

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

1. Ονομασία του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος

CANIWORM PLUS δισκία για σκύλο και γάτα
Fenbendazole, Pyrantel embonate, Praziquantel

2. Σύνθεση

Κάθε δισκίο 0,7 g περιέχει:

Δραστικό(ά) συστατικό(ά):

Φαινβενδαζόλη (Fenbendazole)	150 mg
Εμβονική πυραντέλη (Pyrantel embonate)	144 mg
Πραζικουαντέλη (Praziquantel)	50 mg

Κάθε δισκίο 0,175 g περιέχει:

Δραστικό(ά) συστατικό(ά):

Φαινβενδαζόλη (Fenbendazole)	37,5 mg
Εμβονική πυραντέλη (Pyrantel embonate)	36,0 mg
Πραζικουαντέλη (Praziquantel)	12,5 mg

Έκδοχα:

Microcrystalline cellulose, Lactose monohydrate, Solani amyllum, Magnesium stearate, Povidone K60, Silica colloidalis anhydrica.

3. Είδη ζώων

Σκύλος, γάτα.

4. Θεραπευτικές ενδείξεις

Για την αντιμετώπιση των παρασιτώσεων από τα παρακάτω παράσιτα:

Νηματούδη

Ασκαρίδες: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*

Αγκυλοστόματα: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*

Τρίχουροι: *Trichuris vulpis*

Κεστώδη

Echinococcus granulosus, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Taenia* spp.,

Multiceps multiceps και *Mesocestoides* spp.

5. Αντενδείξεις

Να μη χρησιμοποιείται κατά τη διάρκεια της κήσης και της γαλουχίας.

6. Ειδικές προειδοποιήσεις

Ειδική(ες) προειδοποίηση(εις) για κάθε είδος ζώου:

Καμία.

Ειδική προφύλαξη για τη χορήγηση στα ζώα:

Καμία.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις που πρέπει να λαμβάνονται από το άτομο που χορηγεί το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν σε ζώα:

Δεν απαιτούνται.

Σε περίπτωση που κατά λάθος υπάρξει κατάποση, να αναζητήσετε αμέσως ιατρική βοήθεια και να επιδείξετε στον ιατρό το εσώκλειστο φύλλο οδηγιών χρήσεως ή την ετικέτα του φαρμακευτικού προϊόντος.

Εγκυμοσύνη, γαλουχία ή ωοτοκία:

Να μη χρησιμοποιείται κατά τη διάρκεια της κύησης και της γαλουχίας.

Αλληλεπιδράσεις με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης:

Δεν είναι γνωστή καμία.

Υπερδοσολογία (συμπτώματα, μέτρα αντιμετώπισης, αντίδοτα):

Δεν παρατηρήθηκαν ανεπιθύμητες αντιδράσεις μετά από χορήγηση 100πλάσιας δόσης από τη συνιστώμενη.

Ασυμβατότητες:

Δεν είναι γνωστή καμία.

7. Ανεπιθύμητα συμβάντα

Είδη ζώων: Σκύλος, γάτα.

Δεν είναι γνωστή καμία.

Η αναφορά ανεπιθύμητων συμβάντων είναι σημαντική. Επιτρέπει τη συνεχή παρακολούθηση της ασφάλειας ενός προϊόντος. Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε ανεπιθύμητη ενέργεια, ακόμα και αν δεν αναφέρεται στο εσώκλειστο φύλλο οδηγιών χρήσης ή αμφιβάλλετε για την αποτελεσματικότητα του φαρμάκου, παρακαλείσθε να επικοινωνήσετε, καταρχάς, με τον κτηνίατρό σας. Μπορείτε επίσης να αναφέρετε οποιαδήποτε ανεπιθύμητα συμβάντα στον τοπικό αντιπρόσωπο του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας χρησιμοποιώντας τα στοιχεία επικοινωνίας στο τέλος αυτού του φύλλου οδηγιών χρήσης, ή μέσω του εθνικού σας συστήματος αναφοράς.

8. Δοσολογία για κάθε είδος, τρόπος και οδοί χορήγησης

Δοσολογία

Η συνιστώμενη δοσολογία είναι:

-1 δισκίο 0,7 g ανά 10 kg σωματικού βάρους

-1 δισκίο 0,175 g ανά 0,5-2 kg σωματικού βάρους

Τρόπος χορήγησης

Χορηγείται από το στόμα.

