

**A. BIJSLUITER**

**BIJSLUITER****1. Naam van het diergeneesmiddel**

Zantel 50/500 mg tabletten voor honden

**2. Samenstelling**

Elke tablet bevat:

**Werkzame bestanddelen:**

Praziquantel 50,0 mg

Fenbendazol 500,0 mg

Een ronde, vaalgele tablet met kwartgroeven.

**3. Doeldiersoorten**

Honden

**4. Indicaties voor gebruik**

Een breed-spectrum ontwormingsmiddel voor de behandeling van gemengde infecties met nematoden en cestoden in honden.

Ascariden *Toxocara canis* (larvaire en volwassen stadia), *Toxascaris leonina* (larvaire en volwassen stadia)

Haakwormen *Uncinaria stenocephala* (larvaire en volwassen stadia), *Ancylostoma caninum* (larvaire en volwassen stadia)

Zweepwormen *Trichuris vulpis* (volwassen stadia)

Lintwormen *Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Taenia pisiformis* en *Taenia hydatigena*

**5. Contra-indicaties**

Niet gebruiken bij puppies jonger dan 2 weken.

**6. Speciale waarschuwingen**Speciale waarschuwingen:

Aangezien één van de zowel bij hond als kat meest voorkomende lintwormen (*Dipylidium caninum*) wordt overgedragen door vlooiën en *D. caninum* een zeer korte prepatentperiode heeft, is het belangrijk om voldoende aandacht te schenken aan vlooiënbestrijding om zowel de lintworm te voorkomen als het risico op herinfectie te verlagen.

Parasieten kunnen resistentie ontwikkelen tegen elke groep anthelminthica bij herhaaldelijk en frequent gebruik van anthelminthica van die groep.

Zie rubriek 'Contra-indicaties'.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoorten:

Geen.

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

Was de handen na toediening aan het dier

Dracht en lactatie:

Uit laboratoriumonderzoek bij ratten, muizen en konijnen zijn geen gegevens naar voren gekomen die wijzen op foetotoxische effecten van praziquantel en fenbendazol. De veiligheid is niet getest voor drachtige teven. Het gebruik tijdens de gehele dracht wordt daarom niet aanbevolen. Kan worden gebruikt bij dieren in de lactatieperiode.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Geen bekend.

Overdosering:

Voorbijgaande diarree werd geobserveerd tijdens studies met herhaaldelijke toediening van een overdosis. Vloeibare stoelgang bij honden, en huilen en rusteloosheid bij puppies werden waargenomen vanaf een dosis die 3 maal de aanbevolen hoeveelheid bedroeg. Bij 5 maal de aanbevolen hoeveelheid werd overvloedige speekselvorming waargenomen bij honden en puppies. Braken kan eveneens voorkomen. Tekenende wijzen op een overdosis moeten symptomatisch worden behandeld.

**7. Bijwerkingen**

Honden

|                       |        |
|-----------------------|--------|
| Onbepaalde frequentie | Braken |
|-----------------------|--------|

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of diens lokale vertegenwoordiger met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem:

**8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen**

Oraal gebruik:

Het diergeneesmiddel wordt oraal toegediend, zowel rechtstreeks als gemengd met een portie vlees, worst of ander voer. Dieetmaatregelen of vasten zijn niet noodzakelijk.

Om een juiste dosering te waarborgen dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk bepaald te worden.

***Een behandeling voor volwassen honden of puppies vanaf het spenen.***

Het diergeneesmiddel moet dagelijks worden toegediend in een dosis van 5 mg praziquantel en 50 mg Fenbendazol per kg lichaamsgewicht (equivalent aan 1 tablet per 10 kg) gedurende 2 opeenvolgende dagen.

Bijvoorbeeld: -

Kleine honden en gespeende puppies

|                              |          |
|------------------------------|----------|
| 0.5 - 2.5 kg lichaamsgewicht | ¼ tablet |
| >2,5 - 5 kg lichaamsgewicht  | ½ tablet |
| 6 - 10 kg lichaamsgewicht    | 1 tablet |

Middelgrote honden

|                            |              |
|----------------------------|--------------|
| 11 - 15 kg lichaamsgewicht | 1½ tabletten |
| 16 - 20 kg lichaamsgewicht | 2 tabletten  |
| 21 - 25 kg lichaamsgewicht | 2½ tabletten |
| 26 - 30 kg lichaamsgewicht | 3 tabletten  |

**Grote honden**

31 -35 kg lichaamsgewicht

3½ tabletten

36 -40 kg lichaamsgewicht

4 tabletten

Er werden geen studies uitgevoerd met honden zwaarder dan 40 kg.

**9. Aanwijzingen voor een juiste toediening**

Zie rubriek “Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen”.

**10. Wachttijden**

Niet van toepassing.

**11. Bijzondere bewaarvoorschriften**

Dit diergeneesmiddel vereist geen bijzondere bewaarvoorschriften.  
Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

**12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen**

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.  
Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.  
Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

**13. Indeling van het diergeneesmiddel**

Diergeneesmiddel op voorschrift.

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten**

BE-V272492 Foliestrips (LDPE/ALU)

BE-V370797 Houder (HDPE)

BE-V370806 Doordrukfolie (ALU/ALU)

Verpakkingsgrootten:

Houders: 20, 24, 30, 50, 60, 96, 100, 120 en 200 tabletten.

Foliestrips en doordrukfolie: 2, 3, 4, 6, 8, 10, 12, 20, 24, 30, 48, 50, 60, 96, 100, 120, 200 en 400 tabletten.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

**15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien**

Juli 2025

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**16. Contactgegevens**

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,

Loughrea,

Co. Galway.

Ireland

Telephone: +353 (0)91 841788

[vetpharmacoviggroup@chanellegoup.ie](mailto:vetpharmacoviggroup@chanellegoup.ie)

Voor alle informatie over dit diergeneesmiddel kunt u contact opnemen met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.

**17. Overige informatie**