

PŘÍBALOVÁ INFORMACE

VITAMINTHE 240/30 mg/ml perorální pasta

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

VIRBAC

1^{ère} avenue LID 2065 m

06516 Carros

Francie

2. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

VITAMINTHE 240/30 mg/ml perorální pasta

Niklosamidum

Oxibendazolum

3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

1 ml žluté až hnědé, perorální pasty obsahuje:

Léčivé látky:

Niklosamidum.....240 mg

Oxibendazolum.....30 mg v 1ml

Pomocné látky:

Natrium-benzoát220 mg

4. INDIKACE

Léčba nematodóz a cestodóz (toxokaróza, ancylostomatóza, uncinarióza, tenióza).

5. KONTRAINDIKACE

Nejsou známy.

6. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

Nausea, vomitus, diarea.

Ve vzácných případech lze pozorovat letargii a neurologické příznaky (jako je třes, ataxie a nejistá chůze).

Četnost nežádoucích účinků je charakterizována podle následujících pravidel:

- velmi časté (nežádoucí účinek (nky) se projevil(y) u více než 1 z 10 ošetřených zvířat)
- časté (u více než 1, ale méně než 10 ze 100 ošetřených zvířat)

- neobvyklé (u více než 1, ale méně než 10 z 1000 ošetřených zvířat)
- vzácné (u více než 1, ale méně než 10 z 10000 ošetřených zvířat)
- velmi vzácné (u méně než 1 z 10000 ošetřených zvířat, včetně ojedinělých hlášení)

7. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Psi a kočky.

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

Obecně 0,5 ml přípravku/kg živé hmotnosti (1 dílek aplikátoru o obsahu 10ml na 2 kg ž.hm., 1 dílek aplikátoru o obsahu 25ml na 10 kg ž.hm.)

Mláďata (mezi 6. a 12. týdnem věku): 2x měsíčně

Dospělá zvířata: 2x ročně

Chovné feny: 3x ročně (při krytí, týden před porodem, 3-4 týdny po porodu).

9. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ

Podáváme perorálně na kořen jazyka nebo v krmivu.

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

10. OCHRANNÁ LHŮTA

Není určeno pro potravinová zvířata.

11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávat mimo dohled a dosah dětí.

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti uvedené na krabici.

12. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ

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

Během aplikace přípravku nekuřte, nejezte a nepijte. Po použití přípravku si umyjte ruce vodou a mýdlem. Při nakládání s veterinárním léčivým přípravkem by se měly používat gumové či latexové rukavice. Vyvarujte se kontaktu přípravku s pokožkou. V případě kontaktu přípravku s pokožkou, omyjte postižené místo vodou a mýdlem. V případě zasažení očí proplachujte dostatečným množstvím vody zasažené oko i pod víčky minimálně 15 minut. Pokud podráždění pokožky nebo očí přetrvává, vyhledejte lékařskou pomoc. V případě náhodného požití vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

V případě předávkování lze pozorovat neurologické příznaky jako je třes, ataxie a nejistá chůze.

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

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

14. DATUM POSLEDNÍ REVIZE PŘÍBALOVÉ INFORMACE

21. 2. 2023

15. DALŠÍ INFORMACE

Pouze pro zvířata.

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.