

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

CANIVERM perorálna pasta

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

1 ml pasty obsahuje:

Účinné látky:

Fenbendazolum 75 mg

Pyranteli embonas 72 mg

Praziquantelum 25 mg

Pomocné látky:

Butylhydroxyanizol 0,2 mg

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Perorálna pasta.

Žltá homogénna pasta.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Cieľové druhy

Psy a mačky

4.2 Indikácie na použitie so špecifikovaním cieľových druhov

Ochorenia spôsobené parazitmi psov a mačiek (*Toxocara canis*, *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*, *Trichuris vulpis*, *Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Taenia* spp., *Multiceps multiceps*, *Mesocestoides* spp.).

4.3 Kontraindikácie

Nepodávať pri očnej cysticerkóze a spinálnej neurocysticerkóze.

Nepodávať pri poškodení pečene.

Nepoužívať v prípade známej precitlivosti na účinné látky alebo na niektorú z pomocných látok.

4.4 Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh

Rezistencia parazitov proti ktorejkoľvek skupine antihelmintík sa môže vyvinúť po častom, opakovanom použití antiparazitík rovnakej skupiny.

4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

U gravidných súk je potrebné presne dodržiavať dávkovanie.
Prípadné nežiaduce účinky konzultovať s veterinárnym lekárom.
Liek sa nesmie aplikovať zvieratám, ktoré majú príznaky iného než črevného parazitárneho ochorenia.
Predchádzať poddávkovaniam z dôvodu nesprávneho určenia živej hmotnosti alebo nesprávnym podaním lieku.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Počas aplikácie lieku nefajčíte, nejedzte a nepite.
Po použití lieku si umyte ruky vodou a mydlom.
Liek môže spôsobiť podráždenie kože a očí. Zabráňte kontaktu lieku s pokožkou a očami. V prípade náhodnej expozície liekom opláchnite zasiahnuté miesto prúdom čistej vody. V prípade náhodného požitia lieku alebo v prípade zasiahnutia očí vyhľadajte ihneď lekársku pomoc a ukážte písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.
Ľudia so známou precitlivosťou na fenbendazol, pyrantel, prazikvantel alebo na niektorú z pomocných látok a tehotné ženy by mali liek podávať so zvýšenou opatrnosťou.
Pri zaobchádzaní s veterinárnym liekom (hlavne vo veľkochovoch) by sa mali používať ochranné gumové alebo latexové rukavice.
Ak sa po kontakte s liekom vyvinú symptómy ako začervenanie kože, opuch pier, tváre a očí, alebo sťažené dýchanie ihneď vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)

Do niekoľkých hodín po aplikácii sa môže objaviť nadmerné slinenie, zvracanie, kašovité výkaly, žihľavka, prípadne zvýšená teplota. Ide o reakciu na uvoľňované bielkoviny z odumierajúcich parazitov, nie o reakciu na liek.
Liek môže spôsobiť ospalosť zvieratá.

4.7 Použitie počas gravidity, laktácie

Gravidita:

U gravidných súk je potrebné presne dodržiavať dávkovanie.

4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Nepodávať súčasne s liekmi na báze piperazínu a inými antiparazitikami.

4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku

Spôsob podania: len na perorálne použitie

Dávkovanie:

Odporúčaná dávka je 15 mg fenbendazolu, 14,4 mg pyrantel embonátu a 5 mg prazikvantelu na kg ž. hm., t. j. 1 ml pasty na 5 kg ž. hm.

Mačky:

- 0,5 ml pasty na 0,5-2 kg ž. hm.
- 1 ml pasty na 2,1 -5 kg ž. hm.

Psy:

- 0,5 ml pasty na 0,5-2 kg ž. hm.
- 1 ml pasty na 2,1-5 kg ž. hm.
- ďalej 1 ml pasty na každých 5 kg ž. hm.

Dávkovač je treba prispôbiť vypočítanej dávke podľa vyššie uvedenej schémy nastavením krúžku na príslušné miesto piestu: Držte piest striekačky, ryhovaný dávkovací kruh otáčaním posuňte po pieste tak, aby spodná hrana kruhu bola v zákryte s ryskou požadovaného objemu.

