

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

CARDOTEK-30 Plus (*Ivermectina e Pirantel*) Tavolette masticabili per cani

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA e QUANTITATIVA

Principi attivi:

Ivermectina	0.068 mg	0,136 mg	0,272 mg
Pirantel pamoato	163 mg	326 mg	652 mg

Eccipienti:

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Tavolette masticabili

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Cane.

4.2 Indicazioni per l'utilizzazione, specificando la specie di destinazione

Per la prevenzione della filariosi cardio-polmonare del cane. CARDOTEK-30 Plus elimina le forme larvali di *Dirofilaria immitis* a localizzazione tessutale fino ad un mese (30 giorni) dall'infestazione. Se somministrato ad intervalli mensili (30 giorni) previene lo sviluppo delle forme adulte di *Dirofilaria repens*.

Per il trattamento ed il controllo delle ascaridiosi (*Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*) e delle anchilostomiasi (*Ancylostoma caninum*, *Uncinaria stenocephala*).

4.3 Controindicazioni

Si raccomanda CARDOTEK-30 Plus per cani di almeno 6 settimane di età.

4.4 Avvertenze speciali <per ciascuna specie di destinazione>

Prima di iniziare il trattamento con CARDOTEK-30 Plus tutti i cani dovrebbero essere esaminati per accertare l'eventuale presenza della filariosi cardio-polmonare.

Inoltre prima di iniziare il programma di trattamento con CARDOTEK-30 Plus, i cani infestati devono essere trattati per rimuovere i vermi adulti nonché le microfilarie. CARDOTEK-30 Plus non è efficace nei confronti degli adulti di *D. immitis*.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Prestare attenzione affinché il cane ingerisca l'intera dose. Gli animali trattati devono essere osservati per alcuni minuti dopo la somministrazione per accertarsi che parte della dose non perduta o espulsa.

Se si ha il sospetto che parte della dose non sia stata assunta, è consigliabile ripetere la somministrazione.

CARDOTEK-30 Plus deve essere somministrato mensilmente durante il periodo dell'anno in cui le zanzare, vettori potenziali delle larve infestanti della filariosi, sono attive. La dose iniziale deve essere somministrata

entro un mese dalla prima esposizione alle zanzare, così come la dose finale deve essere somministrata entro un mese dall'ultima esposizione.

Qualora si voglia sostituire un altro trattamento preventivo nel corso di un programma di prevenzione, la dose iniziale di CARDOTEK-30 Plus deve essere somministrata entro un mese (30 giorni) dal termine del precedente trattamento.

Se l'intervallo fra le somministrazioni supera i 30 giorni, l'efficacia dell'ivermectina può ridursi. Quindi per ottenere il massimo dell'efficacia, CARDOTEK-30 Plus deve essere somministrato una volta al mese all'incirca alla stessa data. In caso di ritardato trattamento anche di diversi giorni, la ripresa del trattamento con CARDOTEK-30 Plus al regime raccomandato riduce al minimo la possibilità di sviluppo delle filarie adulte.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali

Tenere questo, come tutti i farmaci, fuori dalla portata dei bambini.
In caso di ingestione accidentale da parte dell'uomo, contattare immediatamente il medico.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Dopo il trattamento con ivermectina, in alcuni cani con microfilarie circolanti di *D. immitis*, possono verificarsi delle lievi reazioni di ipersensibilizzazione, in genere sotto forma di diarrea transitoria, dovute presumibilmente a microfilarie morte o morenti.

4.7 Impiego durante la gravidanza e l'allattamento

Ricerche cliniche con CARDOTEK-30 Plus hanno dimostrato l'esistenza di un ampio margine di sicurezza al dosaggio di ivermectina raccomandato nella specie canina, comprese le femmine in gravidanza, maschi e femmine da riproduzione e cuccioli di 6 settimane o più di età.

