

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Cestal Plus rágótabletta kutyáknak A.U.V.

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓNAK A NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja és a gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:
Lavet Gyógyszeripari Kft. 2143 Kistarcsa, Batthyány u. 6.

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Cestal Plus rágótabletta kutyáknak A.U.V.
Prazikvantel
Pirantel-embonát
Fenbendazol

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1 rágótabletta tartalmaz:

Hatóanyagok:

Prazikvantel	50 mg
Pirantel-embonát	144 mg
Fenbendazol	200 mg

Barnás, ovális, osztható rágótabletta.

4. JAVALLAT(OK)

Kutyák valamennyi jelentős bélféreg-fertőzöttségének kezelésére:

Galandférgesség:	<i>Echinococcus granulosus</i> , <i>Taenia spp.</i> , <i>Dipylidium caninum</i> (fiatal alakok ellen is)
Orsóférgesség:	<i>Toxocara canis</i> , <i>Toxascaris leonina</i> (fiatal alakok ellen is)
Kampósféreg-fertőzöttség:	<i>Ancylostoma caninum</i> , <i>Uncinaria stenocephala</i>
Ostorférgesség:	<i>Trichuris vulpis</i>

5. ELLENJAVALLATOK

A pirantel tartalmú szerek csak elővigyázatosan adhatók kachexiás állatoknak.

Nem alkalmazható a készítmény hatóanyagaival, vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

A készítmény alkalmazása 4 hetes életkor alatt nem ajánlott.

6. MELLÉKHATÁSOK

A készítmény akut toxicitása > 2000 mg/ttkg. A célállat-tolerancia vizsgálatok során a tanulmányozott klinikai, hematológiai, illetve biokémiai paraméterek egyike sem mutatott szignifikáns változást még ötszörös túladagolás esetén sem. Mellékhatások a klinikai vizsgálatok során sem mutatkoztak.

Ha bármilyen mellékhatást észlel, még ha az nem is szerepel ebben a használati utasításban, vagy úgy gondolja, hogy a készítmény nem hatott, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJOK

Kutya.

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Adagolás:

10 testtömeg kilogrammonként 1 tablettá

Kölykök és kistestű kutyák:

2-5 kg 1/2 tablettá

5-10 kg 1 tablettá

Közepes testű kutyák:

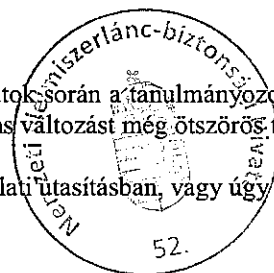
10-20 kg 2 tablettá

20-30 kg 3 tablettá

Nagytestű kutyák:

30-40 kg 4 tablettá

40-50 kg 5 tablettá



9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

Szájon át alkalmazandó. A tablettát közvetlenül a szájba vagy erre alkalmas táplálékba (egy darab húsba, sajtba, stb.) helyezve adható be. Koplaltatás az adagolás előtt nem szükséges.

A szokásos féregtelenítéshez 1 kezelés elegendő.

Az újrafertőződés veszélye miatt a kezelést 3 havonta célszerű megismételni.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ(K)

Nem értelmezhető.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Az eredeti csomagolásban tárolandó.

A fél nem használt fél tablettát a felnyitott buborékcsomagolásba vagy fóliacsíkba kell visszahelyezni és a kartondobozba visszatenni.

A felezett tablettát 2 napon belül fel kell használni.

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

Az általános munkavédelmi óvrendszabályokat kell betartani!

Véletlen lenyelés esetén haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét. Prazikvantel, pirantel-embonát vagy fenbendazol iránti ismert túlérzékenység esetén kerülni kell az állatgyógyászati szerrel való érintkezést.

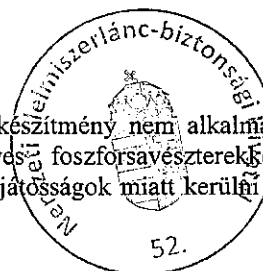
Az állatokat a tablettát beadása után 24 óráig javasolt zárt helyen tartani, és az ürített bélsarat, férgek, féregízeket, petéket megsemmisíteni. Javasolt az állat környezetét gyakran takarítani és fertőtleníteni, majd alaposan kezet mosni. A kezelést követő napokban a gyerekeket távol kell tartani a kutyáktól.

Vemhesség, laktáció vagy tojásrakás idején történő alkalmazás

A vemhesség ideje alatt alkalmazható.

Gyógyszerköcsönhatások és egyéb interakciók

A pirantel bázis és a piperazin vegyületek közötti antagonisták miatt a készítmény nem alkalmazható piperazinnal egyidejűleg. Hasonlóképpen nem használható együtt szerves foszforsavészterekkel és dietilkarbamazinnal. A pirantelhez hasonló hatásmechanizmus és toxikológiai sajátosságok miatt kerülni kell a készítmény morantellel és levamisollal való együttes használatát.



Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok), ha szükséges

A készítmény túladagolása gyakorlati körülmények között igen ritkán fordulhat elő, a preparátum széles terápiás sávja miatt. Amennyiben az extrém túladagolás miatt feltételezett toxikus hatásra utaló tünetek jelentkeznek, szükség esetén tüneti kezelést kell végezni.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

Az állatgyógyászati készítmény nem kerülhet sem a szennyvízbe, sem a háztartási hulladékba!

A Cestral Plus rágótablettát kutyáknak A.U.V. nem kerülhet természetes vizekbe!

Kérdezze meg a kezelő állatorvost, gyógyszerészt, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket! Ezek az intézkedések a környezetet védik.

14. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA

2019. június 4.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK>**Csomagolás jellege és elemei:**

2, illetve 8 tableta kompozit alumínium buboréksomagolásban, illetve 2 tableta alumínium/polietilén fóliacsíkban.

Papírdobozonként:

1x2 tablettát tartalmazó buboréksomagolás,
 2x2 tablettát tartalmazó buboréksomagolás,
 52x2 tablettát tartalmazó buboréksomagolás,
 1x8 tablettát tartalmazó buboréksomagolás,
 13x8 tablettát tartalmazó buboréksomagolás,
 25x8 tablettát tartalmazó buboréksomagolás,
 5x2 tablettát tartalmazó fóliacsík,
 100x2 tablettát tartalmazó fóliacsík.

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezés kerül kereskedelmi forgalomba.

A forgalomba hozatali engedély száma

3708/1/16 NÉBIH ÁTI (1x2 tableta)
 3708/2/16 NÉBIH ÁTI (2x2 tableta)
 3708/3/16 NÉBIH ÁTI (52x2 tableta)
 3708/4/16 NÉBIH ÁTI (1x8 tableta)
 3708/5/16 NÉBIH ÁTI (13x8 tableta)
 3708/6/16 NÉBIH ÁTI (25x8 tableta)
 3708/7/16 NÉBIH ÁTI (5x2 tableta)
 3708/8/16 NÉBIH ÁTI (100x2 tableta)

Rendelhetőség

Állatorvosi vény nélkül kiadható.

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez.

Ceva logó