Uistite sa, že zviera nemá v papuli žiadne zvyšky potravy. Odstráňte uzáver dávkovača, vložte ho do papule a naneste pastu na koreň jazyka. Po aplikácii ihneď na niekoľko sekúnd zdvihnite hlavu zvieraťa a uistite sa, že zviera dávku prehltilo.

Nepodávať súčasne s mliečnou potravou.

Dávka sa podáva jednorazovo.

U mláďat sa odporúča odčervovať od 3. do 12. týždňa veku jednorazovo v intervale 3 týždňov, potom pravidelne každé 3 mesiace.

4.10 Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá) ak sú potrebné

Desaťnásobne zvýšená dávka nemá vedľajšie účinky na cieľové zvieratá.

4.11 Ochranná lehota

Netýka sa.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Farmakoterapeutická skupina: Antihelmintiká, kombinácie benzimidazolov a príbuzných látok
ATCvet kód: QP52AC30

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Fenbendazol patrí do skupiny benzimidazolových derivátov. Fenbendazol je látka so širokým spektrom účinku na nematódy, pľúcne helminty, niektoré pásomnice a cestódy. Fenbendazol je prijímaný parazitmi orálne a jeho pôsobenie spočíva v blokade polymerizácie štrukturálneho proteínu tubulínu vo vnútri nervových axónov čím u parazita dochádza k narušeniu transportných funkcií absorpčných buniek. Pôsobí proti dospelým jedincom a vývojovým formám citlivých parazitov. Pyrantel pamoát je derivát tetrahydropyrimidínu. Ide o širokospektrálne antiparazitikum, vysoko účinné pri liečbe infekcií vyvolaných *Toxocara canis*, *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*. Pyrantel pamoát je stredne účinný proti oboom druhom machovcov, ale menej proti *N. americanus*. Nepôsobí pri trichurióze ani strongyloidóze. Pôsobí ako antagonist na nikotínových cholinergných receptoroch v gangliách, čím dochádza k spastickej neurosvalovej paralýze červov. Pyrantel pamoát pôsobí proti nezrelým aj dospelým formám citlivých parazitov v čreve, nepôsobí však na migrujúce štádiá v tkanivách. Pyrantel nepôsobí vermucidne ani ovocídne.

Prazikvantel je syntetický izochinolín-pyrazínový derivát, slabo rozpustný vo vode. Ojedinelé spektrum účinku sa prejavuje tým, že je účinný pri liečbe schistozomálnych infekcií a súčasne pôsobí proti motoliciam a pásomniciam. Nepôsobí na *Fasciola hepatica* a pri hydatidóze. Prazikvantel zvyšuje priepustnosť bunecných membrán pre vápnikové ióny v dôsledku čoho dochádza u parazita k svalovým kontrakciám. Spôsobuje svalovú paralýzu depolarizáciou inhibície cholinesterázy neuromuskulárnej doštičky.

Spôsobuje vakuolizáciu a rozpad tegumentu a parazit odumiera. Aj keď sa prazikvantel vstrebáva do *F. hepatica*, k žiadnej reakcii u tohto parazita nedochádza. Pri schistozomálnych infekciách zvierat prazikvantel pôsobí na dospelé aj juvenilné štádiá parazitov.

Kombinácia účinných látok febantelu (ako prekurzor fenbendazolu) a pyrantel embonátu vykazuje výrazný synergický efekt. Kým samotný pyrantel embonát dosahuje účinnosť maximálne 75 % a samotný febantel 45 %, kombináciou oboch látok sa dosiahne viac ako 90 % účinnosť. Ďalšie zvýšenie účinnosti pri odčervovaní je spôsobené tým, že všetky tri účinné látky spolu dohromady pôsobia na širšie spektrum parazitov.

5.2 Farmakokinetické údaje

Fenbendazol sa vstrebáva z tráviaceho traktu pomaly, maximálna koncentrácia v krvnej plazme zvierat sa dosahuje v závislosti od veľkosti podanej dávky. Dávka: 5 mg/kg ž.hm. - 24 hod. 100-150 mg/kg ž.hm. - niekoľko hodín. Vylučovanie fenbendazolu a jeho metabolitov z organizmu prebieha hlavne výkalmi, močom sa vylúči len pribl. 10 % látky.