4.8 Interazioni con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione

Nessuna conosciuta.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Le tavolette masticabili di CARDOTEK-30 Plus devono essere somministrate una volta al mese per via orale al dosaggio raccomandato di 6 µg di ivermectina e 5 mg di pirantel per chilogrammo di peso corporeo.

Si somministrano secondo lo schema seguente:

Peso Kg	Tavolette al mese	Contenuto in ivermectina per tavoletta	Contenuto in pirantel pamoato per tavoletta	Colore di identificazione sulla confezione
Fino a 11	1	68 µg	163 mg	Blu
da 12 a 22	1	136 µg	326 mg	Verde
da 23 a 45	1	272 µg	652 mg	Marrone

Per cani di peso superiore a 45 kg si consiglia di usare una combinazione appropriata dei tipi di tavolette masticabili disponibili.

Modalità di somministrazione: prelevare dal blister una tavoletta masticabile alla volta. Riporre il blister con le restanti tavolette masticabili nell'astuccio per proteggere il prodotto dalla luce.

Dato che la maggior parte dei cani trovano appetibili le tavolette masticabili di CARDOTEK-30 Plus, queste possono essere offerte al cane direttamente con la mano; in alternativa, possono essere aggiunte ad una piccola quantità di cibo per cani. Le tavolette devono essere somministrate in modo da incoraggiare il cane a masticare anziché ingoiare senza masticare. Le tavolette possono essere spezzate e date al cane che normalmente ingoia bocconi interi.

Nelle sperimentazioni cliniche effettuate, le tavolette masticabili di CARDOTEK-30 Plus sono risultate essere una forma di somministrazione orale accettabile che viene consumata alla prima offerta dalla stragrande maggioranza dei cani.

4.10 Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario

La somministrazione del prodotto al dosaggio consigliato ha un ampio margine di sicurezza; in collie sensibili all'ivermectina non sono state notate reazioni avverse ad un dosaggio 10 volte superiore alla dose raccomandata.

In caso di tossicità, si raccomanda un trattamento sintomatico o coadiuvante.

4.11 Tempo di attesa

Non pertinente.

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: antiparassitari

Cod. ATC vet: QP54AA51

5.1 Proprietà farmacodinamiche

Gli stadi larvali di *Dirofilaria immitis* e *Dirofilaria repens* a localizzazione tissutale sono particolarmente sensibili all'ivermectina.

L'ivermectina appartiene alla classe di antiparassitari dei lattoni macrociclici, i quali presentano un meccanismo d'azione caratteristico. I composti di questa classe si legano selettivamente ai canali ionici del cloro glutammato-dipendenti delle cellule nervose e muscolari degli invertebrati, per le quali presentano elevata affinità. Questo porta ad un aumento della permeabilità della membrana cellulare agli ioni cloruro con iperpolarizzazione delle cellule nervose e muscolari e conseguente paralisi e morte del parassita. I composti appartenenti a questa classe possono anche interagire con altri canali cloruro dipendenti, quali ad esempio quelli che coinvolgono il neurotrasmettitore acido gamma-aminobutirrico (GABA). Il margine di sicurezza dei composti di questa classe è da attribuirsi al fatto che i mammiferi non possiedono canali cloruro glutammato dipendenti; i lattoni macrociclici presentano debole affinità per gli altri canali cloruro dipendenti e non attraversano facilmente la barriera emato-encefalica. Ne consegue che i dosaggi raccomandati per il trattamento preventivo della filariosi hanno un ampio margine di sicurezza nel cane.

Il pirantel è un acetilcolina.agonista ed agisce come agente depolarizzante causando un blocco neuromuscolare nei nematodi. Il farmaco determina presumibilmente la paralisi dei parassiti sensibili provocando una contrattura della muscolatura. Gli elminti grazie a questa azione vengono espulsi.

5.2 Informazioni farmacocinetiche

L'ivermectina viene assorbita a livello intestinale, raggiungendo rapidamente livelli ematici elevati. Viene eliminata principalmente attraverso le feci e l'urina.

