

PAKENDI INFOLEHT

1. Veterinaarravimi nimetus

Cazitel Plus, tabletid koertele

2. Koostis

Üks tablett sisaldab 50 mg prasikvanteeli, 50 mg püranteeli (võrdne 144 mg püranteelembonaadiga) ja 150 mg febanteeli.

Helekollane tablett, mille ühel küljel on ristikujuline poolitusjoon.

Tablette saab jagada 2 või 4 võrdseks osaks.

3. Loomaliigid

Koer.

4. Näidustused

Järgmiste ümarussi- ja paelussiliikide segainfektsioonide raviks koertel.

Ümarussid:

Solkmed: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (täiskasvanud ja vanemad noorvormid)

Kõõrpead: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (täiskasvanud)

Piugussid: *Trichuris vulpis* (täiskasvanud)

Paelussid:

Paelussid: *Echinococcus* 'e liigid, (*E. granulosus*, *E. multilocularis*), *Taenia* liigid, (*T. hydatigena*, *T. pisiformis*, *T. taeniformis*), *Dipylidium caninum* (täiskasvanud ja noorvormid).

5. Vastunäidustused

Mitte kasutada samaaegselt piperasiiniühenditega.

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeainete või ravimi ükskõik milliste abiainetega suhtes.

6. Erihoiatused

Erihoiatused

Kirbud on vaheperemeesteks ühele levinud paelussile *Dipylidium caninum*. Kui vaheperemeeste, nagu kirbud, närilised jne tõrjet ei tehta, toimub kindlasti uus nakatumine paelussiga.

Alla 6 nädala vanustel kutsikatel ei ole paelussiga nakatumine tõenäoline.

Parasiitide resistentsus ükskõik millise klassi antihelmintikumide vastu võib välja kujuneda selle klassi anthelmintikumide liiga sagedase kasutamise järel.

Antiparasiitikumide mittevajalik kasutamine või ravimi omaduste kokkuvõttes toodud juhistest kõrvalekaldumine võib suurendada resistentsuse selekteerumise survet ja viia vähenenud tõhususeni. Ravimi kasutamise otsus peab põhinema iga üksiku looma parasiidiliikide ja -koormuse või tekitaja epidemioloogilistel iseärasustel põhineval infestatsiooniriskil.

Kaasinfektsiooni ohu puudumisel ümar- või paelussidega tuleks kasutada kitsa toimespektriga ravimit.

Arvesse tuleks võtta võimalust, et teised samas majapidamises olevad loomad võivad olla ümar- ja paelussidega uuesti nakatumise allikaks, ning neid tuleks vajaduse korral ravida sobiva ravimiga.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Juhuslikul ravimi allaneelamisel pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata arstile pakendi infolehte või pakendi etiketti.

Hea hügieeni tagamiseks peavad koerale tablette otse suhu või neid koeratoidule lisavad inimesed pärast seda käsi pesema.

Ainult veterinaarseks kasutamiseks.

Tiinus

Febanteeli suurte annuste korral on lammastel ja rottidel täheldatud teratogeenset toimet.

Koortel ei ole tiinuse algusjärgus uuringuid tehtud. Tiinuse ajal kasutada ainult vastavalt vastutava loomaarsti tehtud kasu-riski suhte hinnangule. Kasutamine koortel ei ole soovitatav tiinuse esimese 4 nädala jooksul. Tiinete koerte ravimisel soovituslikku annust mitte ületada.

Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed:

Ärge kasutage koos piperasiiniühenditega, kuna püranteeli ja piperasiini anthelmintilised toimed võivad antagoniseeruda.

Samaaegne kasutamine teiste kolinergiliste ühenditega (nt foksim) võib põhjustada toksilisust. Kui te pole kindel ja kasutate oma koeral ka teisi veterinaarravimeid, pidage nõu veterinaararsti või apteekriga.

Üleannustamine

Prasikvanteeli, püranteelbenaadi ja febanteeli kombinatsioon on koerte poolt hästi talutav. Ohutusuuringutes põhjustas ühekordne, soovitatavast annusest 5 korda ja suuremate annuste manustamine aeg-ajalt oksendamist.

Muud ettevaatusabinõud

Ehhiinokokoos on inimestele ohtlik. Ehhiinokokoos on Maailma Loomatervishoiu Organisatsiooni (OIE) teatamiskohustuslik haigus ja konkreetset juhised ravi ja järelkontrolli teostamiseks ning inimeste kaitsmiseks on kättesaadavad Põllumajandus- ja Toiduametis.

7. Kõrvaltoimed

Koerad:

Väga harv (vähem kui 1 loomal 10 000-st ravitud loomast, kaasa arvatud üksikjuhud):
seedetrakti häireid (kõhulahtisus, oksendamine)

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab ravimi ohutuse pidevat jälgimist. Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaarravim ei toimi, võtke kõigepealt ühendust oma loomaarstiga. Samuti võite teatada mis tahes kõrvaltoimetest ravimi müügiloa hoidjale või ravimi müügiloa hoidja kohalikule esindajale, kasutades käesoleva infolehe lõpus esitatud kontaktandmeid või riiklikku teavitussüsteemi www.raviamet.ee

8. Annustamine loomaliigiti, manustamisviis(id) ja -meetod

Suukaudne manustamine.

Soovitav annus on: 15 mg/kg febanteeli, 5 mg/kg püranteeli (vastab 14,4 mg püranteelembonaadile) ja 5 mg/kg prasikvanteeli, mis vastab 1 tabletile 10 kg kehamassi kohta. Tablette saab anda loomale otse suhu või toiduga segatuna. Enne ega pärast ravimi manustamist ei ole vaja piirata looma juurdepääsu toidule.

Tablette saab jagada 2 või 4 võrdseks osaks.

Annustamistabel:

Kehamass (kg)	Tablett
0,5–2,5	¼
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 tablett 10 kg kohta

Alaannustamine võib põhjustada ebaefektiivset kasutamist ja soodustada resistentsuse teket.

Ravi kordamise vajalikkuse ja sageduse osas tuleb nõu pidada loomaarstiga.

9. Soovitused õige manustamise osas

Õige annuse tagamiseks tuleb võimalikult täpselt kindlaks määrata loomade kehamass.

10. Keeluajad

Ei rakendata.

11. Säilitamise eritingimused

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Veterinaarravim ei vaja säilitamisel eritingimusi.

Ärge kasutage seda veterinaarravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud etiketil pärast EXP.

Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Kasutamata jäänud poolitatud tabletid tuleb kohe ära visata.

12. Erinõuded ravimpreparaadi hävitamiseks

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ärata kanalisatsiooni kaudu.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme.

Küsi oma loomaarstilt või apteekrilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata.

13. Veterinaarravimite klassifikatsioon

Käsimüügiravim.

14. Müügiloa number (numbrid) ja pakendi suurused

Müügiloa number : 1600

Polüetüleen / Alumiinium ribapakend, mis sisaldab 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18 või 20 tabletti.
või

Alumiinium / Alumiinium blisterpakend, mis sisaldab 2 või 8 tabletti.

Ribad või blistrid on pakendatud pappkarpi, mis sisaldavad 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 ja 1000 tabletti.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

15. Pakendi infolehe viimase läbivaatamise kuupäev

Veebruar 2023

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktandmed

Müügiloa hoidja ja ravimpartii vabastamise eest vastutav tootja ning kontaktandmed võimalikest kõrvaltoimetest teatamiseks:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

Loughrea

Co. Galway

Iirimaa

Tel: +353 (0) 91 841788

vetpharmacoviggroup@chanellegroup.ie