

BIJSLUITER

PRAZITEL® 230/20 mg filmomhulde tabletten met smaakstof voor katten

NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLENDE

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

BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Prazitel 230/20 mg filmomhulde tabletten met smaakstof voor katten.
Pyrantel embonaat, Praziquantel

GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Elke filmomhulde tablet bevat 230 mg Pyrantel embonaat en 20 mg Praziquantel.
Een witte tot gebroken witte, ronde, biconvexe filmomhulde tablet met aan één zijde een breukstreep en de andere zijde zonder breukstreep.
De tablet kan verdeeld worden in twee gelijke delen.

INDICATIES

Voor de behandeling van menginfecties veroorzaakt door de volgende gastro-intestinale rondwormen en lintwormen:

Rondwormen: *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*

Lintwormen: *Dipylidium caninum*, *Taenia taeniaeformis*, *Echinococcus multilocularis*

CONTRA-INDICATIES

Niet gelijktijdig gebruiken met piperazine bevattende middelen.
Niet gebruiken bij kittens jonger dan 6 weken.
Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor de werkzame bestanddelen of één van de hulpstoffen.

BIJWERKINGEN

In zeer zeldzame gevallen zijn gastro-intestinale stoornissen (braken) en neurologische symptomen zoals ataxie en spiertremoren waargenomen.
De frequentie van bijwerkingen wordt als volgt gedefinieerd:
- Zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde rapporten).
Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het diergeneesmiddel niet werkzaam is, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

DOELDIERSOORT

Kat

DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, TOEDIENINGSWEG EN WIJZE VAN GEBRUIK

Eenmalige orale toediening.

Dosering:

De aanbevolen dosering is: 20 mg/kg pyrantel (57,5 mg/kg pyrantel embonaat) en 5 mg/kg praziquantel.
Dit komt overeen met 1 tablet per 4 kg lichaamsgewicht.

Lichaamsgewicht	Tabletten
1,0 – 2,0 kg	1/2
2,1 – 4,0 kg	1
4,1 – 6,0 kg	1 1/2
6,1 – 8,0 kg	2

Toediening en duur van de behandeling:

De tablet dient direct aan de kat te worden toegediend, maar kan indien nodig verstoep worden in voer.

In geval van ascaride infestatie, met name bij kittens, kan complete eliminatie niet verwacht worden, waardoor een risico op besmetting van mensen kan standhouden. Derhalve dient behandeling herhaald te worden met een passend middel tegen rondwormen met 14 daagse intervallen tot 2-3 weken na spenen. Als tekenen van ziekte blijven bestaan of verschijnen, raadpleeg dan een dierenarts.

AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

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

WACHTTIJD

Niet van toepassing.

BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.
Ongebruikte tablethelften moeten worden weggegooid.
Blister in buitenverpakking bewaren.
Niet gebruiken na uiterste gebruiksdatum vermeld op de blister en kartonnen doos na (EXP).

SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale waarschuwingen voor elke doeldiersoort:

Vlooiën functioneren als tussengastheren voor een veelvoorkomend type lintworm – *Dipylidium caninum*. Een lintworminfestatie zal zeker terugkeren wanneer de tussengastheren zoals vlooiën, muizen, etc. niet worden aangepakt. Als er een risico voor herbesmetting bestaat, moet het advies van een dierenarts worden ingewonnen met betrekking tot de noodzaak en frequentie van herhaalde toediening bij katten. Lokale epidemiologische informatie en de leefomstandigheden van de kat moeten in acht genomen worden. Het is ook belangrijk om bronnen van mogelijke herinfectie zoals vlooiën en muizen, te verwijderen.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren:

Parasitaire resistentie tegen een bepaalde klasse anthelmintica kan voorkomen na veelvuldig en frequent gebruik van een anthelminticum van deze klasse. Omdat de tabletten gearomatiseerd zijn, moeten ze op een veilige plaats buiten het bereik van dieren worden bewaard. Dieren in een slechte conditie of zwaar besmet, wat tot uiting kan komen door symptomen zoals diarree, braken, aanwezigheid van parasieten in de ontlasting en braaksel, slechte vachtconditie, moeten voorafgaand aan de toediening van het diergeneesmiddel door een dierenarts worden onderzocht. Voor ernstig verzwakte of zwaar besmette katten, alleen gebruiken overeenkomstig de baten/risico beoordeling door de behandelend dierenarts.

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

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 kat toedienen, of de tabletten aan het kattenvoer toevoegen, na afloop hun handen te wassen.

Dracht en lactatie:

Niet gebruiken tijdens dracht, maar kan gebruikt worden tijdens lactatie.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):

Na doses hoger dan 5 keer de aanbevolen dosis, zijn tekenen van intolerantie zoals braken waargenomen.

Overige voorzorgsmaatregelen:

Echinococcosis vormt een gevaar voor de mens. Aangezien Echinococcosis een meldingsplichtige ziekte is voor de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE), specifieke richtsnoeren voor de behandeling en de follow-up, en betreffende de bescherming van personen, moet worden verkregen bij de relevante bevoegde autoriteit. Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

17 januari 2019

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, 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 of 1000 tabletten. Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

REG NL 114276

KANALISATIE

VRIJ