Il pirantel pamoato viene scarsamente assorbito a livello di tratto gastro-enterico. Viene eliminato principalmente attraverso le feci e, in minor misura, attraverso l'urina.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Olio di ricino idrogenato poliossietilenico
Monogliceridi distillati
Pannocchia di mais macinata
Sego
Carne bovina magra
Proteine di soia raffinate
Acqua purificata
Destrosio
Glicole propilenico
Cloruro di sodio
Etossichina
Sorbato di potassio
Glucono delta lattone
Butil idrossianisolo
Propil gallato
Acido citrico anidro

6.2 Incompatibilità

Non note.

6.3 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 36 mesi

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Conservare a temperatura inferiore a 25°C. Proteggere il prodotto dalla luce.

6.5 Natura e composizione del condizionamento primario

CARDOTEK-30 Plus è disponibile in confezioni per cani di peso differente. Ogni confezione si presenta in un astuccio di cartone da 6 o 9 tavolette.

6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei materiali di scarto derivanti dal suo utilizzo

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. – Via Vezza d'Oglio 3 – 20139 Milano

8. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Scatola da 6 tavolette da 68 mcg A.I.C. n. 100001015
Scatola da 6 tavolette da 136 mcg A.I.C. n. 100001027
Scatola da 6 tavolette da 272 mcg A.I.C. n. 100001039
Scatola da 9 tavolette da 68 mcg A.I.C. n. 100001041
Scatola da 9 tavolette da 136 mcg A.I.C. n. 100001066
Scatola da 9 tavolette da 272 mcg A.I.C. n. 100001078

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

15 luglio 1993 / 15 luglio 2008

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

Gennaio 2022

MODALITÀ DI DISPENSAZIONE

Da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria ripetibile.

Etichette esterne scatole da 6 tavolette

CARDOTEK-30[®] Plus
(ivermectina e pirantel)

Tavolette masticabili per cani

PER USO VETERINARIO

6 tavolette contenenti ognuna 68 µg di ivermectina e 163 mg di pirantel pamoato.

Per cani fino a 11 kg di peso.

6 tavolette contenenti ognuna 136 µg di ivermectina e 326 mg di pirantel pamoato.

Per cani da 12 a 22 kg di peso.

6 tavolette contenenti ognuna 272 µg di ivermectina e 652 mg di pirantel pamoato.

Per cani da 23 a 45 kg di peso.

DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

CARDOTEK-30[®] Plus tavolette masticabili per cani

INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Una tavoletta masticabile contiene:

Principi attivi:

Ivermectina.....0,068 mg

Pirantel pamoato.....163 mg

Ivermectina.....0,136 mg

Pirantel pamoato.....326 mg

Ivermectina.....0,272 mg

Pirantel pamoato.....652 mg

Eccipienti:.....q.b.a una tavoletta

FORMA FARMACEUTICA

Tavolette masticabili.

CONFEZIONI

Scatola da 6 tavolette da 68 µg di ivermectina e 163 mg di pirantel pamoato.

Scatola da 6 tavolette da 136 µg di ivermectina e 326 mg di pirantel pamoato.

Scatola da 6 tavolette da 272 µg di ivermectina e 652 mg di pirantel pamoato.

SPECIE DI DESTINAZIONE

Cane

INDICAZIONI

Per la prevenzione della filariosi sostenuta da *Dirofilaria immitis* e *Dirofilaria repens* e per il trattamento ed il controllo delle ascaridiosi ed anchilostomiasi del cane.

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo

MODALITÀ E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Via di somministrazione: orale.

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

Da somministrare una volta al mese

SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI

Prima di iniziare il trattamento con CARDOTEK-30 Plus tutti i cani dovrebbero essere esaminati per accertare l'eventuale presenza di filariosi cardio-polmonare.

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

DATA DI SCADENZA

SCAD {mese/anno}

PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare a temperatura inferiore a 25°C. Proteggere il prodotto dalla luce.

PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL MEDICINALE VETERINARIO NON UTILIZZATO E DEI RIFIUTI DERIVATI DA TALE MEDICINALE

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO

Solo per uso veterinario.

Da vendersi dietro presentazione di ricetta medico veterinaria ripetibile.

14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Titolare A.I.C.:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. – Via Vezza d'Oglio 3 – 20139 Milano

NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n 100001015 - Scatola da 6 tavolette da 68 µg di ivermectina e 163 mg di pirantel pamoato.

A.I.C. n. 100001027 - Scatola da 6 tavolette da 136 µg di ivermectina e 326 mg di pirantel pamoato.

A.I.C. n. 100001039 - Scatola da 6 tavolette da 272 µg di ivermectina e 652 mg di pirantel pamoato.

NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto n.

Prezzo al pubblico:

Spazio per posologia

→

Etichette esterne scatole da 9 tavolette

CARDOTEK-30[®] Plus
(ivermectina e pirantel)

Tavolette masticabili per cani

PER USO VETERINARIO

9 tavolette contenenti ognuna 68 µg di ivermectina e 163 mg di pirantel pamoato.

Per cani fino a 11 kg di peso.

9 tavolette contenenti ognuna 136 µg di ivermectina e 326 mg di pirantel pamoato.

Per cani da 12 a 22 kg di peso.

9 tavolette contenenti ognuna 272 µg di ivermectina e 652 mg di pirantel pamoato.

Per cani da 23 a 45 kg di peso.

DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

CARDOTEK-30[®] Plus Tavolette masticabili per cani

INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Una tavoletta masticabile contiene:

Principi attivi:

Ivermectina.....0,068 mg

Pirantel pamoato.....163 mg

Ivermectina.....0,136 mg

Pirantel pamoato.....326 mg

Ivermectina.....0,272 mg

Pirantel pamoato.....652 mg

Eccipienti:.....q.b.a una tavoletta

FORMA FARMACEUTICA

Tavolette masticabili.

CONFEZIONI

Scatola da 9 tavolette da 68 µg di ivermectina e 163 mg di pirantel pamoato.

Scatola da 9 tavolette da 136 µg di ivermectina e 326 mg di pirantel pamoato.

Scatola da 9 tavolette da 272 µg di ivermectina e 652 mg di pirantel pamoato.

SPECIE DI DESTINAZIONE

Cane

INDICAZIONI

Per la prevenzione della filariosi sostenuta da *Dirofilaria immitis* e *Dirofilaria repens* e per il trattamento ed il controllo delle ascaridiosi ed anchilostomiasi del cane.

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo

MODALITÀ E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Via di somministrazione: orale.

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

Da somministrare una volta al mese

SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI

Prima di iniziare il trattamento con CARDOTEK-30 Plus tutti i cani dovrebbero essere esaminati per accertare l'eventuale presenza di filariosi cardio-polmonare.
Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

DATA DI SCADENZA

SCAD {mese/anno}

PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare a temperatura inferiore a 25°C. Proteggere il prodotto dalla luce.

PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL MEDICINALE VETERINARIO NON UTILIZZATO E DEI RIFIUTI DERIVATI DA TALE MEDICINALE

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO

Solo per uso veterinario.

Da vendersi dietro presentazione di ricetta medico veterinaria ripetibile.

LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Titolare A.I.C.:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. – Via Vezza d'Oglio 3 – 20139 Milano

16. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n 100001041 - Scatola da 9 tavolette da 68 µg di ivermectina e 163 mg di pirantel pamoato.

A.I.C. n. 100001066 Scatola da 9 tavolette da 136 µg di ivermectina e 326 mg di pirantel pamoato.

A.I.C. n. 100001078 - Scatola da 9 tavolette da 272 µg di ivermectina e 652 mg di pirantel pamoato.

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto n.

Prezzo al pubblico:

Spazio per posologia

→

--

CARDOTEK-30[®] Plus

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

CARDOTEK-30[®] Plus Tavolette masticabili per cani

68 mcg di ivermectina e 163 mg di pirantel pamoato

136 mcg di ivermectina e 326 mg di pirantel pamoato

272 mcg di ivermectina e 652 mg di pirantel pamoato

2. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Boehringer Ingelheim AH IT S.p.A.

3. DATA DI SCADENZA

SCAD {mese/anno}

4. NUMERO DI LOTTO

Lotto n.

5. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"

Solo per uso veterinario.

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

CARDOTEK-30[®] Plus (Ivermectina e pirantel)

Tavolette masticabili per cani

PER USO VETERINARIO

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

Titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. – Via Vezza d'Oglio 3 – 20139 Milano

Produttore responsabile del rilascio dei lotti

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
4 Chemin du Calquet
31000 Toulouse
France

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

CARDOTEK-30[®] Plus Tavolette masticabili per cani

3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

Principi attivi:

Ivermectina	0,068 mg	0,136 mg	0,272 mg
Pirantel pamoato	163 mg	326 mg	652 mg

4. INDICAZIONI

Per la prevenzione della filariosi cardio-polmonare del cane. CARDOTEK-30 Plus elimina le forme larvali di *Dirofilaria immitis* a localizzazione tissutale per un mese (30 giorni) dall'infestazione. Se somministrato ad intervalli mensili (30 giorni) previene lo sviluppo delle forme adulte di *Dirofilaria repens*.

Per il trattamento ed il controllo delle ascariidiosi (*Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*) e delle anchilostomiasi (*Ancylostoma caninum*, *Uncinaria stenocephala*).

5. CONTROINDICAZIONI

Si raccomanda Cardotek Plus per cani di almeno 6 settimane di età.

6. REAZIONI AVVERSE

Dopo il trattamento con ivermectina, in alcuni cani con microfilarie circolanti di *D. immitis*, possono verificarsi delle lievi reazioni di ipersensibilizzazione, in genere sotto forma di diarrea transitoria, dovute presumibilmente a microfilarie morte o morenti.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il veterinario.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cane.

8. POSOLOGIA, VIA E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Le tavolette masticabili di CARDOTEK-30 Plus devono essere somministrate una volta al mese per via orale al dosaggio raccomandato di 6µg di ivermectina e 5 mg di pirantel per chilogrammo di peso corporeo; si somministrano secondo lo schema seguente:

Peso Kg	Tavolette al mese	Contenuto in ivermectina per tavoletta	Contenuto in pirantel pamoato per tavoletta	Colore di identificazione sulla confezione
Fino a 11	1	68 µg	163 mg	Blu
da 12 a 22	1	136 µg	326 mg	Verde
da 23 a 45	1	272 µg	652 mg	Marrone

Per cani di peso superiore a 45 kg si consiglia di usare una combinazione appropriata dei tipi di tavolette masticabili disponibili.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Prelevare dal blister una tavoletta masticabile alla volta. Riporre il blister con le restanti tavolette masticabili nell'astuccio per proteggere il prodotto dalla luce.

Dato che la maggior parte dei cani trovano appetibili le tavolette masticabili di CARDOTEK-30 Plus, queste possono essere offerte al cane direttamente con la mano; in alternativa, possono essere aggiunte ad una piccola quantità di cibo per cani. Le tavolette devono essere somministrate in modo da incoraggiare il cane a masticare anziché ingoiare senza masticare. Le tavolette possono essere spezzate e date al cane che normalmente ingoia bocconi interi.

In caso di ritardato trattamento anche di diversi giorni, la ripresa del trattamento con CARDOTEK-30 Plus al regime raccomandato riduce al minimo la possibilità di sviluppo delle filarie adulte.

10. TEMPO DI ATTESA

Non pertinente.

11. PARTICOLARI PRECAZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare a temperatura inferiore a 25°C. Proteggere il prodotto dalla luce.

12. AVVERTENZE SPECIALI

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Prima di iniziare il trattamento con CARDOTEK-30 Plus, tutti i cani dovrebbero essere esaminati per accertare l'eventuale presenza della filariosi cardio-polmonare.

Inoltre, prima di iniziare il programma di trattamento con CARDOTEK-30 Plus, i cani infestati devono essere trattati per rimuovere i vermi adulti nonché le microfilarie. CARDOTEK-30 Plus non è efficace nei confronti degli adulti di *D. immitis*.

Sebbene alcune microfilarie possono essere uccise da CARDOTEK-30 Plus, il prodotto non è efficace nella eliminazione delle microfilarie.

Prestare attenzione affinché il cane ingerisca l'intera dose. Gli animali trattati devono essere osservati per alcuni minuti dopo la somministrazione per accertarsi che parte della dose non vada persa o espulsa. Se si ha il sospetto che parte della dose non sia stata assunta, è consigliabile ripetere la somministrazione.

CARDOTEK-30 Plus deve essere somministrato mensilmente durante il periodo dell'anno in cui le zanzare, vettori potenziali delle larve infestanti della filariosi, sono attive. La dose iniziale deve essere somministrata entro un mese dalla prima esposizione alle zanzare, così come la dose finale deve essere somministrata entro un mese dall'ultima esposizione.

Qualora si voglia sostituire un altro trattamento preventivo nel corso di un programma di prevenzione, la dose iniziale di CARDOTEK-30 Plus deve essere somministrata entro un mese (30 giorni) dal termine del precedente trattamento. Se l'intervallo fra le somministrazioni supera i 30 giorni, l'efficacia dell'ivermectina può ridursi. Quindi per ottenere il massimo dell'efficacia, CARDOTEK-30 Plus deve essere somministrato una volta al mese all'incirca alla stessa data.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali

Tenere questo, come tutti i farmaci, fuori dalla portata dei bambini.
In caso di ingestione accidentale da parte dell'uomo, contattare immediatamente il medico.

Impiego durante la gravidanza e l'allattamento

Ricerche cliniche con CARDOTEK-30 Plus hanno dimostrato l'esistenza di un ampio margine di sicurezza al dosaggio di ivermectina raccomandato nella specie canina, comprese le femmine in gravidanza, maschi e femmine da riproduzione e cuccioli di 6 settimane o più di età.

Interazioni con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione

Nessuna conosciuta.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti)

La somministrazione del prodotto al dosaggio consigliato ha un ampio margine di sicurezza; in collie sensibili all'ivermectina non sono state segnalate reazioni avverse ad un dosaggio 10 volte superiore alla dose raccomandata. In caso di tossicità, si raccomanda un trattamento sintomatico o coadiuvante.

Incompatibilità

Non pertinente.

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIO ILLUSTRATIVO

01/2022

DA VENDERSI DIETRO PRESENTAZIONE DI RICETTA MEDICO-VETERINARIA RIPETIBILE

ALTRE INFORMAZIONI

Non si sono riscontrate reazioni negative allorché, in concomitanza col programma di prevenzione con CARDOTEK-30 Plus, sono stati impiegati vari collari anti-pulci, bagni, shampoo, prodotti antielmintici, antibiotici, vaccini e preparazioni a base di steroidi, di uso corrente.

Le confezioni di CARDOTEK-30 Plus contengono un sistema semplice per rammentare i tempi di somministrazione adeguati.

Dopo aver stabilito un idoneo programma di somministrazione col veterinario, staccare gli adesivi a forma di cuore dalla confezione e applicarli su un calendario alle date prestabilite.

CARDOTEK-30 plus è disponibile in tre confezioni per cani di peso differente:

- 6 e 9 tavolette masticabili da 68 µg di ivermectina e 163 mg di pirantel pamoato ciascuna, per cani fino a 11 kg di peso. Banda blu
- 6 e 9 tavolette masticabili da 136 µg di ivermectina e 326 mg di pirantel pamoato ciascuna, per cani da 12 a 22 kg di peso. Banda verde
- 6 e 9 tavolette masticabili da 272 µg di ivermectina e 652 mg di pirantel pamoato, per cani da 23 a 45 kg di peso. Banda marrone