Pyrantel embonát sa vstrebáva z tráviacej sústavy slabo. Maximálna hladina v krvnej plazme sa dosiahne počas 1-3 hodín. Takmer polovica aplikovanej dávky sa nezmenená vylúči výkalmi, menej než 15 % dávky sa vylúči v nezmenenej forme alebo vo forme metabolitov močom.

Prazikvantel sa vstrebáva rýchlo a jeho biologická dostupnosť po perorálnom podaní je asi 80 %. Maximálna koncentrácia nezmeneného liečiva v sére sa dosiahne za 1-3 hodiny po podaní terapeutickú dávku. Koncentrácia prazikvantelu v mozgovomiechovom moku dosahuje len 14-20 % hodnôt zistených v krvnej plazme. Koncentrácia účinnej látky v žlči je takmer trojnásobne vyššia než koncentrácia vo venóznej krvi. Väčšia časť liečiva sa v priebehu prvej pasáže pečene rýchlo metabolizuje na neaktívne mono a polyhydroxylové produkty. Plazmatický polčas rozpadu prazikvantelu je 1-1,5 hodiny, kým polčas rozpadu hlavných metabolitov je 4-6 hodín. Vylučovanie prebieha prevažne obličkami vo forme metabolitov. V priebehu 24 hodín sa vylúči 70 % podanej dávky, 80 % sa vylúči do 4 dní.

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Zoznam pomocných látok

Butylhydroxyanizol (antioxidant)
Sukralóza
Oxid kremičitý, koloidný bezvodý
Dimetikón

6.2 Závažné inkompatibility

Neuplatňujú sa.

6.3 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 2 roky
Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 6 mesiacov

6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia pre uchovávanie

Uchovávať pri teplote do 25°C. Uchovávať v dobre uzatvorenom aplikátore.

6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Vnútorný obal:

Aplikátor 12 ml: biely HDPE aplikátor s LDPE piestom s vyznačenými ryskami podľa živej hmotnosti, HDPE krytom a PP dávkovacím prstencom.

Aplikátor 4 ml: biely LLDPE aplikátor s PS piestom s vyznačenými ryskami podľa živej hmotnosti, LLDPE krytom a PP dávkovacím prstencom.

Vonkajší obal a veľkosť balenia:

Papierová krabica s 1 alebo 10 aplikátormi.

1 x 4 ml, 1 x 10 ml, 10 x 10 ml

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

6.6 Osobitné bezpečnostné opatrenia pre zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

VETSERVIS s.r.o., Kalvária 3, 949 01 Nitra, Slovenská republika
tel.: + 421 37 656 23 90
fax: + 421 37 651 02 21
e-mail: vetservis@vetservis.sk

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(-A)

96/032/14-S

9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/ DÁTUM PREDĹŽENIA REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie: 16/10/2014
Dátum posledného predĺženia: 03/05/2021

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

05/2022

ZÁKAZ PREDAJA, DODÁVOK A/ALEBO POUŽÍVANIA

Neuplatňuje sa.

Výdaj lieku nie je viazaný na veterinárny predpis.

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE

{papierová skladačka}
1 x 4 ml, 1 x 10 ml, 10 x 10 ml

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

CANIVERM perorálna pasta

2. ÚČINNÉ LÁTKY A POMOCNÉ LÁTKY

1 ml pasty obsahuje:

Účinné látky:

Fenbendazolium 75 mg
Pyranteli embonas 72 mg
Praziquantelum 25 mg

Pomocné látky:

Butylhydroxyanizol 0,2 mg

3. LIEKOVÁ FORMA

Perorálna pasta.

4. VEĽKOSŤ BALENIA

1 x 4 ml
(1 x 10 ml
10 x 10 ml)

5. CIEĽOVÉ DRUHY

Psy a mačky

6. INDIKÁCIA (-IE)

Ochorenia spôsobené parazitmi psov a mačiek (*Toxocara canis*, *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*, *Trichuris vulpis*, *Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Taenia* spp., *Multiceps multiceps*, *Mesocestoides* spp.).

