

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Prazitel Plus XL, tabletės šunims

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vienoje tabletėje yra:

Veikliosios medžiagos:

prazikvantelio	175 mg,
pirantelio embonato	504 mg (atitinka 175 mg pirantelio),
febantelio	525 mg.

pagalbinės medžiagos:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis
Laktozės monohidratas
mikrokristalinė celiuliozė
magnio stearatas
bevandenis koloidinis silicio dioksidas
kroskarmeliozės natrio druska
natrio laurilsulfatas
kiaulienos kvapioji medžiaga

Geltonos spalvos pailga tabletė su laužimo linija abiejose pusėse.
Tabletes galima padalyti į dvi lygias dalis.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Šunys.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Suaugusiems šunims gydyti, esant mišrioms nematodų ir cestodų infekcijoms:

nematodų:

askaridžių: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (subrendusių ir vėlyvųjų nesubrendusių formų),
uncinarijų ir ankilostomų: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (subrendusių),
plaukagalvių: *Trichuris vulpis* (subrendusių);

cestodų:

kaspinočių: *Echinococcus* rūšių (*E. granulosus*, *E. multilocularis*), *Taenia* rūšių (*T. hydatigena*, *T. pisiformis*, *T. taeniaeformis*), *Dipylidium caninum* (subrendusių ir nesubrendusių formų).

3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti kartu su piperazino junginiais.

Negalima naudoti, esant padidėjusiam jautrumui veikliajai (-iosioms) medžiagai (-oms) ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

3.4. Specialieji įspėjimai

Blusos yra vienos labiausiai paplitusios kaspinočių rūšies *Dipylidium caninum* tarpiniai šeimininkai. Užsikrėtimas kaspinočiais kartojasi, jei neišnaikinami tarpiniai šeimininkai, pvz., blusos, pelės ir kt. Reikia vengti toliau išvardytų veiksmų, nes jie didina atsparumo išsivystymo riziką ir dėl to galiausiai gydymas gali tapti neveiksmingas:

- per dažnai ir pakartotinai naudoti tos pačios klasės antihelmintikus ilgą laiką;
- naudoti per mažomis dozėmis dėl neteisingai nustatyto kūno svorio ar neteisingo naudojimo.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Norint užtikrinti tinkamą dozę, kūno svoris turėtų būti nustatomas kiek įmanoma tiksliau.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai prarijus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

Laikantis geros higienos reikalavimų, asmenys, tabletes šuniui sudavę į burną arba sušėrę su ėdalų, po to turi nusiplauti rankas.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

Kitos atsargumo priemonės:

Echinokokoze kelia pavojų žmonėms. Kadangi echinokokoze yra liga, apie kurią reikia pranešti Pasaulinei gyvūnų sveikatos organizacijai (OIE), atitinkamos kompetentingos institucijos turi gauti konkrečias gydymo ir tolesnių veiksmų bei asmenų apsaugos gaires.

3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Šunys:

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Virškinimo trakto sutrikimai (viduriavimas, vėmimas) Letargija, anoreksija, hiperaktyvumas
---	---

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Taip pat žr. atitinkamus kontaktinius duomenis pakuotės lapelio 16 skyriuje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vaikingumas

Laboratoriniais tyrimais su avimis ir žiurkėmis, panaudojus dideles febantelio dozes, nenustatytas teratogeninis poveikis. Veterinarinio vaisto saugumas ankstyvuojų šuningumo laikotarpiu kalėms nebuvo nustatytas. Šuningumo metu naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudos ir rizikos santykį. Nerekomenduotina naudoti kalėms pirmąsias 4 šuningumo savaites. Gydant šuningas kales, negalima viršyti rekomenduojamų vaisto dozių.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Negalima naudoti kartu su piperazino junginiais, nes pirantelis ir piperazinas gali veikti antagonistškai.

Kartu naudojant kitus cholinerginius junginius, gali pasireikšti toksinis poveikis.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Vaistą reikia sušerti.

Rekomenduojama dozė yra 15 mg febantelio, 5 mg pirantelio (atitinka 14,4 mg pirantelio embonato) ir 5 mg prazikvantelio 1 kg kūno svorio. Tai atitinka vieną Prazitel Plus XL tabletę 35 kg kūno svorio.

