

HASZNÁLATI UTASÍTÁS
Ferdocat 500 mg tabletta A.U.V.

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ, AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓNAK A NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja:

Fortevit Kft. (7100 Szekszárd, Rákóczi u. 142-146)

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

Primavet Produkt Kft. (1108 Budapest, Gumigyár u. 5-7.)

Forgalmazó:

Tolnagro kft. (7100 Szekszárd, Rákóczi utca 142-146.)

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNY NEVE

Ferdocat 500 mg tabletta A.U.V.

Fenbendazol

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1 tabletta tartalmaz:

Hatóanyag:

Fenbendazol 500 mg

Segédanyagok:

Allura Red AC színezék (E 129)

4. JAVALLAT(OK)

A célállatokban az alább felsorolt parazita fajok által okozott fertőzések kezelésére:

Kutya:

Orsóférgesek: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*

Kampósférgesek: *Ancylostoma caninum*, *Uncinaria stenocephala*

Ostorférgesek: *Trichuris vulpis*

Tüdőférgesek: *Osleirus (Filaroides) osleri*

Galandférgesek: *Taenia* spp.

Protozoonok: *Giardia canis*

Vemhes szukákban a vemhesség 40. napjától:

Toxocara canis és *Ancylostoma caninum*

Macska:

Orsóférgesek: *Toxocara mystax (cati)*, *Toxascaris leonina*

Kampósférgesek: *Ancylostoma tubaeforme*, *Uncinaria stenocephala*

Ostorférgesek: *Trichuris vulpis*

Tüdőférgesek: *Aelurostrongylus abstrusus*

Galandférgesek: *Taenia* spp.

5. ELLENJAVALLATOK

Nem adható vemhes szukáknak a vemhesség 39. napja előtt.

Nem adható vemhes macskáknak.

Nem alkalmazható a hatóanyaggal vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

6. MELLÉKHATÁSOK

Ritkán nyálzás, hányás és hasmenés előfordulhat.

Erős a főregfertőzöttség esetén, ha egyszerre sok fereg ürül, átmenetileg hasi fájdalmak és hasmenés jelentkezhet.

Nagyon ritkán túlérzékenységi reakciók, mint például bőrkiütések, csalánkiütés és ödéma előfordulhatnak.

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, ebben a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJ(OK)

Kutya, macska

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Szájon át alkalmazandó.

Kutya és macska rutin kezelése: 1 tabletta/5 ttkg (100 mg fenbendazol/ttkg) egyszeri alkalommal, vagy 1 tabletta/10ttkg (50 mg/ttkg fenbendazol) három egymást követő napon át.
Az állatok kezelését a természetes újr fertőződés miatt időről-időre meg kell ismételni (átlagosan 3 havonta).

Tüdőféreg-fertőzöttség esetén a kezelést 7-21 napig kell folytatni.

Kutya Giardia-fertőzöttsége esetén: 1 tabletta/10 ttkg (50 mg fenbendazol/ttkg) 3-5 napon át.

Kölyökállatok: első kezelés 2 hetes korban $\frac{1}{2}$ tabletta /5 ttkg (50 mg fenbendazol /ttkg) adagban, majd 4, 6, 8 és 12 hetes korban ismételt kezelés.

Vemhes szukák: A vemhesség 40. napjától folyamatosan, a kölykezt követő 2. napig kell kezelni az anyákat (kb 25 napig), naponta $\frac{1}{2}$ -1 tabletta/10 ttkg (25 - 50 mg fenbendazol /ttkg) adaggal.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

Az állatokat a kezelés előtt és alatt nem kell koplaltatni. A szükséges dózis az állat táplálékába is keverhető. Az így kezelt táplálékot az állatok rendszerint maguktól elfogyasztják, nincs szükség egyéb beavatkozásra, de ügyelni kell rá, hogy az állat a teljes gyógyszer mennyiséget elfogyassza.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Nem értelmezhető.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Az eredeti csomagolásban, legfeljebb 25°C-on tárolandó.

Ezt az állatgyógyászati készítményt csak a dobozon feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni! A lejárati idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések:

A kezeléssel együtt az állat tartózkodási helyének alapos tisztítása, fertőtlenítése és az ürített bélsár megsemmisítése javasolt.

Egy adott anthelmintikum-csoporttal szembeni rezisztencia bármely, a csoportba tartozó anthelmintikummal való gyakori, ismételt kezelés után kialakulhat.

Ügyelni kell az alábbiak elkerülésére, mivel növelhetik a rezisztencia kialakulásának kockázatát, ezáltal a kezelés eredménytelenségéhez vezethetnek:

- Azonos csoportba tartozó anthelmintikumok túl gyakori és ismételt alkalmazása hosszú időszakon keresztül.
- Aluldozírozás, amely a testtömeg alulbecsülése vagy a készítmény helytelen beadása miatt lehetséges.

Ha feltételezhető az adott anthelmintikum elleni rezisztencia, akkor egy másik csoportba tartozó, eltérő hatásmechanizmusú anthelmintikumot kell alkalmazni.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések:

A kezelést követő napokban a gyermekeket a kezelt állatoktól távol kell tartani.

Véletlen lenyelés esetén haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét.

A fenbendazol iránti ismert túlérzékenység esetén kerülni kell az állatgyógyászati készítménnyel való érintkezést.

A kezelés után alaposan kezét kell mosni. A termék használata közben tilos dohányozni, enni és inni.

Vemhesség: lásd az 5. pontot (Ellenjavallatok).

Laktáció: A szoptatás ideje alatt alkalmazható.

Gyógyszerköölcsönhatások és egyéb interakciók:

Piperazin és levamizol hatóanyagú állatgyógyászati készítményekkel nem adható együtt.

Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok): A javasolt terápiás dózis 3-szoros mennyiségével, a javasolt kezelési időtartamot háromszorosára növelve a fenbendazol jól tolerálható, mellékhatásokról mentes szernek bizonyult.

Inkompatibilitások: Nem ismert.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

Kérdezze meg a kezelő állatorvost vagy a gyógyszerészt, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket! Ezek az intézkedések a környezetet védik.

14. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA

2023. június 14.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Rendelhetőség

Állatorvosi rendelvény nélkül kiadható. Kizárólag állatgyógyászati felhasználásra.

Forgalmazhatóság

Állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

Kiszerezési egységek

10 tabletta; 2 x 10 tabletta vagy 10 x 10 tabletta buboréksomagolásban és faltkartonban.

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezés kerül kereskedelmi forgalomba.

Törzskönyvi szám

2675/1/10 MgSzH ÁTI (2 x 10 db tabletta)

2675/2/10 MgSzH ÁTI (10 x 10 db tabletta)

2675/3/10 MgSzH ÁTI (10 db tabletta)

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez.