

PŘÍBALOVÁ INFORMACE
CANIVERM forte tablety

1. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI A DRŽITELE POVOLENÍ K VÝROBĚ ODPOVĚDNÉHO ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE, POKUD SE NESHODUJE

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce odpovědný za uvolnění šarže:

Bioveta, a.s., Komenského 212/12, 683 23 Ivanovice na Hané, Česká republika

2. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU
CANIVERM forte tablety

Fenbendazolum, pyranteli embonas, praziquantelum

3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

1 tableta o hmotnosti 0,7 g obsahuje:

Léčivá(é) látka(y):

Fenbendazolum	150 mg
Pyranteli embonas	144 mg
Praziquantelum	50 mg

Oválné, nažloutlé bikonvexní tablety s drobnými skvrnami a oboustrannou dělicí rýhou uprostřed.

4. INDIKACE

Onemocnění způsobená hlísticemi a tasemnicemi psů, koček, kočkovitých a psovitých šelem.

(*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. KONTRAINDIKACE

Oční cysticerkóza a spinální neurocysticerkóza. Poškození jater.

Nepoužívat v případě přecitlivělosti na léčivé látky nebo na některou z pomocných látek.

6. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

Do několika hodin po podání se může objevit zvracení, kašovitá stolice, kopřivka, případně zvýšená teplota. Jedná se o reakci na uvolňované bílkoviny z odumírajících parazitů, nejedná se o reakci na léčivo. Přípravek může způsobit ospalost zvířete.

Jestliže zaznamenáte kterýkoliv z nežádoucích účinků a to i takové, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, nebo si myslíte, že léčivý přípravek není účinný, oznamte to, prosím, vašemu veterinárnímu lékaři.

7. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Psi, kočky. Kočkovité a psovitě šelmy.

8. DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA(Y) A ZPŮSOB PODÁNÍ

Jednorázové perorální podání.

Dávkování:

U mláďat se doporučuje odčervovat od 3. do 12. týdne stáří jednorázově v intervalu 3 týdnů a pak pravidelně každé 3 měsíce.

Štěňata, malá plemena psů a kočky:

- 1/2 tablety 0,7 g na 2 - 5 kg ž.hm.

Střední plemena psů:

- 1 tableta 0,7 g na 5 - 10 kg ž.hm.

Velká plemena psů a velké šelmy:

- 1 tableta 0,7 g na počatých 10 kg ž.hm.

9. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ

Tablety je možno podávat samostatně nebo zabalené do kousku krmiva. Nepodávat současně s mléčnou potravou.

Šelmám (kočkovité, psovitě) v zoologických zahradách, cirkusech apod. se doporučuje smíchat rozdrčené tablety dle váhy šelmy do masové koule a ty rozložit ve voliére dle počtu zvířat před ranním krmením.

Předcházejte poddávkování z důvodu nesprávného určení živé hmotnosti či nesprávným podáním léku.

10. OCHRANNÁ(É) LHŮTA(Y)

Není určeno pro potravinová zvířata.

11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávat mimo dohled a dosah dětí.

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Uchovávejte v suchu.

Chraňte před světlem.

Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti uvedené na krabičce a blistru nebo stripu po EXP.

12. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ

Zvláštní upozornění

Případné nežádoucí účinky je nutno konzultovat s veterinárním lékařem.

Přípravek se nesmí aplikovat zvířatům, která projevují příznaky jiného než střevního parazitárního onemocnění

Rezistence parazitů vůči kterékoliv skupině anthelmintik se může vyvinout po častém, opakovaném použití anthelmintik ze stejné skupiny.

Zvláštní opatření určené osobám, které podávají veterinární léčivý přípravek zvířatům

Lidé se známou přecitlivělostí na prazikvantel, pyrantel-embonát, fenbendazol nebo pomocné látky by neměli přicházet do kontaktu s tímto veterinárním léčivým přípravkem.

Při nakládání s přípravkem zabraňte vniknutí do očí včetně přenosu z rukou do očí. V případě vniknutí do očí propláchněte velkým množstvím vody.

V případě náhodného požití vyhledejte lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

Po použití si umyjte ruce.

Echinokokóza představuje riziko pro člověka. Vzhledem k tomu, že echinokokóza je onemocnění podléhající hlášení Světové organizaci pro zdraví zvířat (OIE), konkrétní pokyny pro ošetřování a následný postup a pokyny na ochranu osob, je třeba získat od kompetentního úřadu.

Březost

U březích fen je třeba přesně dodržovat dávkování.

Interakce s dalšími léčivými přípravky a další formy interakce

Nepodávat současně s přípravky na bázi piperazinu, případně jinými antiparazitiky.

Předávkování (symptomy, první pomoc, antidota)

Desetinásobně zvýšená dávka nemá vedlejší účinky na cílové druhy zvířat.

Inkompatibility

Nejsou známy.

13. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Všechn nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

14. DATUM POSLEDNÍ REVIZE PŘÍBALOVÉ INFORMACE

Září 2020

15. DALŠÍ INFORMACE

Pouze pro zvířata.

Velikosti balení: 2 tablety, 6 tablet, 100 tablet
Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

Platí pro balení 2 tablety a 6 tablet:

Veterinární léčivý přípravek je vydáván bez předpisu.

Platí pro balení 100 tablet:

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.