

**I PRIEDAS**  
**VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS**

## 1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Exitel Plus, tabletės šunims

## 2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vienoje tabletėje yra:

### Veiklioji (-iosios) medžiaga (-os):

|                |                                              |
|----------------|----------------------------------------------|
| prazikvantelio | 50 mg,                                       |
| pirantelio     | 50 mg (atitinka 144 mg pirantelio embonato), |
| febantelio     | 150 mg.                                      |

### pagalbinė (-s) medžiaga (-os):

| Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis |
|------------------------------------------------------------------|
| Laktozės monohidratas,                                           |
| mikrokristalinė celiuliozė,                                      |
| magnio stearatas,                                                |
| koloidinis bevandenis silicio dioksidas,                         |
| kroskarmeliozės natrio druska,                                   |
| natrio laurilsulfatas,                                           |
| kiaulienos skonį suteikianti medžiaga.                           |

Šviesiai geltona tabletė su kryžmine laužimo linija vienoje pusėje.  
Tabletes galima padalinti į dvi lygias puses arba lygius ketvirčius.

## 3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

### 3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys.

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

Šunims gydyti, esant mišrioms nematodų ir cestodų infekcijoms:

#### nematodų:

askaridžių: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (subrendusių ir vėlyvųjų nesubrendusių formų),  
uncinarijų ir ankilostomų: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (subrendusių),  
plaukagalvių: *Trichuris vulpis* (subrendusių);

#### cestodų:

kaspinuočių: *Echinococcus* rūšių (*E. granulosus*, *E. multilocularis*), *Taenia* rūšių (*T. hydatigena*,  
*T. pisiformis*, *T. taeniaeformis*), *Dipylidium caninum* (subrendusių ir nesubrendusių formų).

### 3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti kartu su piperazino junginiais.

Negalima naudoti, esant padidėjusiam jautrumui veikliosioms medžiagoms ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

### 3.4. Specialieji įspėjimai

Blusos yra vienos labiausiai paplitusios kaspinočių rūšies *Dipylidium caninum* tarpiniai šeimininkai. Užsikrėtimas kaspinočiais kartojasi, jei neišnaikinami tarpiniai šeimininkai, pvz., blusos, pelės ir kt. Jaunesnių kaip 6 sav. amžiaus šuniukų užsikrėtimas kaspinočiais yra mažai tikėtinas. Parazitų atsparumas tam tikros klasės antihelmintikams gali išsivystyti dažnai ir pakartotinai naudojant tos klasės antihelmintiką.

Nereikalingas antiparazitinių vaistų vartojimas arba naudojimas nukrypstant nuo preparato charakteristikų santraukoje pateiktų nurodymų gali padidinti atsparumo parinkimo spaudimą ir sumažinti veiksmingumą. Sprendimas naudoti produktą turėtų būti pagrįstas patvirtintus kiekvieno atskiro gyvūno parazitų rūšį ir naštą arba infekcijos riziką pagal epidemiologines ypatybes.

Jei nėra rizikos užsikrėsti nematodais ar cestodais, reikia naudoti siauro spektro preparatą.

Reikėtų apsvarstyti galimybę, kad kiti tame pačiame namų ūkyje esantys gyvūnai gali pakartotinai užsikrėsti nematodais ir cestodais, ir prireikus juos reikia gydyti tinkamu produktu.

### 3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims  
Netaikytinos.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams  
Atsitiktinai, reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto informacinį lapelį ar etiketę. Laikantis geros šuns higienos reikalavimų, asmenys, tabletes sudavę į burną arba susėdę su ėdalų, po to turi nusiplauti rankas.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės  
Netaikytinos.

Kitos atsargumo priemonės:

Echinokozė yra pavojinga žmonėms. Kadangi echinokozė yra liga, apie kurią reikia pranešti Pasaulinei gyvūnų sveikatos organizacijai (OIE), iš atitinkamų kompetentingų institucijų reikia gauti tikslius nurodymus dėl gydymo, tolesnio stebėjimo ir asmeninių apsaugos priemonių.

### 3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Šunys.

|                                                                                   |                                                                                     |
|-----------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------|
| Labai reta<br>(<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus) | Trakto sutrikimai (viduriavimas, vėmimas)<br>letargija, anoreksija, hiperaktyvumas. |
|-----------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------|

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui arba jo vietiniam atstovui arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Taip pat žr. Atitinkamą kontaktinę informaciją taip pat žr. paskutiniame pakuotės lapelio skyriuje.

### 3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vaikingumas

Laboratoriniais tyrimais su avimis ir žiurkėmis, panaudojus dideles febantelio dozes, nenustatytas teratogeninis poveikis. Veterinarinio vaisto saugumas ankstyvuojų šuningumo laikotarpiu kalėms nebuvo nustatytas. Šuningumo metu naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudos ir

rizikos santykį. Pirmąsias 4 nėštumo savaites šunims naudoti nerekomenduojama. Gydant šuningas kales, negalima viršyti rekomenduojamų vaisto dozių.

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

Negalima naudoti kartu su piperazino junginiais, nes pirantelis ir piperazinas gali veikti antagonistiskai.

Kartu naudojant kitus cholinerginius junginius, gali pasireikšti toksinis poveikis.

### **3.9. Dozės ir naudojimo būdas**

Vartojimas per burną

Norint užtikrinti tinkamą dozavimą, reikia kiek galima tiksliau nustatyti kūno svorį.

Rekomenduojama dozė yra 15 mg febantelio, 5 mg pirantelio (atitinka 14,4 mg pirantelio embonato) ir 5 mg prazikvantelio 1 kg kūno svorio. Tai atitinka 1 tabletę 10 kg kūno svorio.

Tabletes galima sušerti vienas arba sumaišytas su ėdalų. Prieš gydymą ar po jo alkinti gyvūno nereikia.

Per mažas dozavimas gali sukelti neveiksmingą naudojimą ir paskatinti atsparumo vystymąsi.

Veterinarijos gydytojas gali patarti, ar reikia pakartotinai skirti vaistą ir kaip dažnai jį naudoti.

### **3.10. Perdozavimo simptomai (pirmosios pagalbos priemonės ir priešnuodžiai, jei būtina)**

Prazikvantelio, pirantelio embonato ir febantelio derinį šunys toleruoja gerai. Saugumo tyrimų metu viena 5 kartus didesnė už rekomenduojamą ar didesnė vaisto dozė kartais sukėlė vėmimą.

### **3.11. Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinį ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką**

Netaikytinos.

### **3.12. Išlauka**

Netaikytina.

## **4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS**

### **4.1. ATCvet kodas: QP52AA51**

### **4.2. Farmakodinamika**

Šiame vaiste yra antihelminčių medžiagų, veikiančių virškinimo trakto apvaliųjų kirmėlių ir kaspinuočių. Vaisto sudėtyje yra trys veikliosios medžiagos:

1. febantelis, probenzimidazolas,
2. pirantelio embonatas (pamoatas), tetrahidropirimidino darinys,
3. prazikvantelis, dalinai hidrintas pirazinoizokvinolino darinys.

Šiame derinyje pirantelis ir febantelis veikia visus šunų nematodus (askarides, ankilostomas ir plaukagalvius). Ypač veikia *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* ir *Trichuris vulpis*.

Šis derinys sinergistiškai veikia nematodus, o febantelis efektyviai veikia *T. vulpis*.

Prazikvantelis veikia visus svarbias šunų cestodų rūšis, ypač – *Taenia* spp., *Dipylidium caninum*, *Echinococcus granulosus* ir *Echinococcus multilocularis*. Prazikvantelis veikia visus šiuos

subrendusių ir nesubrendusių formų parazitus.

Prazikvantelis greitai absorbuojamas parazito paviršiuje ir pasiskirsto jo organizme. Atlikus tyrimus *in vitro* ir *in vivo*, nustatyta, kad prazikvantelis pažeidžia parazito išorinį dangalą, sukelia kontrakciją ir parazito paralyžių. Beveik akimirksniu parazito raumenys tetaniškai susitraukia ir greitai įvyksta sincitinio apvaskalo vakuolizacija. Šis greitas susitraukimas paaiškinamas dvivalenčių jonų, ypač kalcio, srautų pokyčiais.

Pirantelis veikia, kaip cholinerginis agonistas. Jis stimuliuoja parazito nikotino cholinerginius receptorius, sukeldamas nematodų spastinį paralyžių ir tokiu būdu vykstant peristaltikai padėdamas pašalinti juos iš virškinamojo trakto.

Žinduolių organizme febantelio žiedas užsidaro, suformuodamas fenbendazolą ir oksibendazolą. Šie cheminiai dariniai antihelmintiškai veikia slopindami tubulino polimerizaciją. Sutrinka mikrovamzdelių formavimasis, suardomos gyvybiškai svarbios struktūros, būtinos normalioms helminto funkcijoms. Sutrinka gliukozės įsisavinimas ir išsenka ląstelės ATF. Išsekus energetinėms medžiagoms, per 2–3 d. parazitas žūsta.

#### **4.3. Farmakokinetika**

Sugirdytas prazikvantelis beveik visiškai absorbuojamas iš žarnyno. Absorbuotas vaistas pasiskirsto po visus organus. Prazikvantelis kepenyse metabolizuojamas į neaktyvias formas ir išskiriamas su tulžimi. Per 24 val. išsiskiria daugiau nei 95 % paskirtos dozės. Nemetabolizuoto prazikvantelio išsiskiria tik labai nedidelis kiekis.

Vaisto davus šunims, didžiausia prazikvantelio koncentracija kraujo plazmoje pasiekama maždaug po 2,5 val.

Pirantelio pamoato druska blogai tirpsta vandenyje, ši savybė sumažina absorbciją iš žarnyno ir leidžia vaistui pasiekti ir efektyviai veikti parazitus storojoje žarnoje. Absorbuotas pirantelio pamoatas greitai ir beveik visiškai metabolizuojamas į neaktyvius metabolitus, kurie greitai išskiriami su šlapimu.

Febantelis palyginus greitai absorbuojamas ir metabolizuojamas į keletą metabolitų, tokių kaip fenbendazolas ir oksfendazolas, kurie pasižymi antihelmintiniu aktyvumu.

Vaisto davus šunims, didžiausios fenbendazolo ir oksfendazolo koncentracijos kraujo plazmoje pasiekiamos maždaug po 7–9 val.

### **5. FARMACINIAI DUOMENYS**

#### **5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai**

Netaikytina.

#### **5.2. Tinkamumo laikas**

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 5 metai.

Nesunaudotas perlaužtas tabletes reikia nedelsiant išmesti.

#### **5.3. Specialieji laikymo nurodymai**

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo temperatūros sąlygų nereikia.

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

Juostelės iš 30 µm aliuminio folijos ir 30 g/m<sup>2</sup> ekstruduo to polietileno po 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18 arba 20 tablečių.

Lizdinės plokštelės iš 45 µm minkšto aliuminio folijos ir 25 µm kieto aliuminio folijos po 2 arba 8 tabletes.

Juostelės ar lizdinės plokštelės supakuotos į kartonines dėžutes po 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48, 50, 52, 56, 60, 70, 80, 84, 90, 98, 100, 104, 106, 120, 140, 150, 180, 200, 204, 206, 250, 280, 300, 500 arba 1000 tablečių.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

**5.5. Specialiosios nesunaudotų veterinarinių vaistų ar su jų naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos**

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.

**6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

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

LT/2/09/1916/001-043

**8. REGISTRAVIMO DATA**

Registravimo data 2009-11-22

Perregistravimo data 2014-04-03

**9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA**

2025-06-23

**10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA**

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**III PRIEDAS**  
**ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS**

## **A. ŽENKLINIMAS**

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

{TIPAS/RŪŠIS}

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Exitel Plus, tabletės

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

Kiekvienoje tabletėje yra 50 mg prazikvantelio, 50 mg pirantelio (atitinka 144 mg pirantelio embonato) ir 150 mg febantelio. Tabletes galima padalinti į dvi lygias puses arba lygius ketvirčius.

**3. PAKUOTĖS DYDIS**

2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48, 50, 52, 56, 60, 70, 80, 84, 90, 98, 100, 104, 106, 120, 140, 150, 180, 200, 204, 206, 250, 280, 300, 500 and 1000 tabletės.

**4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)**

Šunys.

**5. INDIKACIJA (-OS)**

Produktams, kuriems nereikia veterinarinio recepto:

Šunims gydyti, esant mišrioms nematodų ir cestodų infekcijoms.

**6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)**

Vartojimas per burną.

1 tabletė 10 kg kūno svorio.

Tabletę galima padalinti į dvi ar keturias lygias dozes.

**7. IŠLAUKA****8. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}

Nesunaudotas perlaužtas tabletes reikia nedelsiant išmesti.

**9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI****10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“**

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

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

Tik veterinariniam naudojimui.

|                                        |
|----------------------------------------|
| <b>12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“</b> |
|----------------------------------------|

Saugoti nuo vaikų.

|                                      |
|--------------------------------------|
| <b>13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS</b> |
|--------------------------------------|

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

|                                         |
|-----------------------------------------|
| <b>14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)</b> |
|-----------------------------------------|

LT/2/09/1916/001

LT/2/09/1916/002

LT/2/09/1916/003

LT/2/09/1916/004

|                            |
|----------------------------|
| <b>15. SERIJOS NUMERIS</b> |
|----------------------------|

Lot {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ**  
**{TIPAS/RŪŠIS}**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Exitel Plus 

**2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA**

Kiekvienoje tabletėje yra 50 mg prazikvantelio, 50 mg pirantelio (atitinka 144 mg pirantelio embonato) ir 150 mg febantelio. Tabletes galima padalinti į dvi lygias puses arba lygius ketvirčius.

