrantel (overeenkomend met 14,4 mg/kg pyrantel-embonaat) en 5 mg/kg praziquantel.

1 tablet per 10 kg lichaamsgewicht.

De tabletten kunnen direct aan de hond worden toegediend, of met het voer worden vermengd.

Honden hoeven voor of na behandeling niet nuchter te zijn.

De tabletten kunnen in helften of kwarten van gelijke grootte worden verdeeld.

Advies van een dierenarts dient te worden ingewonnen over de noodzaak en de frequentie van herhaaldelijke toediening.

### AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Teneinde een juiste dosering te berekenen, dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk te worden bepaald.

Doseertabel:	
Lichaamsgewicht (kg)	Tabletten
0,5 - 2,5	1/4
2,6 - 5,0	1/2
5,1 - 10,0	1
10,1 - 15,0	1 1/2
15,1 - 20,0	2
20,1 - 25,0	2 1/2
25,1 - 30,0	3
30,1 - 35,0	3 1/2
35,1 - 40,0	4
>40,1	1 tablet per 10 kg

### WACHTTERMIJN

Niet van toepassing

### SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN BIJ BEWAREN

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum die is vermeld op het etiket na EXP.

De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van die maand.

Voor dit diergeneesmiddel gelden geen speciale bewaarcondities.

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Ongebruikte tabletdelen dienen direct te worden afgevoerd.

### SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Niet gelijktijdig gebruiken met piperazinederivaten, omdat de anthelmintische effecten van pyrantel en piperazine kunnen worden geantagoneerd.

Gelijktijdig gebruik met andere cholinerge stoffen (bijv. foxim) kan tot toxiciteit leiden.

Indien u niet er niet zeker van bent en uw hond andere diergeneesmiddelen gebruikt, leg dit dan voor aan een dierenarts of apotheker.

Vlooiën functioneren als tussen gastheren voor een veelvoorkomend type lintworm – *Dipylidium caninum*. Een lintworminfestatie zal zeker terugkeren tenzij de tussen gastheren zoals vlooiën, muizen, etc. worden aangepakt. Een lintworm-infestatie is onwaarschijnlijk bij pups jonger dan 6 weken.

Teratogene effecten, toegewezen aan hoge doses van febantel, zijn gemeld bij schapen en ratten.

Er zijn geen studies tijdens de vroege dracht uitgevoerd in honden.

Gebruik van het product tijdens de dracht dient in overeenstemming met een "baten-risico" beoordeling van de behandelend dierenarts te gebeuren.

Het wordt geadviseerd om het product niet te gebruiken bij honden tijdens de eerste 4 weken van de dracht. De aanbevolen dosis dient niet te worden overschreden bij de behandeling van drachtige teven.

Parasitaire resistentie tegen iedere klasse van anthelmintica kan zich ontwikkelen na frequent herhaaldelijk gebruik van anthelmintica uit die klasse.

### Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door degene die het geneesmiddel aan de dieren toedient

In geval van accidentele orale inname dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond. In het kader van goede hygiëne dienen personen die de tabletten direct aan de hond toedienen, of de tablet aan het hondenvoer toevoegen, na afloop hun handen te wassen.  
Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

Echinococose vormt een risico voor mensen. Aangezien Echinococose een meldingsplichtige ziekte is voor de World Organisation for Animal Health (OIE), dienen specifieke richtlijnen over behandeling, nazorg en voorzorgsmaatregelen voor mensen verkregen te worden van de relevante bevoegde autoriteit.

### Overdosering:

De combinatie van praziquantel, pyrantel embonaat en febantel wordt door honden goed verdragen.

Bij veiligheidsonderzoeken gaven doses van 5 maal de aanbevolen dosis of meer aanleiding tot incidenteel braken.

### SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN 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.

Geneesmiddelen dienen niet via het afvalwater of met het huishoudelijk afval weggeworpen te worden.

Vraag aan uw dierenarts hoe u overtollige geneesmiddelen verwijdert.

Deze maatregelen dienen ter bescherming van het milieu.

### DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

7 mei 2014

### OVERIGE INFORMATIE

2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48, 50, 52, 56, 60, 70, 80, 84, 90, 98, 100, 104, 106, 120, 140, 150, 180, 200, 204, 206, 250, 280, 300, 500 en 1000 tabletten.

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

REG NL 105147

### KANALISATIE

VRIJ