

HASZNÁLATI UTASÍTÁS
Cestál Cat 80/20 mg rágótabletta macskák részére 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: Zylavet Állatgyógyászati Kft., 2143 Kistarcsa, Batthyány u. 6.

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó: Lavet Gyógyszergyártó Kft. Kft., 2143 Kistarcsa, Batthyány u. 6.

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Cestál Cat 80/20 mg rágótabletta macskák részére A.U.V.

Pirantel-embonát, Prazikvantel

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

Egy tablettát tartalmaz:

Hatóanyagok:

Prazikvantel 20 mg

Pirantel 80 mg, (megfelel 230 mg pirantel embonátnak)

Sárgás-barnás, ovális, felezővonallal ellátott tablettát.

Minden tablettát két egyenlő részre osztható.

4. JAVALLAT(OK)

Macskák egyidejű fonál- és galandféreg fertőzöttségének gyógykezelésére az alábbi parazitákkal szemben:

-Orsóférgesség: *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina* (kifejlett és késői, még nem ivarérett stádium)

-Kampósféreg fertőzöttség: *Ancylostoma tubaeforme*

-Galandférgesség: *Echinococcus multilocularis*, *Hydatigena (Taenia) taeniaeformis*, *Dipylidium caninum* (kifejlett valamint éretlen alakok), *Joyeuxiella* spp.

5. ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható a hatóanyagokkal vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

Nem alkalmazható 6 hetesnél fiatalabb macskakölykökön. Nem alkalmazható egyidejűleg piperazin tartalmú vegyületekkel.

6. MELLÉKHATÁSOK

Nagyon ritka (10000 kezelt állatból kevesebb, mint 1-nél jelentkeznek, beleértve az izolált eseteket is) esetben enyhe, átmeneti emésztőszervi tünetek, mint pl. fokozott nyáleválasztás és/ vagy hányás és enyhe, átmeneti idegrendszeri tünetek, mint például ataxia fordulhat elő.

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, ebben a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJ(OK)

Macska

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Ajánlott adagja 1 tablettát/4 ttkg, ami megfelel 20,0 mg pirantelnek (57,5 mg/kg pirantel embonát) és 5 mg/kg prazikvantelnek.

Testtömeg (kg)	Tabletták száma
≥1,0 - ≤2,0	½
>2,0 - ≤4,0	1
>4,0 - ≤6,0	1 ½
>6,0 - ≤8,0	2

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

Egyszeri, szájon át történő alkalmazásra.

Alkalmazás és kezelés hossza

A rágótabletta közvetlenül az állat szájába, vagy a táplálékba rejtve is beadható. Orsóférgesség esetén, különösképpen fiatal állatoknál a fertőzöttség teljes mértékű megszüntetése nem várható, így az emberi fertőződés veszélye fennmaradhat.

Egy 30 macskán végzett vizsgálat során az állatok 83 %-a önkéntesen elfogyasztotta a tablettát.

Az eleséghez való hozzáférést sem a készítmény alkalmazása előtt, sem azután nem szükséges korlátozni. A megfelelő adagolás biztosítása érdekében a testtömeget a lehető legpontosabban kell meghatározni. Az ismételt adagolás szükségességéről és gyakoriságáról kérje ki állatorvosa tanácsát.

10. ÉLELMÉZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ(K)

Nem értelmezhető.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Ezt az állatgyógyászati készítményt csak a dobozon és a buboréksomagoláson feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni. A lejárati idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

A fel nem használt fél tablettát a felnyitott buboréksomagolásba vagy fólia csíkba kell visszarakni és a kartondobozba visszahelyezni.

A felezett tablettát 2 napon belül fel kell használni.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések:

A megfelelő higiénia biztosítása érdekében a tablettát közvetlenül a macskának adó, vagy azt az eleségbe keverő személynek a tabletták alkalmazását követően kezét kell mosni. Véletlen lenyelés esetén haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét.

Az *Echinococcosis* veszélyt jelent az emberre. Az *Echinococcosis* OIE bejelentési kötelezettség alá tartozó betegség, kezelésére, nyomon követésére valamint az emberek védelmére speciális útmutatók állnak rendelkezésre, melyeket az illetékes hatóságtól kell beszerezni.

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések:

A tabletták izesítettek, ezért azt az állatok elől elzárt helyen kell tárolni. Rossz állapotban lévő, erősen fertőzött állat esetén (hasmenés, hányás, parazita jelenléte a bélsárban, fénytelen/ kopott szőrzet) a készítmény alkalmazása előtt állatorvosi kivizsgálás javasolt. Súlyosan legyengült vagy fertőzött macska esetén a kezelést végző állatorvos által elvégzett előny/ kockázat elemzésnek megfelelően alkalmazható.

Vemhesség és laktáció:

A vemhesség ideje alatt nem alkalmazható. Laktáció ideje alatt alkalmazható.

Gyógyszerkölsönhatások és egyéb interakciók:

Piperazin tartalmú készítményekkel egyidejűleg nem alkalmazható..

Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok):

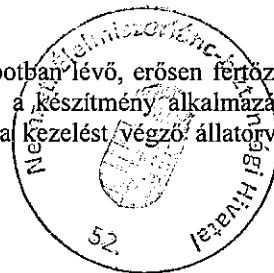
Az ajánlott dózis legfeljebb ötszörösével kezelt állatokban nem kívánatos hatások nem jelentkeztek. Az előírt adag ötszörösét meghaladó kezelések során az intolerancia tünetei, például hányás, jelentkeztek.

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

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint a keletkező hulladékokat a helyi követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

14. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA

2019. március 29.



15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

2, illetve 8 tablettá kompozit alumínium hőforrasztott buboréksomagolásban, illetve 2 tablettá alumínium/polietilén fóliacsíkban.

Papírdobozonként:

- 1 x 2 tablettát tartalmazó buboréksomagolás (2 tablettá)
- 2 x 2 tablettát tartalmazó buboréksomagolás (4 tablettá)
- 52 x 2 tablettát tartalmazó buboréksomagolás (104 tablettá)
- 1 x 8 tablettát tartalmazó buboréksomagolás (8 tablettá)
- 3 x 8 tablettát tartalmazó buboréksomagolás (24 tablettá)
- 6 x 8 tablettát tartalmazó buboréksomagolás (48 tablettá)
- 13 x 8 tablettát tartalmazó buboréksomagolás (104 tablettá)
- 5 x 2 tablettát tartalmazó fóliacsík (10 tablettá)
- 25 x 2 tablettát tartalmazó fóliacsík (50 tablettá)

Előfordulhat, hogy nem minden kiserelés kerül kereskedelmi forgalomba.

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjához.

Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra.

Forgalmazza: Ceva-Phylaxia Zrt. (Ceva logó)

1107 Budapest, Szállás u. 5.

Tel: 06-1/262 9505

Email: ceva-phylaxia@ceva.com