7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

Mačky	
	- 0,5 ml pasty na 0,5-2 kg ž. hm. - 1 ml pasty na 2,1-5 kg ž. hm.
Psy	
	- 0,5 ml pasty na 0,5-2 kg ž. hm. - 1 ml pasty na 2,1-5 kg ž. hm. - ďalej 1 ml pasty na každých 5 kg ž.hm.

Spôsob podania: perorálne.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

8. OCHRANNÁ LEHOTA

Netýka sa.

9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

10. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP {mesiac/rok}

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 6 mesiacov

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať pri teplote do 25 °C.

Uchovávať v dobre uzatvorenom aplikátore.

12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Každý nepoužitý liek alebo odpadové materiály z tohto lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú

Len pre zvieratá.

Výdaj lieku nie je viazaný na veterinárny predpis.

14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI

VETSERVIS s.r.o., Kalvária 3, 949 01 Nitra

tel.: + 421 37 656 23 90

fax: + 421 37 651 02 21

e-mail: vetservis@vetservis.sk

16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (A)

96/032/14-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

č. šarže {číslo}

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE

{HDPE aplikátor s HDPE krytom, LDPE piestom a PP dávkovacím prstencom}
{LDPE aplikátor s LLDPE krytom, PS piestom a PP dávkovacím prstencom}

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

CANIVERM perorálna pasta

2. MNOŽSTVO ÚČINNEJ LÁTKY (-OK)

1 ml pasty obsahuje:

Účinné látky:

Fenbendazolum 75 mg

Pyranteli embonas 72 mg

Praziquantelum 25 mg

3. OBSAH V OBJEMOVÝCH JEDNOTKÁCH

4 ml, 10 ml

4. SPÔSOB PODANIA LIEKU

Perorálne

5. OCHRANNÁ LEHOTA

Netýka sa.

6. ČÍSLO ŠARŽE

č. šarže {číslo}

7. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP{mesiac/rok}

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu:

8. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV
CANIVERM perorálna pasta

1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOĽNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

VETSERVIS s.r.o., Kalvária 3, 949 01 Nitra, Slovenská republika

Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s., Komenského 212, 683 23 Ivanovice na Hané Česká republika

2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

CANIVERM perorálna pasta

3. OBSAH ÚČINNEJ LÁTKY(-OK) A INEJ LÁTKY(-OK)

1 ml pasty obsahuje:

Účinné látky:

Fenbendazolum 75 mg

Pyranteli embonas 72 mg

Praziquantelum 25 mg

Pomocné látky:

Butylhydroxyanizol 0,2 mg

Žltá homogénna pasta

4. INDIKÁCIE

Ochorenia spôsobené parazitmi psov a mačiek (*Toxocara canis*, *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*, *Trichuris vulpis*, *Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Taenia* spp., *Multiceps multiceps*, *Mesocestoides* spp.).

5. KONTRAINDIKÁCIE

Nepodávať pri očnej cysticerkóze a spinálnej neurocysticerkóze.

Nepodávať pri poškodení pečene.

Nepoužívať v prípade známej precitlivosti na účinné látky alebo na niektorú z pomocných látok.

6. NEŽIADUCE ÚČINKY

Do niekoľkých hodín po aplikácii sa môže objaviť nadmerné slinenie, zvracanie, kašovité výkaly, žihľavka, prípadne zvýšená teplota. Ide o reakciu na uvoľňované bielkoviny z odumierajúcich parazitov, nie o reakciu na liek.

Liek môže spôsobiť ospalosť zvierat'a.

Ak zistíte akékoľvek vážne nežiaduce alebo iné vedľajšie účinky, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii, informujte veterinárneho lekára.

7. CIEĽOVÝ DRUH

Psy a mačky.

8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA (-Y) A SPÔSOB PODANIA LIEKU

Odporúčaná dávka je 15 mg fenbendazolu, 14,4 mg pyrantelu embonátu a 5 mg prazikvantelu na kg ž. hm., t. j. 1 ml pasty na 5 kg ž. hm.

Mačky:

- 0,5 ml pasty na 0,5-2 kg ž. hm.
- 1 ml pasty na 2,1-5 kg ž. hm.

Psy:

- 0,5 ml pasty na 0,5-2 kg ž. hm.
- 1 ml pasty na 2,1-5 kg ž. hm.
- ďalej 1 ml pasty na každých 5 kg ž. hm.

Spôsob podania: len na perorálne použitie.

9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

Dávkovač je treba prispôbiť vypočítanej dávke podľa vyššie uvedenej schémy nastavením krúžku na príslušné miesto piestu: Držte piest striekačky, ryhovaný dávkovací kruh otáčaním posuňte po pieste tak, aby spodná hrana kruhu bola v zákryte s ryskou požadovaného objemu.

Uistite sa, že zviera nemá v papuli žiadne zvyšky potravy. Odstráňte uzáver dávkovača, vložte ho do papule a naneste pastu na koreň jazyka. Po aplikácii ihneď na niekoľko sekúnd zdvihnite hlavu zvieraťa a uistite sa, že zviera dávku prehltnulo.

Nepodávať súčasne s mliečnou potravou.

Dávka sa podáva jednorazovo.

U mláďat sa odporúča odčervovať od 3. do 12. týždňa veku jednorazovo v intervale 3 týždňov, potom pravidelne každé 3 mesiace.

10. OCHRANNÁ LEHOTA

Netýka sa.

11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávať pri teplote do 25° C.

Uchovávať v dobre uzatvorenom aplikátore.

Nepoužívať po uplynutí času použiteľnosti uvedenom na etikete a škatuli.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 6 mesiacov.

12. OSOBITNÉ UPOZORNENIE

Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh:

Rezistencia parazitov proti ktorejkoľvek skupine antihelmintík sa môže vyvinúť po častom, opakovanom použití antiparazitík rovnakej skupiny.

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat:

U gravidných súk je potrebné presne dodržiavať dávkovanie.

Prípadné nežiaduce účinky konzultovať s veterinárnym lekárom.

Liek sa nesmie aplikovať zvieratám, ktoré majú príznaky iného než črevného parazitárneho ochorenia.

Rezistencia parazitov proti ktorejkoľvek skupine antiparazitík sa môže vyvinúť po častom, opakovanom použití antiparazitík rovnakej skupiny.

Predchádzať poddávkovaniu z dôvodu nesprávneho určenia živej hmotnosti alebo nesprávnym podaním lieku.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Počas aplikácie lieku nefajčite, nejedzte a nepite.

Po použití lieku si umyte ruky vodou a mydlom.

Liek môže spôsobiť podráždenie kože a očí. Zabráňte kontaktu lieku s pokožkou a očami. V prípade náhodnej expozície liekom, opláchnite zasiahnuté miesto prúdom čistej vody. V prípade náhodného požitia lieku alebo v prípade zasiahnutia očí vyhľadajte ihneď lekársku pomoc a ukážte písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Ľudia so známou precitlivosťou na fenbendazol, pyrantel, prazikvantel alebo na niektorú z pomocných látok a tehotné ženy by mali liek podávať so zvýšenou opatrnosťou.

Pri zaobchádzaní s veterinárnym liekom (hlavne vo veľkochovoch) by sa mali používať ochranné gumové alebo latexové rukavice.

Ak sa po kontakte s liekom vyvinú symptómy ako začervenanie kože, opuch pier, tváre a očí, alebo sťažené dýchanie ihneď vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Gravidita:

U gravidných súk je potrebné presne dodržiavať dávkovanie.

Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia:

Nepodávať súčasne s liekmi na báze piperazínu a inými antiparazitikami.

Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá) ak sú potrebné:

Desaťnásobne zvýšená dávka nemá vedľajšie účinky na cieľové zvieratá.

Inkompatibility:

Neuplatňujú sa.

13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Liek sa nesmie likvidovať prostredníctvom odpadovej vody alebo odpadu v domácnostiach.

O spôsobe likvidácie liekov, ktoré už nepotrebujete, sa poraďte so svojim veterinárnym lekárom alebo lekárnikom. Tieto opatrenia by mali byť v súlade s ochranou životného prostredia.

14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍ SOMNEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV

05/2022

15. ĎALŠIE INFORMÁCIE

Len pre zvieratá.

Výdaj lieku nie je viazaný na veterinárny predpis.

Veľkosť balenia: 1 x 4 ml, 1 x 10 ml, 10 x 10 ml

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

Ak potrebujete akúkoľvek informáciu o tomto veterinárnom lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii.