
PŘÍBALOVÁ INFORMACE

Zantel

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:

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

2. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Zantel

3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

Jedna tableta obsahuje:

Praziquantelum 50,0 mg

Fenbendazolium 500,0 mg

4. INDIKACE

Širokospektré anthelmintikum pro léčbu smíšených invazí vyvolaných hlísticemi a tasemnicemi u psů.

<u>Škrkavky</u>	<i>Toxocara canis</i> (vývojová stadia, dospělci) <i>Toxascaris leonina</i> (vývojová stadia, dospělci)
<u>Měchovci</u>	<i>Uncinaria stenocephala</i> (vývojová stadia, dospělci) <i>Ancylostoma caninum</i> (vývojová stadia, dospělci)
<u>Tenkohlavci</u>	<i>Trichuris vulpis</i> (dospělí jedinci)
<u>Tasemnice</u>	<i>Echinococcus granulosus</i> <i>Echinococcus multilocularis</i> <i>Dipylidium caninum</i> <i>Taenia pisiformis</i> . <i>Taenia hydatigena</i>

5. KONTRAINDIKACE

Zantel by neměl být podáván štěňatům mladším než 2 týdny.

6. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

U psů po podání doporučené dávky bylo zaznamenáno zvracení.

Jestliže zaznamenáte jakékoliv závažné nežádoucí účinky či jiné reakce, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, oznamte to, prosím, vašemu veterinárnímu lékaři.

7. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Psi

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

Tablety Zantel se podávají perorálně, buď přímo nebo zamíchané v porci masa nebo uzeniny nebo smíchané s krmivem. Dietetická opatření nebo hladovka nejsou nutná. Živá hmotnost by měla být stanovena co nejpřesněji jak je možné z důvody dodržení správné dávky.

Léčba dospělých psů a odstavených štěňat

Zantel má být podáván v dávce 5 mg praziquantelu a 50 mg fenbendazolu na 1kg živé hmotnosti psa (což odpovídá 1 tabletě na 10 kg ž.hm.) denně, ve dvou po sobě následujících dnech.

Například:

Malí psi a odstavená štěňata

0,5 – 2,5 kg živé hmotnosti	¼ tablety
2,5 - 5 kg živé hmotnosti	½ tablety
6 - 10 kg živé hmotnosti	1 tableta

Středně velcí psi

11 - 15 kg živé hmotnosti	1½ tablety
16 - 20 kg živé hmotnosti	2 tablety
21 - 25 kg živé hmotnosti	2½ tablety
26 - 30 kg živé hmotnosti	3 tablety

Velcí psi

31 - 35 kg živé hmotnosti	3½ tablety
36 - 40 kg živé hmotnosti	4 tablety

Studie nebyly prováděny u psů s živou hmotností vyšší než 40 kg

9. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ

Viz bod 8

10. OCHRANNÁ LHŮTA

Není určeno pro potravinová zvířata.

11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Tento veterinární léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky pro uchovávání.

Uchovávat mimo dosah dětí.

12. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ

Po aplikaci přípravku si umyjte ruce.

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

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

14. DATUM POSLEDNÍ REVIZE PŘÍBALOVÉ INFORMACE

29.08. 2023

15. DALŠÍ INFORMACE

Velikosti balení:

Lahev: 20, 24, 30, 50, 60, 96, 100, 120 a 200 tablet v lahvi

Blistr nebo strip: 2, 3, 4, 6, 8, 10, 12, 20, 24, 30, 48, 50, 60, 96, 100, 120, 200 a 400 tablet.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.