

**PACKUNGSBEILAGE
GEBRAUCHSINFORMATION**

Exitel 230/20 mg aromatisierte Filmtabletten für Katzen

1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

Zulassungsinhaber und Hersteller, der für die Chargenfreigabe verantwortlich ist:

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

Verteiler:

Omega Pharma Belgium NV
Paravet animal health division
Venecoweg 26, B-9810 Nazareth
Belgien

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Exitel 230/20 mg aromatisierte Filmtabletten für Katzen

Pyrantel, Praziquantel

3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

Jede Filmtablette enthält 230 mg Pyrantelembonat und 20 mg Praziquantel.

Eine weiße bis cremefarbene, runde, biconvexe Filmtablette mit einer Bruchkerbe auf der einen Seite und einer planen Rückseite.

4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Zur Behandlung von Mischinfektionen durch folgende gastrointestinale Rund- und Bandwürmer:

Rundwürmer: *Toxocara cati*, *Toxascaris leonine*.

Bandwürmer: *Dipylidium caninum*, *Taenia taeniaeformis*, *Echinococcus multilocularis*.

5. GEGENANZEIGEN

Nicht gleichzeitig mit Produkten anwenden, die Piperazin-Verbindungen enthalten.

Nicht anwenden bei Kätzchen in einem Alter von unter 6 Wochen.

Nicht anwenden bei Tieren mit bekannter Überempfindlichkeit gegenüber den Wirkstoffen oder den sonstigen Bestandteilen.

6. NEBENWIRKUNGEN

Keine bekannt.

Falls Sie eine Nebenwirkung, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

7. ZIELTIERART(EN)

Katzen.

8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Dosierung:

Die empfohlene Dosierung beträgt: 20 mg/kg Pyrantel (57,5 mg / kg Pyrantelmonat) und 5 mg / kg Praziquantel. Dies entspricht einer Tablette pro 4 kg Körpergewicht.

Körpergewicht	Tabletten
1,0 – 2,0 kg	½
2,1 – 4,0 kg	1
4,1 – 6,0 kg	1 ½
6,1 – 8,0 kg	2

Art und Dauer der Anwendung:

Zur einmaligen oralen Gabe.

Die Tablette sollte der Katze direkt verabreicht werden, kann jedoch bei Bedarf in Lebensmitteln verborgen gegeben werden.

Bei Ascariden-Befall, vor allem bei Jungtieren, kann die vollständige Beseitigung nicht erwartet werden, so dass ein Infektionsrisiko für den Menschen bestehen kann. Daher sollten

Wiederholungsbehandlungen mit einem geeigneten Rundwurm-Tierarzneimittel in Abständen von 14 Tagen bis 2-3 Wochen nach dem Absetzen durchgeführt werden.

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Das Körpergewicht des Tieres sollte so genau wie möglich bestimmt werden, um die Verabreichung der korrekten Dosis sicherzustellen.

10. WARTEZEIT(EN)

Nicht zutreffend.

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Nicht anwenden nach dem auf Blister und Faltschachtel angegebenen Verfalldatum.

Nicht aufgebrauchte Halb-Tabletten sind zu verwerfen.

Blister im Umkarton aufbewahren.

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren:

Nicht anwenden während der Trächtigkeit. Das Tierarzneimittel kann während der Laktation verwendet werden.

Nach höheren Dosen als dem 5-fachen der empfohlenen Dosis wurden Zeichen der Intoleranz beobachtet, wie z.B. Erbrechen.

Nach häufigem und wiederholtem Gebrauch eines Anthelminthikums dieser Klasse kann parasitäre Resistenz gegen eine bestimmte Klasse von Anthelminthika auftreten.

Flöhe dienen als Zwischenwirte für eine häufige Art von Bandwürmern (*Dipylidium caninum*). Ein Bandwurmbefall tritt mit hoher Wahrscheinlichkeit erneut auf, wenn nicht eine Kontrolle der Zwischenwirte, wie Flöhe, Mäuse usw., vorgenommen wird.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Im Falle eines versehentlichen Verschluckens ist sofort ärztlicher Rat einzuholen und die Packungsbeilage vorzuzeigen.

Im Interesse einer guten Hygiene sollten sich Personen, welche die Tabletten direkt an ihre Katze verabreichen oder in das Katzenfutter geben, im Anschluss daran die Hände waschen.

Für Tiere.

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Fragen Sie Ihren Tierarzt / Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen. Diese Maßnahmen sollten dazu beitragen, die Umwelt zu schützen.

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

September 2014

15. WEITERE ANGABEN

2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48, 50, 52, 56, 60, 64, 68, 70, 72, 76, 80, 84, 88, 92, 96, 98, 100, 104, 106, 108, 112, 116, 120, 128, 136, 140, 144, 150, 152, 160, 168, 176, 180, 184, 192, 200, 204, 206, 208, 216, 224, 232, 240, 248, 250, 280, 300, 500 or 1000 Tabletten.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

BE-V462106 (PVC / PE / PCTFE Blister)

BE-V462115 (PVC/ALU/orientierte Polyamid)

Rezeptfrei