**3. SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

**4. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}

## **B. PAKUOTĖS LAPELIS**

## PAKUOTĖS LAPELIS

### 1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Exitel Plus, tabletės šunims

### 2. Sudėtis

Kiekvienoje tabletėje yra 50 mg prazikvantelio, 50 mg pirantelio (atitinka 144 mg pirantelio embonato) ir 150 mg febantelio. Tabletes galima padalinti į dvi lygias puses arba lygius ketvirčius. Exitel Plus yra šviesiai geltonos kiaušienos skonio tabletės su kryžmine laužimo linija vienoje pusėje.

### 3. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys.

### 4. Naudojimo indikacijos

Šunims gydyti, esant mišrioms nematodų ir cestodų infekcijoms:

**nematodų:**

**askaridžių:** *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (subrendusių ir vėlyvųjų nesubrendusių formų),

**uncinarijų ir ankilostomų:** *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (subrendusių),

**plaukagalvių:** *Trichuris vulpis* (subrendusių);

**cestodų:**

**kaspinočių:** *Echinococcus* rūšių (*E. granulosus*, *E. multilocularis*), *Taenia* rūšių (*T. hydatigena*, *T. pisiformis*, *T. taeniaeformis*), *Dipylidium caninum* (subrendusių ir nesubrendusių formų).

### 5. Kontraindikacijos

Negalima naudoti kartu su piperazino junginiais.

Negalima naudoti, esant padidėjusiam jautrumui veikliajai (-iosioms) medžiagai (-oms) ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

### 6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai:

Blusos yra vienos labiausiai paplitusių kaspinočių rūšies *Dipylidium caninum* tarpiniai šeimininkai.

Užsikrėtimas kaspinočiais kartojasi, jei neišnaikinami tarpiniai šeimininkai, pvz., blusos, pelės ir kt.

Jaunesnių kaip 6 sav. amžiaus šuniukų užsikrėtimas kaspinočiais yra mažai tikėtinas.

Parazitų atsparumas tam tikros klasės antihelmintikams gali išsivystyti dažnai ir pakartotinai naudojant tos klasės antihelmintiką.

Nereikalingas antiparazitinių vaistų vartojimas arba naudojimas nukrypstant nuo preparato charakteristikų santraukoje pateiktų nurodymų gali padidinti atsparumo parinkimo spaudimą ir sumažinti veiksmingumą. Sprendimas naudoti produktą turėtų būti pagrįstas patvirtinus kiekvieno atskiro gyvūno parazitų rūšį ir naštą arba infekcijos riziką pagal epidemiologines ypatybes.

Jei nėra rizikos užsikrėsti nematodais ar cestodais, reikia naudoti siauro spektro preparatą.

Reikėtų apsvarstyti galimybę, kad kiti tame pačiame namų ūkyje esantys gyvūnai gali pakartotinai užsikrėsti nematodais ir cestodais, ir prireikus juos reikia gydyti tinkamu produktu.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojančioms vaistą gyvūnams

Labai retais atvejais buvo pastebėti virškinamojo trakto sutrikimai (viduriavimas, vėmimas).

Pastebėjus bet koki šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame informaciniame lapelyje nepaminėtą, arba manant, kad vaistas neveikė, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

#### Vaikingumas:

Laboratoriniais tyrimais su avimis ir žiurkėmis, panaudojus dideles febantelio dozes, nenustatytas teratogeninis poveikis. Veterinarinio vaisto saugumas ankstyvuojų šuningumo laikotarpiu kalėms nebuvo nustatytas. Šuningumo metu naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudos ir rizikos santykį. Pirmąsias 4 nėštumo savaites šunims naudoti nerekomenduojama. Gydant šuningas kales, negalima viršyti rekomenduojamų vaisto dozių.

#### Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Negalima naudoti kartu su piperazino junginiais, nes gali būti antagonizuotas pirantelio ir piperazino anthelmintinis poveikis.

Vartojimas kartu su kitais cholinerginiais junginiais (pvz., foksimu) gali sukelti toksiškumą. Jei nesate tikri ir jūsų šuo naudoja kitus veterinarinius vaistus, pasitarkite su veterinarijos gydytoju arba vaistininku.

