

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD**Kartonnen doos****1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Anthelmin 230 mg/20 mg filmomhulde tabletten

Voor geheugenstickers:

pyrantel embonate/praziquantel

2. GEHALTE AAN WERKZAME BESTANDDELEN

Elke film omhulde tablet bevat:

Pyrantel embonaat 230 mg (overeenkomend met 80 mg pyrantel)

Praziquantel 20 mg

3. VERPAKKINGSGROOTTE

2 x 1 tablet

4 x 1 tablet

10 x 1 tablet

30 x 1 tablet

50 x 1 tablet

100 x 1 tablet

4. DOELDIERSOORTEN

KATTEN

**5. INDICATIES**

Ter behandeling van gemengde infestaties met rondwormen, haakwormen en lintwormen

6. TOEDIENINGSWEGEN

Oraal gebruik.

1 tablet per 4 kg lichaamsgewicht.

Dosering:

5 mg praziquantel en 20 mg pyrantel base (57,5 mg pyrantel embonaat) per kg lichaamsgewicht.

Lichaamsgewicht	Tabletten
1,0 - 2,0 kg	1/2
2,1 - 4,0 kg	1
4,1 - 6,0 kg	1 1/2
6,1 - 8,0 kg	2

7. WACHTTIJDEN**8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM**

Exp. {mm/jjjj}

Houdbaarheid van gehalveerde tabletten na eerste opening van de primaire verpakking: 1 maand.

9. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Bewaar ongebruikte delen van de gehalveerde tabletten beneden 25°C. Elke keer dat een ongebruikt deel van de tablet wordt bewaard tot het volgende gebruik, moet het worden teruggeplaatst in de open blister en bewaard op een veilige plaats, buiten het zicht en bereik van kinderen.

10. VERMELDING “LEES VÓÓR GEBRUIK DE BIJSLUITER”

Lees vóór gebruik de bijsluiters.

11. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

12. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

13. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

KRKA

14. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

BE-V507066

15. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

**MINIMALE GEGEVENS DIE OP KLEINE PRIMAIRE VERPAKKINGSEENHEDEN
MOETEN WORDEN VERMELD****Doordrukstrip****1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Anthelmin

**2. KWANTITATIEVE GEGEVENS OVER DE WERKZAME BESTANDDELEN**

230 mg/20 mg

3. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

4. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

KRKA