

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

ZIPYRAN XL 175 mg / 175 mg / 525 mg таблетки за кучета

2. Състав

Всяка таблетка съдържа:

Активни вещества:

Praziquantel	175 mg
Pyrantel	175 mg
(еквивалентно на 504,43 mg pyrantel embonate)	
Febantel	525 mg

Жълтеникава, продълговата таблетка с делителна линия. Таблетката може да бъде разделена на две равни части.

Таблетки с вкус на говеждо месо.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Кучета.

4. Показания за употреба

За лечение на смесени паразитни инвазии, причинени от възрастни форми на цестоди и нематоди от следните видове:

Нематоди:

Анкилостоми: *Ancylostoma caninum*
Uncinaria Stenocephala

Аскариси: *Toxocara canis*
Toxascaris leonina

Цестоди: *Taenia* spp.
Dipylidium caninum

5. Противопоказания

Да не се използва при свръхчувствителност към активните вещества или към някои от помощните вещества.

6. Специални предупреждения

Специални предупреждения:

Паразитна резистентност към всеки клас антихелминтни средства може да се развие след често, повтарящо се приложение на антихелминтни средства от този клас.

Бълхите служат като междинни гостоприемници и източник на паразитна инвазия за един често срещан цестод - *Dipylidium caninum*.

Може да настъпи повторно опаразитяване с цестоди, освен ако не е предприет контрол на междинните гостоприемници, както и на околната среда, едновременно с лечението.

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

При изтощени или силно опаразитени животни, ветеринарен лекарствен продуктът трябва да се прилага само след преценка полза/риск от отговорния ветеринарен лекар.

Кръвоизливи в храносмилателната система (диария, кървави изпражнения и дори смъртни случаи), провокирани от лизиране на паразитите, могат да бъдат причинени от антихелминтното лечение, в случаите на тежки паразитни инвазии.

Цестодна инвазия е малко вероятна при кучета на възраст под 6 седмици. Следователно, лечение на животни на възраст под 6 седмици с ветеринарен лекарствен продукт с фиксирана комбинация срещу цестоди и нематоди, не е необходимо.

Не е известно активните вещества, включени в състава на този ветеринарен лекарствен продукт, да причиняват специфични неблагоприятни реакции при млади животни.

Безопасността на ветеринарния лекарствен продукт не е доказана при кучета на възраст под 5 месеца.

Нематодни инвазии: при някои животни, *Ancylostoma caninum* и *Toxocara canis* могат да не бъдат унищожени от лечението, което води до риск от продължаващо разпространение на яйца на паразити в околната среда. Препоръчителни са последващи изследвания на фекалиите, като в зависимост от резултатите от тези изследвания може да се извърши лечение с нематоциден продукт, ако е необходимо.

За да се сведе до минимум рискът от повторно опаразитяване и ново опаразитяване, екскрементите следва да се събират и изхвърлят правилно в продължение на 24 часа след лечението.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

При случайно поглъщане, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

При случаен контакт, измийте ръцете си грижливо.

Хора с установена свръхчувствителност към активните вещества или към някои от помощните вещества, трябва да избягват контакт с ветеринарния лекарствен продукт.

Измийте ръцете си след употреба.

Бременност и лактация:

Лабораторните проучвания при плъхове, овце и кучета са доказали тератогенни ефекти, след прилагане на високи дози febantel по време на ранна бременност.

Безопасността на ветеринарния лекарствен продукт не е доказана по време на първата и втората третина от бременността.

Не се прилага по време на първите четири седмици от бременността. Може да се прилага по време на лактация.

Взаимодействие с други ветеринарен лекарствен продукти и други форми на взаимодействие:

Да не се прилага съвместно с пиперазинови съединения, тъй като антихелминтните ефекти на praziquantel и piperazine могат да бъдат антагонистични.

Плазмените концентрации на praziquantel могат да бъдат намалени от съвместното прилагане на продукти, увеличаващи активността на цитохром P-450 ензимите (например dexamethasone и phenobarbital).

Съвместното използване с други холинергични средства може да доведе до поява на токсични ефекти.

Предозиране:

Дози, превишаващи 3 пъти препоръчителните, могат да причинят храносмилателни смущения (повръщане и диария).

7. Неблагоприятни реакции

Кучета:

Много редки (по-малко от 1 на 10 000 третирани животни, включително изолирани съобщения):	Анорексия Летаргия Стомашно-чревни разстройства (диария и повръщане) Хиперактивност
--	--

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарния лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия или на местния представител на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване:

Bulgarian Food Safety Agency Website:

<https://kvmp.bfsa.bg/phv>

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

За перорално приложение.

Дозировка: препоръчителната доза е 5 mg praziquantel, 5 mg pyrantel (като embonate) и 15 mg febantel/ kg телесна маса (еквивалент на една таблетка/35 kg телесна маса), в съответствие със следната таблица:

Телесна маса (kg)	Брой таблетки
17,5	½
> 17,5 – 35	1
> 35 – 52,5	1½
> 52,5 – 70	2

За гарантиране на правилна дозировка телесната маса трябва да се определи възможно най-точно.

Само за еднократно, перорално приложение.

Таблетките се прилагат чрез поставяне на цели и/или разделени таблетки върху задната част на езика, за принудително поглъщане.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

Таблетките се приемат чрез поставяне на цели и/или половин таблетки в задната част на езика за принудително поглъщане.

За гарантиране на правилна дозировка телесната маса трябва да се определи възможно най-точно.

При случаи на потвърдена инвазия, причинена само от цестоди или само от нематоди, трябва

да се използва моновалентен продукт, съдържащ само цестоцид или само нематоцид.

10. Карентни срокове

Не е приложимо.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Този ветеринарен лекарствен продукт не изисква никакви специални условия за съхранение.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху картон след Годен до: **Ехр**. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

Срок на годност на разделената таблетка след първо отваряне на първичната опаковка: всяка разделена част от таблетката, не се съхранява, а се унищожава незабавно.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар или фармацевт как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска без лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

№ 0022-2635

Размери на опаковката:

Картонена кутия с 1 блистер от 2 таблетки.

Картонена кутия с 2 блистера от 2 таблетки.

Картонена кутия с 5 блистера от 2 таблетки.

Картонена кутия с 12 блистера от 2 таблетки.

Картонена кутия с 16 блистера от 2 таблетки.

Картонена кутия с 24 блистера от 2 таблетки.

Картонена кутия с 30 блистера от 2 таблетки.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

15. Дата на последната редакция на текста

10/2025

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и производител, отговарящ за освобождаването на партиди:

LABORATORIOS CALIER, S.A.

Calle De Barcelones 26
Poligono Industrial El Ramassa
Les Franqueses Del Valles
Barcelona
08520
Испания

Местни представители и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

„АСКЛЕП-ФАРМА“ ООД
1324, ж.к. Люлин – 7, бл. 711А, магазин 3
Република България
Тел: +359888837191
Е-mail: asklep_qp@abv.bg

За всякаква информация относно този ветеринарен лекарствен продукт, моля, свържете се с местния представител на притежателя на разрешението за търговия.

12.12.2025 г.

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП
Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV