

B. PŘÍBALOVÁ INFORMACE

PŘÍBALOVÁ INFORMACE

1. Název veterinárního léčivého přípravku

ZIPYRAN tablety pro psy

2. Složení

Každá tableta obsahuje

Léčivé látky:

Praziquantelum	50 mg
Pyrantelum (ut embonas)	50 mg
Febantelum	150 mg

Ploché světle žluté tablety, na jedné straně s dělicí rýhou ve tvaru kříže. Tablety lze dělat na stejné čtvrtiny.

3. Cílové druhy zvířat

Psi

4. Indikace pro použití

Léčba nejdůležitějších nematodóz a cestodóz.

Vnitřní parazitózy psů způsobené zejména druhy - *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*, *Trichuris vulpis*, *Echinococcus granulosus*, *Taenia hydatigena*, *Dipylidium caninum*.

5. Kontraindikace

Nepodávejte výrazně oslabeným, vysíleným zvířatům.

Nepoužívejte u fen v prvních čtyřech týdnech březosti.

6. Zvláštní upozornění

Zvláštní upozornění:

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

Zvláštní opatření pro bezpečné použití u cílových druhů zvířat:

K zabránění reinfestace je nutná asanace příbytků.

Nezkrmovat vnitřnosti.

Zvláštní opatření pro osobu, která podává veterinární léčivý přípravek zvířatům:

V případě náhodného požití vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

Po použití přípravku si umyjte ruce.

Březost:

Nepoužívat u fen během prvních čtyř týdnů březosti.

Interakce s jinými léčivými přípravky a další formy interakce:

Vzhledem k cholinergickým vlastnostem pyrantelu, požití tohoto veterinárního léčivého přípravku s jinými cholinergickými nebo anticholinergickými přípravky může zvýšit jejich toxicitu.

Nepodávejte společně s přípravky obsahujícími piperazin a organofosfáty.

Předávkování:

Vzhledem k dostatečně velké toleranci se předávkování nepředpokládá. Čtyřnásobně vyšší dávka než je terapeutická může způsobit digestivní potíže (nevolnost, koliku, průjem). I když se jedná o přechodný stav, měl by být konzultován s veterinárním lékařem.

Zvláštní omezení použití a zvláštní podmínky pro použití:

Neuplatňuje se.

7. Nežádoucí účinky

Psi:

Velmi vzácné (<1 zvíře / 10 000 ošetřených zvířat, včetně ojedinělých hlášení):	Anorexie Letargie Gastrointestinální poruchy (průjem a zvracení)
---	--

Hlášení nežádoucích účinků je důležité. Umožňuje nepřetržité sledování bezpečnosti přípravku. Jestliže zaznamenáte jakékoliv nežádoucí účinky, a to i takové, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, nebo si myslíte, že léčivo nefunguje, obraťte se prosím nejprve na svého veterinárního lékaře. Nežádoucí účinky můžete hlásit také držitel rozhodnutí o registraci <nebo místní zástupce držitele rozhodnutí o registraci> s využitím kontaktních údajů uvedených na konci této příbalové informace nebo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv

Hudcova 232/56a

621 00 Brno

e-mail: adr@uskvbl.cz

Webové stránky: <http://www.uskvbl.cz/cs/farmakovigilance>

8. Dávkování pro každý druh, cesty a způsob podání

Perorální podání.

Přímé perorální podání nebo podání prostřednictvím krmiva.

Hladovka nebo zvláštní dieta není nutná.

Doporučené dávkování:

Hmotnost zvířete (kg)	Tableta
Štěňata a malí psi:	
0,5 – 2	¼
2 – 5	½
5 – 10	1
Střední psi:	
10 – 20	2
20 – 30	3
Velcí psi:	
30 – 40	4

9. Informace o správném podávání

Dávka by neměla překročit 4 tablety pro psa těžšího než 40 kg. Pro běžné odčervení stačí jednorázové podání, které by mělo být opakováno každé tři měsíce jako běžné rutinní ošetření. V oblastech se zvýšenou infestací může být léčba opakována po 14 dnech. To je zvláště vhodné v oblastech s vyšším výskytem vektorů - blech, komárů a při výskytu *Toxocara canis* s ohledem na migrující larvy.

Předcházejte poddávkování z důvodu nesprávného určení živé hmotnosti či nesprávného podání léku.

10. Ochranné lhůty

Neuplatňuje se.

11. Zvláštní opatření pro uchovávání

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

Tento veterinární léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky pro uchovávání. Nepoužívejte tento veterinární léčivý přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na krabici po Exp. Doba použitelnosti končí posledním dnem v uvedeném měsíci. Nepoužité tablety zlikvidujte.

12. Zvláštní opatření pro likvidaci

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domovního odpadu.

Všechny nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, likvidujte odevzdáním v souladu s místními požadavky a platnými národními systémy sběru. Tato opatření napomáhají chránit životní prostředí.

O možnostech likvidace nepotřebných léčivých přípravků se poraďte s vaším veterinárním lékařem nebo lékárníkem.

13. Klasifikace veterinárních léčivých přípravků

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

14. Registrační čísla a velikosti balení

96/061/99-C

Velikosti balení:

Kartonová krabička s 1 blistrem po 2 tabletách.

Kartonová krabička s 1 blistrem po 10 tabletách.

Kartonová krabička s 25 blistry po 10 tabletách.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

15. Datum poslední revize příbalové informace

7. 4. 2025

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku jsou k dispozici v databázi přípravků Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku naleznete také v národní databázi (<https://www.uskvbl.cz>).

16. Kontaktní údaje

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce odpovědný za uvolnění šarže:

LABORATORIOS CALIER, S.A.
C/ Barcelonès, 26 (Pla del Ramassar)
08520 Les Franqueses del Vallès
Barcelona
Španělsko

Místní zástupci a kontaktní údaje pro hlášení podezření na nežádoucí účinky:

M+H vet s.r.o.
Sídlo: Londýnská 730/59, 12000 PRAHA 2
Česká republika
Tel.: +420731616900
e-mail: mhvet@mhvet.cz

Pokud chcete získat informace o tomto veterinárním léčivém přípravku, kontaktujte prosím příslušného místního zástupce držitele rozhodnutí o registraci.