

Cazitel Plus tabletten voor honden

Gehalte aan werkzame en overige bestanddelen

Werkzame bestanddelen:

1 tablet bevat

50 mg praziquantel,

50 mg pyrantel (overeenkomend met 144 mg pyrantelmonaat) en

150 mg febantel.

Indicaties

Bij honden: behandeling van menginfecties door rondwormen en platwormen van de volgende species:

Rondwormen:

Spoelwormen: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (volwassen en laat-onvolwassen vormen).

Haakwormen: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (volwassen).

Zweepwormen: *Trichuris vulpis* (volwassen).

Platwormen:

Lintwormen: *Echinococcus* species, (*E. granulosus*, *E. multilocularis*), *Taenia* species (*T. hydatigena*, *T. pisiformis*, *T. taeniformis*), *Dipylidium caninum* (volwassen en onvolwassen vormen).

Contra-indicaties

Niet gelijktijdig gebruiken met piperazinederivaten, omdat de anthelmintische effecten van pyrantel en piperazine kunnen worden geantagoniseerd. Niet gebruiken in dieren met een bekende overgevoeligheid voor de werkzame bestanddelen of voor één van de hulpstoffen.

Bijwerkingen

Geen bekend.

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiter worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

Diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is

Honden.

Dosering voor elke doeldiersoort, wijze van gebruik en toedieningswijze

Voor orale toediening.

De aanbevolen doseerfrequenties zijn: 15 mg/kg lichaamsgewicht febantel, 5 mg/kg pyrantel (overeenkomend met 14.4 mg/kg pyrantelmonaat) en 5 mg/kg praziquantel.

1 tablet per 10 kg lichaamsgewicht.

De tabletten kunnen direct aan de hond worden toegediend, of met het voer worden vermengd. Honden hoeven voor of na behandeling niet nuchter te zijn.

Doseertabel:

Lichaamsgewicht (kg) Tabletten ½ - 2kg 1/4T 3-5kg ½T 6-10kg 1T 11-15kg 1½T 16-20kg 2T 21-25kg 2½T 26-30kg 3T 31-35kg 3½T 36-40kg 4T >40 1 tablet per 10 kg

Indien er een risico op herinfestatie aanwezig is dient het advies van een dierenarts te worden ingewonnen over de noodzaak en de frequentie van herhaaldelijke toediening

Aanwijzingen voor een juiste toediening

Voor een juiste dosering moet het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk bepaald worden; de nauwkeurigheid van het doseerhulpmiddel dient te worden nagegaan.

Resterende tabletten mogen niet meer worden gebruikt.

Wachttermijn

Niet van toepassing

SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN BIJ BEWAREN

Niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum die is vermeld op het etiket. Voor dit diergeneesmiddel gelden geen speciale bewaarcondities. Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren.

Speciale waarschuwingen

Niet gelijktijdig gebruiken met piperazinederivaten, omdat de anthelmintische effecten van pyrantel en piperazine kunnen worden geantagoneerd. Gelijktijdig gebruik met andere cholinerge stoffen kan tot toxiciteit leiden. Een lintworminfestatie zal zeker terugkeren tenzij de tijdelijke gastheren zoals vlooiën, muizen, etc. worden aangepakt. Een lintworminfestatie is onwaarschijnlijk bij pups jonger dan 6 weken. Teratogene effecten, toegewezen aan hoge doses van febantel, zijn gemeld bij schapen en ratten. Er zijn geen studies tijdens de vroege dracht uitgevoerd in honden. Gebruik van het product tijdens de dracht dient in overeenstemming met een "baten-risico" beoordeling van de verantwoordelijke dierenarts te gebeuren. Het wordt geadviseerd om het product niet te gebruiken bij honden tijdens de eerste 4 weken van de dracht. De aanbevolen dosis dient niet te worden overschreden bij de behandeling van drachtige teven. Parasitaire resistentie tegen iedere klasse van anthelmintica kan zich ontwikkelen na frequent herhaaldelijk gebruik van anthelmintica uit die klasse. Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door degene die het geneesmiddel aan de dieren toedient. In geval van accidentele orale inname dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond. In het kader van goede hygiëne dienen personen die de tabletten direct aan de hond toedienen, of de tablet aan het hondenvoer toevoegen, na afloop hun handen te wassen. Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van nietgebruikte diergeneesmiddelen of eventuele restanten hiervan

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de nationale vereisten te worden verwijderd. Geneesmiddelen dienen niet via het afvalwater of met het huishoudelijk afval weggeworpen te worden. Vraag aan uw dierenarts hoe u overtollige geneesmiddelen verwijdert. Deze maatregelen dienen ter bescherming van het milieu.

Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien: 01 juli 2010

REG NL 105149
KANALISATIE VRIJ



9.

HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG
Das Körpergewicht sollte vor der Behandlung so genau wie möglich bestimmt werden, um die korrekte Dosis einzuhalten. Nicht verwendete Tablettenreste sind nach 14 Tagen zu verwerfen.
10.

WARTEZEIT
Entfällt.
11.

BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE
Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren. Dieses Tierarzneimittel benötigt keine besonderen Lagerungsbedingungen. Das Arzneimittel nach Ablauf des auf Behältnis und äußerer Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr anwenden. Jedes Mal, wenn eine unbenutzte Tablettenhälfte aufzubewahren ist, sollte diese in das geöffnete Blisterfach und dann mit dem Blister zusammen in die Faltschachtel zurückgelegt werden.
12.

BESONDERE WARNHINWEISE
Nicht gleichzeitig mit Piperazinderivaten anwenden, da sich die anthelminthischen Wirkungen von Pyrantel und Piperazin aufheben. Die gleichzeitige Verabreichung anderer cholinerg Substanzen kann zu Vergiftungserscheinungen führen. Ein Bandwurmbefall kann erneut auftreten, wenn keine Bekämpfung der Zwischenwirte (z.B. Flöhe, Mäuse) durchgeführt wird. Über teratogene Wirkungen von hohen Dosen Febantel ist bei Schafen und Ratten berichtet worden. Beim Hund sind keine Studien zur Anwendung während der Frühträchtigkeit durchgeführt worden. Die Anwendung während der Trächtigkeit sollte erst nach einer sorgfältigen Nutzen-Risiko-Analyse durch einen Tierarzt durchgeführt werden. Es wird empfohlen, das Tierarzneimittel beim Hund nicht in den ersten 4 Trächtigkeitswochen einzusetzen. Die empfohlene Dosis sollte bei der Behandlung trächtiger Tiere nicht überschritten werden
Nach häufiger wiederholter Anwendung von Wirkstoffen einer Substanzklasse von Anthelminthika kann sich eine Resistenz gegen die gesamte Substanzklasse entwickeln.
Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:
Im Falle eine versehentlichen Selbstverabreichung konsultieren Sie einen Arzt und zeigen diesem die Packungsbeilage. Aus Hygienegründen sollten nach Verabreichung der Tabletten an Hunde oder nach dem Einmischen der Tabletten ins Futter die Hände gewaschen werden.
Nur zur Behandlung von Tieren.
13.

BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH
Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den nationalen Vorschriften zu entsorgen. Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden. Fragen Sie Ihren Tierarzt, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind. Diese Maßnahmen dienen dem Umweltschutz.
14.

GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE
Oktober 2012
15.

WEITERE ANGABEN
Packungsgrößen:
2, 4, 5, 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, 140, 150, 180, 200, 204, 206, 208, 250, 280, 300, 500 oder 1000 Tabletten.
Möglicherweise werden nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.
BE-V428443
Rezeptfrei



LA8019

BIJSLUITER

Cazitel Plus XL
tabletten voor honden

1.

NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,
Loughrea,
Co. Galway,
Ierland.
Verdeler België:
Pfizer Animal Health s.a.
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
Distributeur voor Nederland:
Pfizer Animal Health B.V.
Postbus 37
2900 AA Capelle a/d IJssel
2.

BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL
Cazitel Plus XL tabletten voor honden.
3.

GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) EN OVERIGE BESTANDDELEN
1 tablet met varkensvlees smaak bevat:
Praziquantel 175 mg
Pyrantel Embonaat 504 mg(overeenkomend met 175 mg pyrantel)
Febantel 525 mg
4.

INDICATIE(S)
Bij volwassen honden: behandeling van menginfecties door nematoden en cestoden van de volgende species:
Nematoden:
Ascaridia: Toxocara canis, Toxascaris leonina (volwassen en laat-onvolwassen vormen).
Haakwormen: *Uncinaria stenocephala, Ancylostoma caninum* (volwassen).
Zweepwormen: *Trichuris vulpis* (volwassen).
Cestoden:
Lintwormen: *Echinococcus* species, (*E. granulosus, E. multilocularis*), *Taenia* species (*T. hydatigena, T. pisiformis, T.taeniformis*), *Dipylidium caninum* (volwassen en onvolwassen vormen).
5.

CONTRA-INDICATIE(S)
Niet gelijktijdig gebruiken met piperazine bevattende middelen, omdat de anthelmintische effecten van pyrantel en piperazine kunnen worden geantagoneerd.
Niet gebruiken in dieren met een bekende overgevoeligheid voor de werkzame bestanddelen of voor één van de hulpstoffen.
6.

BIJWERKINGEN
Geen bekend.

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiter worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

7.

DIERSOORT WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS
Hond
8.

DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG(EN)
Uitsluitend voor orale toediening.
De aanbevolen doseerfrequenties zijn:
15 mg/kg lichaamsgewicht febantel, 5 mg/kg pyrantel (overeenkomend met 14,4 mg/kg pyrantel embonaat) en 5 mg/kg praziquantel. Dit komt overeen met 1 tablet Cazitel Plus XL per 35 kg lichaamsgewicht.
Aan honden met een lichaamsgewicht boven 35 kg, kan 1 tablet Cazitel Plus XL gegeven worden plus een passende hoeveelheid Cazitel plus tabletten – overeenkomend met 1tablet per 10 kg lichaamsgewicht.
Aan honden met een lichaamsgewicht van ongeveer 17,5 kg dient een halve tablet Cazitel Plus XL gegeven te worden. De tabletten kunnen direct aan de hond worden toegediend, of met het voer worden vermengd. Voor of na behandeling hoeft het voer niet te worden onthouden.
Doserings tabel:

Lichaamsgewicht (kg)	Tabletten
Ongeveer 17,5kg	½ Cazitel Plus XL tablet
31-35 kg	1 Cazitel Plus XL tablet
36-40 kg	1 Cazitel Plus XL tablet plus ½ Cazitel Plus tablet
41-45 kg	1 Cazitel Plus XL tablet plus 1 Cazitel Plus tablet
46-50 kg	1 Cazitel Plus XL tablet plus 1½ Cazitel Plus tablet
51-55 kg	1 Cazitel Plus XL tablet plus 2 Cazitel Plus tabletten
56-60 kg	1 Cazitel Plus XL tablet plus 2½ Cazitel Plus tabletten
61-65 kg	1 Cazitel Plus XL tablet plus 3 Cazitel Plus tabletten
66-70 kg	2 Cazitel Plus XL tabletten

Indien er een risico op herinfestatie aanwezig is, dient advies van een dierenarts te worden ingewonnen over de noodzaak en de frequentie van herhaalde toediening.

9.

AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING
Voor correcte dosering dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk vastgesteld te worden.
Ongebruikte tablethelften binnen 14 dagen gebruiken.
10.

WACHTTERMIJN
Niet van toepassing.
11.

SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN
Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren. Voor dit diergeneesmiddel gelden geen speciale bewaarcondities.
Niet gebruiken na uiterste gebruikdatum vermeld op het etiket. Ongebruikte halve tabletten dienen teruggedaan te worden in de geopende blister en daarna in de kartonnen doos gedaan te worden.
12.

SPECIALE WAARSCHUWING(EN)
Niet gelijktijdig gebruiken met piperazine bevattende middelen, omdat de anthelmintische effecten van pyrantel en piperazine kunnen worden geantagoneerd.
Gelijktijdig gebruik met andere cholinerge stoffen kan leiden tot toxiciteit.
Een lintworminfestatie zal zeker terugkeren wanneer de tussengastheren zoals vlooiën, muizen, etc. niet worden aangepakt.
Teratogene effecten, die worden toegewezen aan hoge doses van febantel, zijn gemeld bij schapen en ratten. Er zijn geen studies uitgevoerd tijdens de vroege dracht in honden.
Tijdens de dracht uitsluitend gebruiken overeenkomstig de baten/risicobeoordeling door de verantwoordelijke dierenarts. Het wordt geadviseerd om het product niet te gebruiken bij honden tijdens de eerste 4 weken van de dracht. De aanbevolen dosis dient niet te worden overschreden bij de behandeling van drachtige teven.
Parasitaire resistentie tegen een bepaalde klasse van anthelmintica kan zich ontwikkelen na frequent herhaaldelijk gebruik van anthelmintica uit die klasse.
Waarschuwingen voor de gebruiker:
In geval van accidentele ingestie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.
In het kader van goede hygiëne, dienen personen die de tabletten direct aan de hond toedienen, of de tablet aan het hondenvoer toevoegen, na afloop hun handen te wassen.
Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.
13.

SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN
Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de nationale vereisten te worden verwijderd.
Geneesmiddelen mogen niet worden verwijderd via afvalwater of huishoudelijk afval.
Vraag aan uw dierenarts hoe u overtollige geneesmiddelen verwijdert. Deze maatregelen dienen tevens ter bescherming van het milieu.
14.

DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN
5 september 2012
15.

OVERIGE INFORMATIE
2, 4, 5, 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, 140, 150, 180, 200, 204, 206, 208, 250, 280, 300, 500 of 1000 tabletten.
Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.
REG NL 111690
BE-V428443 - Vrije aflevering.
KANALISATIE
VRIJ



LA8019

