

PRAZITEL PLUS® XL tabletten voor honden.

NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VER- ANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND

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

BENAMING VAN HET DIERGENEES-MIDDEL

Prazitel Plus XL tabletten voor honden.

GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) EN OVERIGE BESTANDD(E)L(EN)

1 tablet met varkensvlees smaak bevat:

Praziquantel	175 mg
Pyrantel Embonaat	504 mg (overeen-komend met 175 mg pyrantel)
Febantel	525 mg

INDICATIE(S)

Bij volwassen honden: behandeling van menginfecties door
nematoden en cestoden van de volgende species:

Nematoden:

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

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

Zweepwormen: *Trichuris vulpis* (volwassen).

Cestoden:

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

CONTRA-INDICATIE(S)

Niet gelijktijdig gebruiken met piperazine bevattende middelen,
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

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.

DIERSOORT WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond

DOSERING VOOR ELKE DOELDIER-SOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG(EN)

Uitsluitend voor orale toediening.

De aanbevolen doseerfrequenties zijn:

15 mg/kg lichaamsgewicht febantel, 5 mg/kg pyrantel (overeenko-
mend met 14,4 mg/kg pyrantel embonaat) en 5 mg/kg praziquantel.
Dit komt overeen met 1 tablet Prazitel Plus XL per 35 kg lichaams-
gewicht.

Aan honden met een lichaamsgewicht boven 35 kg, kan 1 tablet
Prazitel Plus XL gegeven worden plus een passende hoeveelheid
Prazitel plus tabletten – overeenkomend met 1 tablet per 10 kg
lichaamsgewicht.

Aan honden met een lichaamsgewicht van ongeveer 17,5 kg dient
een halve tablet Prazitel Plus XL gegeven te worden.

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

Voor of na behandeling hoeft het voer niet te worden onthouden.

Indien er een risico op herinfestatie aanwezig is, dient advies van een
dierenarts te worden ingewonnen over de noodzaak en de frequentie
van herhaaldelijke toediening.

Doseringstabel:	Lichaamsgewicht (kg)	Tabletten
	Ongeveer 17,5kg	1/2 tablet
	> 17,5-35 kg	1 tablet
	> 35-52,5 kg	1 1/2 tablet
	> 52,5-70 kg	2 tabletten

AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIE- NING

Voor correcte dosering
dient het lichaamsgewicht
zo nauwkeurig mogelijk
vastgesteld te worden.

Ongebruikte tablethelften binnen 14 dagen gebruiken.

WACHTTERMIJN

Niet van toepassing.

SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren.

Voor dit diergeneesmiddel gelden geen speciale bewaarcondities.

Niet gebruiken na uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket.

Ongebruikte halve tabletten dienen teruggedaan te worden in de
geopende blister en daarna in de kartonnen doos gedaan te worden.

SPECIALE WAARSCHUWING(EN)

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

Gelijktijdig gebruik met andere cholinerge stoffen kan leiden tot
toxiciteit.

Een lintworminfestatie zal zeker terugkeren wanneer de tussen-
gasteren zoals vlooiën, muizen, etc. niet worden aangepakt.

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

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

Tijdens de dracht uitsluitend gebruiken overeenkomstig de
baten/risicobeoordeling door de verantwoordelijke dierenarts.

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 een bepaalde klasse van anthelmintica
kan zich ontwikkelen na frequent herhaaldelijk gebruik van
anthelmintica uit die klasse.

Waarschuwingen voor de gebruiker:

In geval van accidentele ingestie, 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 toe-
voegen, na afloop hun handen te wassen.

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDE- REN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVEN- TUELE RESTANTEN HIERVAN

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in over-
eenstemming met de nationale vereisten te worden verwijderd.

Geneesmiddelen mogen niet worden verwijderd via afvalwater of
huishoudelijk afval.

Vraag aan uw dierenarts hoe u overtollige geneesmiddelen verwijdert.
Deze maatregelen dienen tevens ter bescherming van het milieu.

DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

5 september 2012

OVERIGE INFORMATIE 100 tabletten.

REG NL 111684

KANALISATIE VRIJ