Šunims, sveriantiems daugiau nei 35 kg, reikia duoti 1 Prazitel Plus XL tabletę ir atitinkamą kiekį Prazitel Plus tablečių (1 tabletę 10 kg kūno svorio).

Šunims, sveriantiems apie 17,5 kg, reikia duoti ½ Prazitel Plus XL tabletės.

Tabletes galima sušerti vienas arba sumaišytas su ėdalų. Prieš gydymą ar po jo alkinti gyvūno nereikia.

Jeigu yra pakartotinio užsikrėtimo pavojus, veterinarijos gydytojas gali patarti, ar reikia pakartotinai skirti vaistą ir kaip dažnai jį naudoti.

3.10. Perdozavimo simptomai (pirmosios pagalbos priemonės ir priešnuodžiai, jei būtina)

Prazikvantelio, pirantelio embonato ir febantelio derinį šunys toleruoja gerai. Saugumo tyrimų metu, viena 5 kartus didesnė už rekomenduojamą ar didesnė vaisto dozė retais atvejais sukėlė vėmimą.

3.11. Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinių ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką

Netaikytinos.

3.12. Išlauka

Netaikytina.

4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas:

QP52AA51.

4.2. Farmakodinamika

Šiame vaiste yra antihelmintinių medžiagų, veikiančių virškinimo trakto apvaliųjų kirmėles ir kaspinočius. Vaisto sudėtyje yra trys veikliosios medžiagos:

1. febantelis, probenzimidazolas,
2. pirantelio embonatas (pamoatas), tetrahidropirimidino darinys,
3. prazikvantelis, iš dalies hidrintas pirazinoizokvinolino darinys.

Šiame derinyje pirantelis ir febantelis veikia visus šunų nematodus (askarides, ankilostomas ir plaukagalvius). Ypač veikia *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* ir *Trichuris vulpis*.

Šis derinys sinergistiškai veikia nematodus, o febantelis efektyviai veikia *T. vulpis*.

Prazikvantelis veikia visas svarbias šunų cestodų rūšis, ypač – *Taenia* spp., *Dipylidium caninum*, *Echinococcus granulosus* ir *Echinococcus multilocularis*. Prazikvantelis veikia visus šiuos subrendusių ir nesubrendusių formų parazitus.

Prazikvantelis labai greitai absorbuojamas parazito paviršiuje ir pasiskirsto jo organizme. Atlikus tyrimus *in vitro* ir *in vivo*, nustatyta, kad prazikvantelis pažeidžia parazito išorinį dangalą, sukeldamas susitraukimą ir parazito paralyžį. Beveik akimirksniu parazito raumenys tetaniškai susitraukia ir greitai įvyksta sincitinio apvalkalo vakuolizacija. Šis greitas susitraukimas paaiškinamas divalenčių jonų, ypač kalcio, srautų pokyčiais.

Pirantelis veikia, kaip cholinerginis agonistas. Jis stimuliuoja parazito nikotino cholinerginius

receptorius, sukeldamas nematodų spastinį paralyžių ir tokiu būdu vykstant peristaltikai padėdamas pašalinti juos iš virškinamojo trakto.

Žinduolių organizme febantelio žiedas užsidaro, suformuodamas fenbendazolą ir oksibendazolą. Šie cheminiai dariniai antihelminčiai veikia slopindami tubulino polimerizaciją. Sutrinka mikrovamzdelių formavimasis, suardomos gyvybiškai svarbios struktūros, būtinos normalioms helminto funkcijoms. Sutrinka gliukozės įsisavinimas ir išsenka ląstelės ATF. Išsekus energetinėms medžiagoms, per 2–3 d. parazitas žūsta.

4.3. Farmakokinetika

Sugirdytas prazikvantelis beveik visiškai absorbuojamas iš žarnyno. Absorbuotas vaistas pasiskirsto po visus organus. Prazikvantelis kepenyse metabolizuojamas į neaktyvias formas ir išskiriamas su tulžimi. Per 24 val. išsiskiria daugiau nei 95 % naudotos dozės. Nemetabolizuoto prazikvantelio išsiskiria tik labai nedidelis kiekis.

Vaisto davus šunims, didžiausia prazikvantelio koncentracija kraujo plazmoje pasiekama maždaug po 2,5 val.

Pirantelio pamoato druska blogai tirpsta vandenyje, ši savybė sumažina absorbciją iš žarnyno ir leidžia vaistui pasiekti ir efektyviai veikti parazitus storojoje žarnoje. Absorbuotas pirantelio pamoatas greitai ir beveik visiškai metabolizuojamas į neaktyvius metabolitus, kurie greitai išskiriami su šlapimu.

Febantelis palyginus greitai absorbuojamas ir metabolizuojamas į keletą metabolitų, tokių kaip fenbendazolas ir oksfendazolas, kurie pasižymi antihelminciniu aktyvumu.

Vaisto davus šunims, didžiausios fenbendazolo ir oksfendazolo koncentracijos kraujo plazmoje pasiekiamos maždaug po 7–9 val.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Netaikytina.

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 5 metai.

Perlaužtų tablečių tinkamumo laikas – 14 dienų.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

Laikant nesunaudotas perlaužtas tabletes, jas kiekvieną kartą reikia įdėti į atidarytą lizdinės plokštelės vietą ir ją įdėti atgal į kartoninę dėžutę.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Lizdinės plokštelės iš PVC, PE ir PCTFE, padengtos 20 µm kieto aliuminio folija, po 2, 4, 5, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18 arba 20 tablečių.

Lizdinės plokštelės supakuotos į kartonines dėžutes po 2, 4, 5, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48, 50, 52, 56, 60, 64, 68, 70, 72, 76, 80, 84, 88, 92, 96, 98, 100, 104, 106, 108, 112, 116, 120, 140, 150, 180, 200, 204, 206, 208, 250, 280, 300, 500 arba 1000 tablečių.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

5.5. Specialiosios nesunaudotų veterinarinių vaistų ar su jų naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.

6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/12/2136/001-054

8. REGISTRAVIMO DATA

2012-09-07

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2025-06-29

10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Parduodama be recepto.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PRIEDAS
ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS**KARTONINĖ DĖŽUTĖ 2, 4, 5, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48 IR DAUGIAU TABLEČIŲ****1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Prazitel Plus XL, tabletės šunims

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Kiekvienoje tabletėje yra 175 mg prazikvantelio, 504 mg pirantelio embonato (atitinka 175 mg pirantelio) ir 525 mg febantelio;

3. PAKUOTĖS DYDIS

2 tabletės

4 tabletės

5 tabletės

6 tabletės

8 tabletės

10 tablečių

12 tablečių

14 tablečių

16 tablečių

18 tablečių

20 tablečių

24 tabletės

28 tabletės

30 tablečių

32 tabletės

36 tabletės

40 tablečių

42 tabletės

44 tabletės

48 tabletės

50 tablečių

52 tabletės

56 tabletės

60 tablečių

64 tabletės

68 tabletės

70 tablečių

72 tabletės
76 tabletės
80 tablečių
84 tabletės
88 tabletės
92 tabletės
96 tabletės
98 tabletės
100 tablečių
104 tabletės
106 tabletės
108 tabletės
112 tablečių
116 tablečių
120 tablečių
140 tablečių
150 tablečių
180 tablečių
200 tablečių
204 tabletės
206 tabletės
208 tabletės
250 tablečių
280 tablečių
300 tablečių
500 tablečių
1000 tablečių.

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys.

5. INDIKACIJA (-OS)

Šunims gydyti, esant mišrioms nematodų ir cestodų infekcijoms.

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Sušerti.

1 tabletė 35 kg kūno svorio.

Tabletes galima duoti tiesiai šuniui arba užmaskuoti maiste.

7. IŠLAUKA**8. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}

Perlaužtų tablečių tinkamumo laikas – 14 dienų.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI**10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“**

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/12/2136/001
LT/2/12/2136/002
LT/2/12/2136/003
LT/2/12/2136/004
LT/2/12/2136/005
LT/2/12/2136/006
LT/2/12/2136/007
LT/2/12/2136/008
LT/2/12/2136/009
LT/2/12/2136/010
LT/2/12/2136/011
LT/2/12/2136/012
LT/2/12/2136/013
LT/2/12/2136/014
LT/2/12/2136/015
LT/2/12/2136/016
LT/2/12/2136/017
LT/2/12/2136/018