#### Perdozavimas

Prazikvantelio, pirantelio embonato ir febantelio derinį šunys toleruoja gerai. Saugumo tyrimų metu vienkartinė 5 kartus didesnė už rekomenduojamą dozę arba didesnė dozė kartais sukelia vėmimą.

#### Kitos atsargumo priemonės:

Echinokokoze yra pavojinga žmonėms. Kadangi echinokokoze yra liga, apie kurią reikia pranešti Pasaulinei gyvūnų sveikatos organizacijai (OIE), iš atitinkamų kompetentingų institucijų reikia gauti tikslius nurodymus dėl gydymo, tolesnio stebėjimo ir asmeninių apsaugos priemonių.

## **7. Nepageidaujamos reakcijos**

Šunys.

|                                                                                     |
|-------------------------------------------------------------------------------------|
| Labai reta<br>(<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)   |
| Trakto sutrikimai (viduriavimas, vėmimas)<br>letargija, anoreksija, hiperaktyvumas. |

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet koki šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokia nepageidaujamas reakcijas taip pat galite pranešti registruotojui arba registruotojo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą:

Valstybinė maisto ir veterinarijos tarnyba

Tel.: + 370 800 40403

El. paštas: [vaistu.registracija@vmvt.lt](mailto:vaistu.registracija@vmvt.lt)

Pranešimo forma pildymui internetu:

<https://vmvt.lt/gyvunu-sveikata-ir-gerove/gyvunu-sveikata/veterinariniai-vaistai-ir-biocidai/farmakologinis-budrumas>

## **8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai**

Vartojimas per burną.

Rekomenduojama dozė yra 15 mg/kg kūno svorio febantelio, 5 mg/kg pirantelio (atitinka 14,4 mg pirantelio embonato) ir 5 mg/kg prazikvantelio.

Viena Exitel Plus tabletė skirta 10 kg kūno svorio.

Tabletes galima sušerti vienas arba sumaišytas su ėdalų. Prieš gydymą ar po jo alkinti gyvūno nereikia.

Tabletę galima padalinti į dvi ar keturias lygias dozes.

#### Dozavimas

| Kūno svoris, kg | Tabletė                     |
|-----------------|-----------------------------|
| ½–2,5           | 1/4                         |
| 2,6–5,0         | ½                           |
| 5,1–10,0        | 1                           |
| 10,1–15,0       | 1½                          |
| 15,1–20,0       | 2                           |
| 20,1–25,0       | 2½                          |
| 25,1–30,0       | 3                           |
| 30,1–35,0       | 3½                          |
| 35,1–40,0       | 4                           |
| >40,1           | 1 tabletė/10 kg kūno svorio |

Per mažas dozavimas gali sukelti neveiksmingą naudojimą ir paskatinti atsparumo vystymąsi.

Veterinarijos gydytojas gali patarti, ar reikia pakartotinai naudoti vaistą ir kaip dažnai jį naudoti.

#### 9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Norint užtikrinti tinkamą dozavimą, reikia kiek įmanoma tiksliau nustatyti kūno svorį.

#### 10. Išlauka

Netaikytina.

#### 11. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

Ant etiketės po „Tinka iki“ nurodytam tinkamumo laikui pasibaigus, šio veterinarinio vaisto vartoti negalima. Galiojimo laikas nurodo paskutinę to mėnesio dieną.

Nepanaudotas padalintas tabletes nedelsiant išmeskite.

#### 12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas. Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

Veterinarijos gydytojas arba vaistininkas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

#### 13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

#### 14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

LT/2/09/1916/001-043

Juostelės iš 30 µm aliuminio folijos ir 30 g/m<sup>2</sup> ekstruduo to polietileno po 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18 arba 20 tablečių.

Lizdinės plokštelės iš 45 µm minkšto aliuminio folijos ir 25 µm kieto aliuminio folijos po 2 arba 8 tabletes.

Juostelės ar lizdinės plokštelės supakuotos į kartonines dėžutes po 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48, 50, 52, 56, 60, 70, 80, 84, 90, 98, 100, 104, 106, 120, 140, 150, 180, 200, 204, 206, 250, 280, 300, 500 arba 1000 tablečių.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

#### **15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data**

2025-06-23

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

#### **16. Kontaktiniai duomenys**

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

Loughrea

Co. Galway

Airija

Telephone: +353 (0) 91 841788

[vetpharmacoviggroup@chanellegroup.ie](mailto:vetpharmacoviggroup@chanellegroup.ie)