

## VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

### 1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Caniverm, tabletės

### 2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vienoje 0,175 g arba 0,7 g tabletėje atitinkamai yra:

#### veikliosios (-ių) medžiagos (-ų):

fenbendazolo	37,5 arba 150 mg,
pirantelio embonato	36 arba 144 mg,
prazikvantelio	12,5 arba 50 mg.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

### 3. VAISTO FORMA

Tabletės 0,7 g

Ovalios, gelsvos išgaubtos tabletės su mažomis dėmelėmis ir abipuse įrėžimo (perlaužimo) linija viduryje.

Tabletės 0,175 g

Apskritos, gelsvos tabletės su mažomis dėmelėmis ir vienoje pusėje padaryta įrėžimo (perlaužimo) linija.

### 4. KLINIKINIAI DUOMENYS

#### 4.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Šunys ir katės.

Laukiniai šuniniai bei katiniai gyvūnai.

#### 4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Šunims, katėms bei laukiniams šuniniams ir katinams gyvūnams, užsikrėtusiems nematodais bei cestodais (*Toxocara canis*, *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*, *Trichuris vulpis*, *Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Taenia* spp., *Multiceps multiceps*, *Mesocestoides* spp.), dehelmintizuoti ir užsikrėtimo profilaktikai.

#### 4.3. Kontraindikacijos

Negalima gydyti užsikrėtusių akių cisticerkoze bei nugaros smegenų neurocisticerkoze gyvūnų bei sutrikus kepenų veiklai.

Negalima naudoti vienu metu su piperazino preparatais ar kitais antiparazitiniais vaistais.

#### 4.4. Specialieji įspėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Dėl galimų nepalankių reakcijų būtina pasitarti su veterinarijos gydytoju.

Vaisto negalima naudoti sergantiems kitomis nei gyvūnams, išskyrus sergantiems žarnyno ligomis.

#### **4.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės**

##### Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Vaisto negalima naudoti gyvūnams, turintiems kitų nei žarnyno parazitinės ligos požymių. Venkite nepakankamo dozavimo, neteisingai nustatčius gyvąjį svorį ar vaistą neteisingai vartojant.

##### Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Žmonės su jiems žinomu didesniu jautrumu prazikvanteliui, pirantelio embonatui, fenbendazolui ar pagalbinėms medžiagoms neturėtų šio veterinarinio vaisto liesti.

Dirbdami su vaistu venkite patekimo į akis, įskaitant patekimą palietus akis rankomis. Patekus į akis, jas praplaukite dideliu kiekiu vandens.

Atsitiktinai prarijus, kreipkitės į gydytoją ir parodykite informacinį lapelį ar etiketę.

Po naudojimo nusiplaukite rankas.

Echinokokozė kelia pavojų žmonėms. Kadangi echinokokozė yra liga, apie kurią reikia pranešti Pasaulio gyvūnų sveikatos organizacijai (OIE), konkrečias instrukcijas dėl gydymo ir tolesnės tvarkos ir veiksmų, susijusių su žmonių apsauga, turi suteikti kompetentinga institucija.

#### **4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)**

Praėjus kelioms valandoms po panaudojimo, dėl reakcijos į žūstančių helmintų išskiriamus baltymus, gydyti gyvūnai gali pradėti vemti, suminkštėti išmatos, atsirasti išbėrimų ar pakilti kūno temperatūra. Gyvūnai gali tapti mieguisti.

#### **4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu**

Naudojant šuningoms kalėms, būtina tiksliai laikytis nurodytų dozių.

#### **4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos**

Negalima naudoti vienu metu su piperazino preparatais ar kitais antiparazitiniais vaistais.

#### **4.9. Dozės ir naudojimo būdas**

Šuniukui, mažos veislės šuniui ar katei reikia skirti vieną 0,175 g tabletę arba pusę 0,7 g tabletės 0,5–2 kg kūno svorio.

Vidutinės veislės šuniui reikia skirti keturias 0,175 g tabletes arba vieną 0,7 g tabletę 5–10 kg kūno svorio.

Didelės veislės šuniui ar laukiniam gyvūnui reikia skirti vieną 0,7 g tabletę 10 kg kūno svorio.

Tabletes reikia sušerti vienas arba su gabalėliu ėdesio. Negalima šerti su pieno produktais. Vaisto dozę reikia sušerti per kartą.

Rekomenduotina gyvūnams (katiniams, šuniniams) tabletes (atitinkamai pagal svorį) susmulkinti ir įmaišyti į mėsos gumulą. Tokių mėsos gumulų reikia išmėtyti narve prieš rytinį šėrimą atitinkamai narve esančių gyvūnų skaičiui.