LT/2/12/2136/019
LT/2/12/2136/020
LT/2/12/2136/021
LT/2/12/2136/022
LT/2/12/2136/023
LT/2/12/2136/024
LT/2/12/2136/025
LT/2/12/2136/026
LT/2/12/2136/027
LT/2/12/2136/028
LT/2/12/2136/029
LT/2/12/2136/030
LT/2/12/2136/031
LT/2/12/2136/033
LT/2/12/2136/034
LT/2/12/2136/035
LT/2/12/2136/036
LT/2/12/2136/037
LT/2/12/2136/038
LT/2/12/2136/039
LT/2/12/2136/040
LT/2/12/2136/041
LT/2/12/2136/042
LT/2/12/2136/043
LT/2/12/2136/044
LT/2/12/2136/045
LT/2/12/2136/046
LT/2/12/2136/047
LT/2/12/2136/048
LT/2/12/2136/049
LT/2/12/2136/050
LT/2/12/2136/051
LT/2/12/2136/052
LT/2/12/2136/053
LT/2/12/2136/054

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
LIZDINĖ PLOKŠTELĖ**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Prazitel Plus XL, tabletės šunims



2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

Kiekvienoje tabletėje yra 175 mg prazikvantelio, 504 mg pirantelio embonato (atitinka 175 mg pirantelio) ir 525 mg febantelio.

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Prazitel Plus XL, tabletės šunims

2. Sudėtis

Kiekvienoje kiaušienos kvapiosios medžiagos turinčioje tabletėje yra 175 mg prazikvantelio, 504 mg pirantelio embonato (atitinka 175 mg pirantelio) ir 525 mg febantelio.

Geltonos spalvos pailga tabletė su perlaužimo linija abiejose pusėse. Tabletę galima padalyti į dvi lygias dalis.

3. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Šunys.

4. Naudojimo indikacijos

Suaugusiems šunims gydyti, esant mišrioms nematodų ir cestodų infekcijoms:

nematodų:

askaridžių: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (subrendusių ir vėlyvųjų nesubrendusių formų),
uncinarijų ir ankilostomų: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (subrendusių),
plaukagalvių: *Trichuris vulpis* (subrendusių);

cestodų:

kaspinočių: *Echinococcus* rūšių (*E. granulosus*, *E. multilocularis*), *Taenia* rūšių (*T. hydatigena*, *T. pisiformis*, *T. taeniaeformis*), *Dipylidium caninum* (subrendusių ir nesubrendusių formų).

5. Kontraindikacijos

Negalima naudoti kartu su piperazino junginiais, nes pirantelis ir piperazinas gali veikti antagonistiskai.

Negalima naudoti, esant padidėjusiam jautrumui veikliajai (-iosioms) medžiagai (-oms) ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai

Blusos yra vienos labiausiai paplitusių kaspinočių rūšies *Dipylidium caninum* tarpiniai šeimininkai. Užsikrėtimas kaspinočiais kartoja, jei neišnaikinami tarpiniai šeimininkai, pvz., blusos, pelės ir kt. Reikia vengti toliau išvardytų veiksmų, nes jie didina atsparumo išsivystymo riziką ir dėl to galiausiai gydymas gali tapti neveiksmingas:

- per dažnai ir pakartotinai naudoti tos pačios klasės antihelmintikus ilgą laiką;
- naudoti per mažomis dozėmis dėl neteisingai nustatyto kūno svorio ar neteisingo naudojimo.

Specialiosios atsargumo priemonės, siekiant užtikrinti saugų naudojimą paskirties rūšių gyvūnams

Norint užtikrinti tinkamą dozę, kūno svoris turėtų būti nustatomas kiek įmanoma tiksliau.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai prarijus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

Laikantis geros higienos reikalavimų, asmenys, tabletes šuniui sudavę į burną arba sušėrę su ėdalų, po to turi nusiplauti rankas.
Tik veterinariniam naudojimui.

Vaikingumas

Laboratoriniais tyrimais su avimis ir žiurkėmis, panaudojus dideles febantelio dozes, nenustatytas teratogeninis poveikis. Veterinarinio vaisto saugumas ankstyvuojančiu šuningumo laikotarpiu kalėms nebuvo nustatytas. Šuningumo metu naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudos ir rizikos santykį. Nerekomenduojama naudoti kalėms pirmąsias 4 šuningumo savaites. Gydant šuningas kales, negalima viršyti rekomenduojamų vaisto dozių.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Negalima naudoti kartu su piperazino junginiais, nes pirantelis ir piperazinas gali veikti antagonistiskai.

Kartu naudojant kitus cholinerginius junginius, gali pasireikšti toksinis poveikis.

Perdozavimas

Prazikvantelio, pirantelio embonato ir febantelio derinį šunys toleruoja gerai. Saugumo tyrimų metu, viena 5 kartus didesnė už rekomenduojamą ar didesnė vaisto dozė retais atvejais sukėlė vėmimą.

Kitos atsargumo priemonės:

Echinokokozė kelia pavojų žmonėms. Kadangi echinokokozė yra liga, apie kurią reikia pranešti Pasaulinei gyvūnų sveikatos organizacijai (OIE), atitinkamos kompetentingos institucijos turi gauti konkrečias gydymo ir tolesnių veiksmų bei asmenų apsaugos gaires.

7. Nepageidaujamos reakcijos

Šunys:

Labai retais (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)
Virškinimo trakto sutrikimai (viduriavimas, vėmimas). Letargija, anoreksija, hiperaktyvumas

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokia nepageidaujamas reakcijas taip pat galite pranešti registruotojui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą:

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Vaistą reikia sušerti.

Rekomenduojama dozė yra 15 mg febantelio, 5 mg pirantelio (atitinka 14,4 mg pirantelio embonato) ir 5 mg prazikvantelio 1 kg kūno svorio. Tai atitinka vieną Prazitel Plus XL tabletę 35 kg kūno svorio. Šunims, sveriantiems daugiau nei 35 kg, reikia duoti 1 Prazitel Plus XL tabletę ir atitinkamą kiekį Prazitel Plus tablečių (1 tabletė 10 kg kūno svorio).

Šunims, sveriantiems apie 17,5 kg, reikia duoti ½ Prazitel Plus XL tabletės.
Tabletes galima sušerti vienas arba sumaišytas su ėdalų. Prieš gydymą ar po jo alkinti gyvūno nereikia.

Dozavimas

Kūno svoris, kg	Tabletės
~ 17,5 kg	½ Prazitel Plus XL tabletės
31–355	1 Prazitel Plus XL tabletė
36–40	1 Prazitel Plus XL+ ½ Prazitel Plus tabletės
41–45	1 Prazitel Plus XL+ 1 Prazitel Plus tabletė
46–50	1 Prazitel Plus XL + 1½ Prazitel Plus tabletės
51–55	1 Prazitel Plus XL + 2 Prazitel Plus tabletės
56–60	1 Prazitel Plus XL + 2½ Prazitel Plus tabletės
61–65	1 Prazitel Plus XL + 3 Prazitel Plus tabletės
66–70	2 Prazitel Plus XL tabletės

Tabletes galima padalyti į dvi lygias dalis.

Jeigu yra pakartotinio užsikrėtimo pavojus, veterinarijos gydytojas gali patarti, ar reikia pakartotinai skirti vaistą ir kaip dažnai jį naudoti.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Norint užtikrinti tinkamą dozę, kūno svoris turėtų būti nustatomas kiek įmanoma tiksliau.

10. Išlauka

Netaikytina.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo temperatūros sąlygų nereikia.

Negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės.

Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės mėnesio dienos.

Perlaužtų tablečių tinkamumo laikas – 14 dienų.

Laikant nesunaudotas perlaužtas tabletes, jas kiekvieną kartą reikia įdėti į atidarytą lizdinės plokštelės vietą ir ją įdėti atgal į kartoninę dėžutę.

12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas. Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

Šios priemonės turėtų padėti apsaugoti aplinką.

Veterinarijos gydytojas arba vaistininkas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama be recepto.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

LT/2/12/2136/001-054

2, 4, 5, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48, 50, 52, 56, 60, 64, 68, 70, 72, 76, 80, 84, 88, 92, 96, 98, 100, 104, 106, 108, 112, 116, 120, 140, 150, 180, 200, 204, 206, 208, 250, 280, 300, 500 arba 1 000 tablečių.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2025-06-29

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Co. Galway
AIRIJA
Telephone: +353 (0)91 841788
vetpharmacoviggroup@chanellegroup.ie