

Ziert BIJSLUITER
ZANTEL tabletten voor honden

1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant:
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Loughrea, Co. Galway, Ireland.

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL
ZANTEL tabletten voor honden

3. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) EN OVERIGE BESTANDD(E)N

Per tablet
Praziquantel 50.0 mg
Fenbendazole 500.0 mg

4. INDICATIE(S)

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

<u>Ascariden</u>	<i>Toxocara canis (larvaire en volwassen stadia)</i> <i>Toxascaris leonina (larvaire en volwassen stadia)</i>
<u>Haakwormen</u>	<i>Uncinaria stenocephalalarvaire en volwassen stadia)</i> <i>Ancylostoma caninum (larvaire en volwassen stadia)</i>
<u>Zweepwormen</u>	<i>Trichuris vulpis (volwassen stadia)</i>
<u>Lintwormen</u>	<i>Echinococcus granulosus</i> <i>Echinococcus multilocularis</i> <i>Dipylidium caninum</i> <i>Taenia pisiformis</i> <i>Taenia hydatigena</i>

5. CONTRA-INDICATIE(S)

Niet gebruiken bij puppies jonger dan 2 weken.

6. BIJWERKINGEN

Er zijn meldingen van braken bij honden na toediening van de voorgeschreven dosis. Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiter worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

7. DIERSOORT(EN) WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS
Honden

8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG(EN)

Zantel-tabletten worden oraal toegediend, zowel rechtstreeks als gemengd met een portie vlees, worst of ander voer. Dieetmaatregelen of vasten zijn niet noodzakelijk.

Om een correcte dosering te kunnen toedienen, moet het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk vastgesteld worden.

Een behandeling voor volwassen honden of puppies vanaf het spenen.

Zantel moet dagelijks worden toegediend in een dosis van 5 mg praziquantel en 50 mg

Fenbendazole 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

Verwijs naar afdeling 8

10. WACHTTIJD

Zie voorgaande.

11. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN BIJ BEWAREN

Geen speciale voorzorgen voor de bewaring van dit diergeneesmiddel

12. SPECIALE WAARSCHUWING(EN)

Aangezien één van de zowel bij hond als kat meest voorkomende lintwormen (*Dipylidium caninum*) wordt overgedragen door vlooiën en *D. caninum* een zeer korte prepatent periode 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.

Was de handen na toediening aan het dier

Laboratoriumstudies uitgevoerd op ratten, muizen en konijnen hebben geen enkel teratogeen of foetotoxisch effect van praziquantel en fenbendazole aangetoond. De veiligheid is niet getest voor drachtige teven. Het gebruik tijdens de dracht wordt daarom niet aanbevolen.

Veilig voor gebruik bij dieren in de lactatieperiode.

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.

13. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd

14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

Oktober 2012

15. OVERIGE INFORMATIE

Verpakkingsomvang:

20, 24, 30, 50, 60, 96, 100, 120 of 200 tabletten in houders.

2, 3, 4, 6, 8, 10, 12, 20, 24, 30, 48, 50, 60, 100, 120, 200 of 400 tabletten in foliestrips en doordrukfolie.

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

Houder : BE-V370797

Foliestrips : BE-V272492

Doordrukfolie: BE-V370806

Op diergeneeskundig voorschrift