Jaunus gyvūnus dehelmintizuoti reikia nuo 3-ios iki 12-os savaitės amžiaus vieną kartą, po to – po trijų savaičių, vėliau – kas tris mėnesius.

#### **4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina**

Šimtą kartų didesnė nei rekomenduotina vaisto dozė paskirties gyvūnams šalutinio poveikio nesukelia.

#### **4.11. Išlauka**

Netaikytina.

## 5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: antihelmintikai.

ATCvet kodas: QP52A.

**Fenbendazolas** – tai benzimidazolų darinys. Tai plataus veikimo spektro medžiaga, kuri veikia nematodus, plaučių helmintus, tam tikras kaspinoočius ir cestodų rūšis.

Helmintai fenbendazolą praryja ir jis pradeda slopinti struktūrinio baltymo, tubulino, polimerizaciją nervų aksonų viduje. Taip sutrinka transportas parazito absorbuojančiose ląstelėse.

Fenbendazolas veikia jautresius suaugusius ir nesubrendusių formų helmintus.

Iš virškinimo trakto fenbendazolas absorbuojamas lėtai, didžiausia koncentracija kraujo plazmoje priklauso nuo naudotos dozės: skyrus 5 mg/kg kūno svorio – susidaro per 24 val., skyrus 100–150 mg/kg kūno svorio – per kelias valandas. Iš organizmo fenbendazolas ir jo metabolitai daugiausiai išsiskiria su išmatomis, apie 10 % medžiagos išsiskiria su šlapimu.

**Pirantelio pamoatas** – tai tetrahidropirimidinų darinys. Tai plataus spektro antihelmintikas, gerai veikiantis *Toxocara canis*, *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*. Pirantelio pamoatas vidutiniškai veikia *Ancylostoma* ir *Necator* rūšių nematodus, mažiau veikia *N. americanus*. Jis neveikia trichurių ir strongiloidų. Jis antagonistiškai veikia cholinerginius nikotino receptorių ganglijuose, sukelia spastinį helmintų nervų ir raumenų paralyžių.

Pirantelio pamoatas žarnose veikia jautresius suaugusius ir nesubrendusių formų helmintus, tačiau neveikia į audinius migravusių formų helmintų. Pirantelis neveikia vermicideiškai ar ovideiškai.

Iš virškinimo trakto pirantelio pamoatas absorbuojamas lėtai, didžiausia jo koncentracija kraujo plazmoje susidaro per 1–3 val. Beveik pusė naudotos dozės išsiskiria nepakitusi su išmatomis, mažiau nei 15 % dozės išsiskiria nepakitusi ar metabolitų formos su šlapimu.

**Prazikvantelis** – tai sintetinis izochinolino-pirazino darinys, šiek tiek tirpus vandenyje.

Jis veikia unikalai, nes naikina šizostomas, tuo pačiu metu veikia kepenų trematodus ir kaspinoočius.

Jis neveikia *Fasciola hepatica* ir *F. hydatidosis*. Prazikvantelis didina ląstelių membranų pralaidumą kalcio jonams, dėl ko susitraukia parazito raumenys. Jis sukelia raumenų paralyžių, nes depoliarizuoja ląsteles slopina nervų ir raumenų plokštelių cholinesterazę.

Prazikvantelis sukelia tegumento vakuolizaciją ir irimą, dėl to parazitas žūsta. Nors *F. hepatica* prazikvantelį absorbuoja, jokia reakcija parazito organizme nevyksta. Gyvūnams užsikrėtus šizostomomis, prazikvantelis veikia suaugusius ir nesubrendusių formų helmintus.

Sušertas prazikvantelis greitai absorbuojamas ir jo biologinis prieinamumas yra apie 80 %. Didžiausia nepakitusio vaisto koncentracija kraujo serume susidaro per 1–3 val., naudojus gydymosiomis dozėmis. Prazikvantelio koncentracija cerebrospinaliniame skystyje būna tik 14–20 % esančios kraujo plazmoje. Koncentracija tulžyje būna beveik tris kartus didesnė, nei veniniame kraujyje. Pirmojo paspažo metu didžioji dauguma vaisto kepenyse greitai metabolizuojama į neaktyvius mono ir polihidroksil darinius. Prazikvantelio pusinės eliminacijos iš plazmos laikas yra 1–1,5 val., o jo svarbiausių metabolitų – 4–6 val. Iš organizmo išsiskiria daugiausiai metabolitų formos per inkstus. Per 24 val. išsiskiria 70 % naudotos dozės, per 4 d. – 80 %.