Το δισκίο χορηγείται είτε απευθείας, ως έχει, είτε θρυμματισμένο με την τροφή.

Δεν απαιτείται η λήψη διαιτητικών μέτρων. Η θεραπεία συνιστάται να γίνεται αμέσως πριν τη χορήγηση της τροφής.

Διάρκεια θεραπείας

Μία εφάπαξ χορήγηση.

Όταν διαγνωστεί προσβολή από παράσιτα, γίνεται άμεσα μια χορήγηση, η οποία ακολουθείται από μια επαναληπτική δύο εβδομάδες μετά. Ακολουθεί χορήγηση ρουτίνας κάθε 3 μήνες για να διατηρηθεί το ζώο ελεύθερο από παράσιτα.

9. Οδηγίες για τη σωστή χορήγηση

Χορηγείται από το στόμα.

Το δισκίο χορηγείται είτε απευθείας, ως έχει, είτε θρυμματισμένο με την τροφή.

10. Χρόνοι αναμονής

Δεν απαιτείται.

11. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.

Φυλάσσετε σε θερμοκρασία μικρότερη των 25°C.

Φυλάσσετε προστατευμένο από το φως.

Να μη χρησιμοποιείται αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μετά από την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στην ετικέτα και στο κουτί μετά ΛΗΞΗ.

12. Ειδικές προφυλάξεις απόρριψης

Τα φάρμακα δεν πρέπει να απορρίπτονται μέσω των λυμάτων ή των οικιακών αποβλήτων. Χρησιμοποιήστε προγράμματα επιστροφής φαρμάκων για την απόρριψη μη χρησιμοποιηθέντων κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων ή άλλων υλικών που προέρχονται από τη χρήση τους σύμφωνα με τις τοπικές απαιτήσεις και με τυχόν ισχύοντα εθνικά συστήματα συλλογής. Τα μέτρα αυτά αποσκοπούν στην προστασία του περιβάλλοντος. Συμβουλευθείτε τον κτηνίατρό σας ή τον φαρμακοποιό σας για τον τρόπο απόρριψης των χρησιμοποιηθέντων φαρμάκων

13. Ταξινόμηση των κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων

14. Αριθμοί άδειας κυκλοφορίας και συσκευασίες

Συσκευασίες:

Δισκία των 0,7 g:

Χάρτινα κουτιά με 1x2 δισκία, 1x6 δισκία, 1x100 δισκία

Δισκία των 0,175 g:

Χάρτινα κουτιά με 1x2 δισκία, 1x6 δισκία, 1x100 δισκία

Αριθμός Άδειας Κυκλοφορίας:

Δισκία των 0,7 g:

38998/31-3-2020

Δισκία των 0,175 g:

38999/31-3-2020

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες. Για οποιαδήποτε πληροφορία σχετικά με το παρόν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν, παρακαλείσθε να απευθυνθείτε στον τοπικό αντιπρόσωπο του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας.

15. Ημερομηνία τελευταίας αναθεώρησης του φύλλου οδηγιών χρήσης

Λεπτομερείς πληροφορίες για το εν λόγω κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν είναι διαθέσιμες στη βάση δεδομένων της ΕΕ για τα κτηνιατρικά προϊόντα.

16. Στοιχεία επικοινωνίας

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας στην Ελλάδα:

ΚΑΝΔΗΛΙΔΗ Α.Ε.

Λεωφ. Κύμης & Ηλέκτρας 4β

15122 Μαρούσι, Αττική, Ελλάδα

Τηλ.: +30 210 6910311

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:
ΒΙΟΝΕΤΑ, Α.Σ.
Komenského 212/12
68323 Ivanovice na Hané
Τσεχική Δημοκρατία

ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΑ ΓΙΑ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΗ ΧΡΗΣΗ
«χορηγείται με συνταγή κτηνιάτρου»
ΝΑ ΦΥΛΑΣΣΕΤΑΙ ΣΕ ΘΕΣΗ ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΔΕΝ ΒΛΕΠΟΥΝ ΚΑΙ
ΔΕΝ ΠΡΟΣΕΓΓΙΖΟΥΝ ΤΑ ΠΑΙΔΙΑ
ΤΗΛ. ΚΕΝΤΡΟΥ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ: +30 210 7793777