

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA
V/NRP/17/0009
Cestal Plus košļājamās tabletes suņiem

**1. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA UN RAŽOŠANAS LICENCES
TURĒTĀJA, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI, NOSAUKUMS UN ADRESE, JA
DAŽĀDI**

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Ceva SantéAnimale

10, av. de La Ballastière, 33500 Libourne,
Francija

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

LAVET Pharmaceuticals and services Ltd.

2143 Kistarcsa, Batthyány u. 4/B.

Ungārija

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Cestal Plus košļājamās tabletes suņiem

Praziquantelum/Pyranteli embonas/Fenbendazolum

3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS

1 tablete satur:

Aktīvās vielas:

Prazikvantels 50,0 mg

Pirantela embonāts 144,0 mg

Fenbendazols 200,0 mg

Palīgvielas:

Cetilpalmitāts

Laktozes monohidrāts

Preželatinizēta ciete

Nātrija cietes glikolāts

Magnija stearāts

Sausais raugs

Cūku aknu pulveris, aromatizētājs

4. INDIKĀCIJA(-S)

Suņiem un kucēniem sekojošu jauktu parazītu invāziju ārstēšanai:

- Lenteņi: *Echinococcus* spp., *Taenia* spp., *Dipylidium caninum* (pieaugušās un kāpuru formas);
- Cērmes: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (pieaugušās un vēlīnās kāpuru formas);
- Āķtārpi: *Ancylostoma caninum*, *Uncinaria stenocephala* (pieaugušie parazīti);
- Matgalvji: *Trichuris vulpis* (pieaugušās formas).

5. KONTRINDIKĀCIJAS

Īpašu uzmanību pievērst, ja pirantelu saturošas veterinārās zāles lieto kahektiskiem dzīvniekiem.

Nelietot, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvajām vielām vai pret kādu no palīgvielām.

6. NEVĒLAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Nevēlamās reakcijas klīniskajos izmēģinājumos nenovēroja.

Ja novērojat jebkuras būtiskas blakusparādības vai citu iedarbību, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, lūdzu, informējiet par tām savu veterinārārstu.

7. MĒRĶA SUGAS

Suņi.

8. DEVAS ATKARĪBĀ NO DZĪVNIEKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN METODES

Iekšķīgai lietošanai.

Deva: 1 tablete uz 10 kg ķermeņa svara (ķ.sv.):

Kucēniem un maza auguma suņiem:

2-5 kg ķ.sv. = 1/2 tablete

5-10 kg ķ.sv. = 1 tablete

Vidēja auguma suņiem:

10-20 kg ķ.sv. = 2 tabletes

20-30 kg ķ.sv. = 3 tabletes

Liela auguma suņiem:

30-40 kg ķ.sv. = 4 tabletes

40-50 kg ķ.sv. = 5 tabletes

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Lietošanas metode:

Vienreizējai iekšķīgai lietošanai. Tabletes var dot tieši mutē vai sajaukt kopā ar barību. Pirms ārstēšanas nav nepieciešama dzīvnieka badināšana.

Smagas apaļtārpu invāzijas gadījumā, ārstēšanu atkārtot pēc 14 dienām. Sakarā ar to, ka pastāv atkārtotas invadēšanās risks, ārstēšanu atkārtot ik pēc 3 mēnešiem.

Tā kā tabletēs esošais prazikvantels ir pārklāts ar lipīdu pārklājumu un tām ir pievienota garša, pētījumos vairums suņu (91,7 %) tās apēda brīvprātīgi.

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Nav piemērojams.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētā iepakojumā: 2 gadi.

Iznīcināt visas neizlietotās sadalīto tablešu daļas.

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

Uzglabāt oriģinālā iepakojumā.

Sargāt no gaismas.

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Blusas kalpo kā starpsaimnieki plaši izplatītajam lenteņu tipam – *Dipylidium caninum*. Lenteņu invāzija noteikti atkārtosies, ja vien netiks veikta to starpsaimnieku, piemēram, blusu, peļu u.c. apkarošana.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai:
Ievērot galvenos darba drošības pasākumus. Ja notikusi nejauša norīšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Personām, ar pastiprinātu jutību pret prazikvantelu, pirantela pamoātu vai fenbendazolu vajadzētu izvairīties no saskares ar šīm veterinārajām zālēm.

Grūsnība un laktācija:

Šīs veterinārās zāles var lietot grūsnām kucēm.

Mijiedarbība ar citām veterinārajām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Nelietot vienlaicīgi ar piperazīna sāļiem, jo var būt antagonisks efekts starp pirantelu un piperazīnu. Tāpat nelietot vienlaicīgi ar insekticīdiem, kuri satur fosfororganiskos savienojumus un dietilkarbamazīnu. Izvairīties lietot kopā ar morantelu un levamizolu, tā kā ir līdzīgs iedarbības mehānisms un toksikoloģija.

Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti:

Veicot drošuma pētījumu suņiem, lietojot pieckārtīgi palielinātu devu, klīniskas, hematoloģiskas vai bioķīmiskas atbildes reakcijas nenovēroja. Veterināro zāļu pārdozēšanu klīniskajā praksē sastop reti, jo mērķa sugai ir augsta tolerance. Ja novēro toksisku reakciju pie ārkārtējas pārdozēšanas, nepieciešamības gadījumā lietot simptomātisku terapiju.

13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI

Jebkuras neizlietotās veterinārās zāles vai to atkritumus nedrīkst iznīcināt izmantojot kanalizāciju vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA

09/2017

15. CITA INFORMĀCIJA

Bezrecepšu veterinārās zāles.

Lietošanai dzīvniekiem.

2 vai 8 tabletes folija blisterī, kas sastāv no saliktas alumīnija sloksnītes vai 2 tabletes sloksnītē, kas izgatavots no alumīnija folija polietilēna.

Katrā kartona kastē :

- 1 blistera sloksnīte ar 2 tabletēm
- 2 blistera sloksnītes ar 2 tabletēm
- 52 blistera sloksnītes ar 2 tabletēm
- 1 blistera sloksnīte ar 8 tabletēm
- 13 blistera sloksnītes ar 8 tabletēm
- 25 blistera sloksnītes ar 8 tabletēm
- 5 sloksnīšu iepakojumi ar 2 tabletēm

- 100 sloksnīšu iepakojumi ar 2 tabletēm

Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.

Reģistrācijas apliecības numurs(-i)

V/NRP/17/0009