Veikliųjų medžiagų – febantelio ir pirantelio pamoato, darinys stipriai veikia sinergetiškai. Vienas pirantelio pamoatas veikia daugiausiai 75 %, febantelis – 45 %, o dviejų medžiagų darinys jau veikia daugiau nei 90 %.

Visų trijų medžiagų derinio dehelmintizuojamasis poveikis yra dar didesnis, nes kartu jų veikimo spektras apima platesnį parazitų ratą.

## 6. FARMACINIAI DUOMENYS

### 6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Mikrokristalinė celiuliozė,  
laktozės monohidratas,  
bulvių krakmolai,  
magnio stearatas,  
povidonas K 90,  
bevandenis koloidinis silicio dioksidas,

žuvų (sardinių) aromatas.

## **6.2. Pagrindiniai nesuderinamumai**

Negalima naudoti vienu metu su piperazino preparatais ar kitais antiparazitiniais vaistais.

## **6.3. Tinkamumo laikas**

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 2 metai.

## **6.4. Specialieji laikymo nurodymai**

Laikyti sandariai uždarytoje originalioje pakuotėje, ne aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje, sausoje vietoje.

Saugoti nuo šviesos.

## **6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys**

Aliumininės-PVC lizduotės po 2 ar 6 tabletes (0,175 ar 0,7 g), kartoninėse dėžutėse po 1 lizduotę. Metalizuotos PET-PE plėvelės paketėliai po 1 tabletę (0,175 ar 0,7 g), kartoninėse dėžutėse po 100 paketėlių.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

## **6.6. Specialiosios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos**

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

## **7. REGISTRUOTOJAS**

Bioveta, a.s.  
Komenského 212  
683 23 Ivanovice na Hané  
Čekijos Respublika

## **8. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)**

LT/2/03/1581/001-006

## **9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA**

Registravimo data 2003-09-02.

Perregistravimo data 2008-10-10.

## **10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA**

2021-07-08

## **DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI**

Nėra.

## ŽENKLINIMAS

**DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS**

**KARTONINĖ DĖŽUTĖ**

### **1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Caniverm, tabletės

### **2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)**

Vienoje 0,175 g tabletėje yra 37,5 mg fenbendazolo, 36 mg pirantelio embonato ir 12,5 mg prazikventelio.

Vienoje 0,7 g tabletėje yra 150 mg fenbendazolo, 144 mg pirantelio embonato ir 50 mg prazikvantelio.

### **3. VAISTO FORMA**

0,175 g tabletės

0,7 g tabletės

### **4. PAKUOTĖS DYDIS**

2 tabletės (0,175 g)

6 tabletės (0,175 g)

100 tablečių (0,175 g)

2 tabletės (0,7 g)

6 tabletės (0,7 g)

100 tablečių (0,7 g)

### **5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)**

Šunims ir katėms. Laukiniams šuniniams bei katinams gyvūnams.

### **6. INDIKACIJA (-OS)**

Šunims, katėms bei laukiniams šuniniams ir katinams gyvūnams, užsikrėtusiems nematodais bei cestodais dehelmintizuoti, ir užsikrėtimo profilaktikai.

### **7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS**

Sušerti.

### **8. IŠLAUKA**

**9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA**

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

**10. TINKAMUMO DATA**

Tinka iki

**11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS**

Laikyti sandariai uždarytoje originalioje pakuotėje ne aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje, sausoje vietoje. Saugoti nuo šviesos.

**12. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ  
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

**13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI  
NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA**

Tik veterinariniam naudojimui.

**14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“**

Saugoti nuo vaikų.

**15. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Bioveta, a.s.  
Komenského 212  
683 23 Ivanovice na Hané  
Čekijos Respublika

**16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)**

LT/2/03/1581/001  
LT/2/03/1581/002  
LT/2/03/1581/003  
LT/2/03/1581/004  
LT/2/03/1581/005  
LT/2/03/1581/006

**17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS**

Serija

## ŽENKLINIMAS

### MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ PAKETĖLIS

#### 1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Caniverm, tabletės

#### 2. VEIKLIOSIOS (-IŲJŲ) MEDŽIAGOS (-Ų) KIEKIS

Vienoje tabletėje yra 37,5 mg fenbendazolo, 36 mg pirantelio embonato ir 12,5 mg prazikvantelio.  
Vienoje tabletėje yra 150 mg fenbendazolo, 144 mg pirantelio embonato ir 50 mg prazikvantelio.

#### 3. KIEKIS (SVORIS, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)

0,175 g tabletė (0,5–2 kg kūno svorio)  
0,7 g tabletė (5–10 kg kūno svorio)

#### 4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Sušerti.  
Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

#### 5. IŠLAUKA

#### 6. SERIJOS NUMERIS

Serijs {numeris}

#### 7. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}

#### 8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariam naudojimui.

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ AR  
JUOSTELIŲ  
LIZDUOTĖ**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Caniverm, tabletės

**2. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO PAVADINIMAS**

Bioveta, a.s.

**3. TINKAMUMO DATA**

Tinka iki

**4. SERIJOS NUMERIS**

Serija

**5. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“**

Tik veterinariniam naudojimui.



**INFORMACINIS LAPELIS**  
CANIVERM, tabletės

**1. REGISTRUOTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

Bioveta, a.s.  
Komenského 212  
683 23 Ivanovice na Hané  
Čekijos Respublika

**2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

CANIVERM, tabletės

**3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS**

Vienoje 0,175 g arba 0,7 g tabletėje atitinkamai yra:

**veikliųjų medžiagų:**

fenbendazolo	37,5 arba 150 mg,
pirantelio embonato	36 arba 144 mg,
prazikvantelio	12,5 arba 50 mg.

**4. INDIKACIJA (-OS)**

Šunims, katėms bei laukiniams šuniniams ir katiniais gyvūnams, užsikrėtusiems nematodais bei cestodais (*Toxocara canis*, *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*, *Trichuris vulpis*, *Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Taenia* spp., *Multiceps multiceps*, *Mesocestoides* spp.), dehelmintizuoti ir užsikrėtimo profilaktikai.

**5. KONTRAINDIKACIJOS**

Negalima gydyti užsikrėtusių akių cisticerkoze bei nugaros smegenų neurocisticerkoze gyvūnų bei sutrikus kepenų veiklai.

Negalima naudoti vienu metu su piperazino preparatais ar kitais antiparazitiniais vaistais.

**6. NEPALANKIOS REAKCIJOS**

Praėjus kelioms valandoms po panaudojimo, dėl reakcijos į žūstančių helmintų išskiriamus baltymus, gydyti gyvūnai gali pradėti vemti, suminkštėti išmatos, atsirasti išbėrimų ar pakilti kūno temperatūra. Gyvūnai gali tapti mieguisti.

Pastebėjus bet kokį sunkų poveikį ar kitą šiame informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarinės gydytoją.

**7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)**

Šunys ir katės. Laukiniai šuniniai bei katiniai gyvūnai.

## **8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI**

Šuniukui, mažos veislės šuniui ar katei reikia skirti vieną 0,175 g tabletę arba pusę 0,7 g tabletės 0,5–2 kg kūno svorio.

Vidutinės veislės šuniui reikia skirti keturias 0,175 g tabletes arba vieną 0,7 g tabletę 5–10 kg kūno svorio.

Didelės veislės šuniui ar laukiniam gyvūnui reikia skirti vieną 0,7 g tabletę 10 kg kūno svorio.

Tabletes reikia sušerti vienas arba su gabalėliu ėdesio. Negalima šerti su pieno produktais. Vaisto dozę reikia sušerti per kartą.

Rekomenduotina gyvūnams (katinams, šuniniams) tabletes (atitinkamai pagal svorį) susmulkinti ir įmaišyti į mėsos gumulą. Tokių mėsos gumulų reikia išmėtyti narve prieš rytinį šėrimą atitinkamai narve esančių gyvūnų skaičiui.

Jaunus gyvūnus dehelmintizuoti reikia nuo 3-ios iki 12-os savaitės amžiaus vieną kartą, po to – po trijų savaitžių, vėliau – kas tris mėnesius.

## **9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO**

Nėra.

## **10. IŠLAUKA**

Netaikytina.

## **11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI**

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti sandariai uždarytoje originalioje pakuotėje ne aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje, sausoje vietoje. Saugoti nuo šviesos.

## **12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI**

Dėl galimų nepalankių reakcijų būtina pasitarti su veterinarijos gydytoju.

Vaisto negalima naudoti ligotiems gyvūnams, išskyrus sergantiems žarnyno ligomis.

Naudojant šuningoms kalėms, būtina tiksliai laikytis nurodytų dozių.

Negalima naudoti vienu metu su piperazino preparatais ar kitais antiparazitiniais vaistais.

Šimtą kartų didesnė nei rekomenduotina vaisto dozė paskirties gyvūnams šalutinio poveikio nesukelia.

## **13. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

## **14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIO PATVIRTINIMO DATA**

2021-07-08

## **15. KITA INFORMACIJA**

Farmakoterapinė grupė: antihelminčiai.  
ATCvet kodas: QP52A.

Parduodama be recepto.

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su rinkodaros teisės turėtojo vietiniu atstovu.