

BIJSLUITER**Exitel 230/20 mg gearomatiseerde filmomhulde tabletten voor katten****1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND**

Registratiehouder en fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,
Loughrea,
Co. Galway.
Ierland.

Verdeler

Omega Pharma Belgium NV
Paravet animal health division
Venecoweg 26, B-9810 Nazareth
België

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Exitel 230/20 mg gearomatiseerde filmomhulde tabletten voor katten.

Pyrantel, Praziquantel

3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Elke filmomhulde tablet bevat 230 mg Pyrantel embonaat en 20 mg Praziquantel.

Een witte tot gebroken witte, ronde, biconvexe filmomhulde tablet met een breeklijn aan een zijde en glad aan de andere kant..

4. INDICATIE(S)

Voor de behandeling van menginfecties veroorzaakt door de volgende gastro-intestinale rondwormen en lintwormen:

Rondwormen: *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*,

Lintwormen: *Dipylidium caninum*, *Taenia taeniaeformis*, *Echinococcus multilocularis*

5. CONTRA-INDICATIES

Niet gelijktijdig gebruiken met piperazine bevattende middelen.

Niet gebruiken bij kittens jonger dan een leeftijd van 6 weken.

Niet gebruiken bij dieren met een bekende overgevoeligheid voor de werkzame bestanddelen of één van de hulpstoffen.

6. BIJWERKINGEN

Geen, voor zover bekend

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 WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Katten

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

Dosering:

De aanbevolen dosering is: 20 mg/kg pyrantel (57,5 mg/kg pyrantel embonaat) en 5 mg/kg praziquantel.

Dit komt overeen met 1 tablet per 4 kg lichaamsgewicht.

Lichaamsgewicht	tabletten
1,0 – 2,0 kg	½
2,1 – 4,0 kg	1
4,1 – 6,0 kg	1 ½
6,1 – 8,0 kg	2

Toediening en duur van de behandeling:

Eenmalige orale toediening. De tablet dient direct aan de kat te worden toegediend, maar kan indien nodig verstopt worden in voer.

In geval van ascaride infestatie, met name in kittens, kan complete eliminatie niet verwacht worden, waardoor een risico op besmetting van mensen kan standhouden. Derhalve dient behandeling herhaald te worden met een passend product tegen rondwormen met 14 daagse intervallen tot 2-3 weken na spenen.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Voor correcte dosering dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk vastgesteld te worden.

10. WACHTTERMIJN

Niet van toepassing.

11. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Niet gebruiken na uiterste gebruikdatum vermeld op de blister en kartonnen doos.

Ongebruikte tablethelften niet bewaren.

Blister in buitenverpakking bewaren.

12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN**Speciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is**

Niet gebruiken tijdens dracht, maar mag gebruikt worden tijdens lactatie.

Na doseringen hoger dan 5 maal de aanbevolen dosering, zijn symptomen van intolerantie zoals braken waargenomen.

Parasitaire resistentie tegen een bepaalde klasse anthelmintica kan voorkomen na veelvuldig en herhaald gebruik van een anthelminticum van deze klasse.

Vlooien functioneren als tussengastheren voor een veelvoorkomend type lintworm – *Dipylidium caninum*. Een lintworminfestatie zal zeker terugkeren wanneer de tussengastheren zoals vlooien, muizen, etc. niet worden aangepakt.

Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door degene die het geneesmiddel aan de dieren toedient

In geval van accidentele ingestie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

In het kader van goede hygiëne, dienen personen die de tabletten direct aan de kat toedienen, of de tabletten aan het kattenvoer toevoegen, na afloop hun handen te wassen.

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

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

HIERVAN

Vraag aan uw dierenarts/apotheker hoe u overtollige geneesmiddelen verwijdt. Deze maatregelen dienen tevens ter bescherming van het milieu.

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

September 2014

15. OVERIGE INFORMATIE

2, 4, 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, 128, 136, 140, 144, 150, 152, 160, 168, 176, 180, 184, 192, 200, 204, 206, 208, 216, 224, 232, 240, 248, 250, 280, 300, 500 of 1000 tabletten.

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

BE-V462106 (PVC/PE/PCTFE blister)

BE-V462115 (PVC/ALU/georiënteerde polyamide blister)

Vrije aflevering