BIJSLUITER

Zipyrán 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 VERSCHILLENDE

Laboratorios Calier, S.A.
Barcelonès, 26 (Pla del Ramassà)
Les Franqueses del Vallès (Barcelona)
SPANJE

2. BENAMING VAN HET DIERGEENEESMIDDEL

Zipyrán tabletten voor honden
Praziquantel, pyrantelembonaat, febantel

3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Elke tablet bevat:

Werkzame bestanddelen:
Praziquantel........................................................................................................50 mg
Pyrantel (als pyrantelembonaat)........................................................................50 mg
Febantel.............................................................................................................150 mg

4. INDICATIES

Behandeling van gemengde infecties veroorzaakt door volwassen cestoden en nematoden van de volgende soorten:

Nematoden:
Haakwormen: Ancylostoma caninum
Uncinaria stenocephala
Ascariden: Toxocara canis
Toxascaris leonina

Cestoden:
Lintwormen: Taenia spp
Dipylidium caninum

5. CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of een 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 DIERGEENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond
8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Uitsluitend voor eenmalige orale behandeling.

De aanbevolen dosis is 5 mg praziquantel, 5 mg pyrantel (als embonaat) en 15 mg febantel per kg lichaamsgewicht (overeenkomend met één tablet/10 kg lichaamsgewicht) overeenkomstig de volgende tabel:

<table>
<thead>
<tr>
<th>Lichaamsgewicht van dier (kg)</th>
<th>Aantal tabletten</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>2,5 – 5</td>
<td>½</td>
</tr>
<tr>
<td>5 – 10</td>
<td>1</td>
</tr>
<tr>
<td>10 – 15</td>
<td>1 ½</td>
</tr>
<tr>
<td>15 – 20</td>
<td>2</td>
</tr>
<tr>
<td>20 – 25</td>
<td>2 ½</td>
</tr>
<tr>
<td>25 – 30</td>
<td>3</td>
</tr>
</tbody>
</table>

De tabletten worden toegeediend door hele en/of gedeelde tabletten achteraan op de tong te plaatsen voor geforceerd doorslikken.

Om de doseringsnauwkeurigheid verder te verbeteren kunnen de tabletten in kwarten worden verdeeld.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

De tabletten worden toegeediend door hele en/of halve tabletten achteraan op de tong te plaatsen voor geforceerd doorslikken.

Voor een juiste dosering dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk te worden bepaald.

Bij bevestigde enkelvoudige infestatie door cestoden of nematoden dient een monovalent product dat alleen een cestocide of een nematocide bevat te worden gebruikt.

10. WACHTTERMIJN

Niet van toepassing.

11. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren.

Geen speciale voorzorgen voor de bewaring van dit diergezinsmiddel.

Niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de doos na EXP.

Gedeelde tabletten dienen te worden verwijderd en mogen niet worden bewaard.

12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergezinsmiddel bestemd is

Er kan parasitaire resistentie tegen een bepaalde klasse van anthelminticum ontstaan na frequent, herhaald gebruik van een anthelminticum uit die klasse.

Vlooien kunnen als tussengastheer en infectiebron bij een veel voorkomend type lintworm – Dipylidium caninum.
Lintworminfestatie kan opnieuw optreden, tenzij tegelijk met de behandeling tussengastheren en de omgeving onder controle worden gebracht.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren
Bij verzwakte of ernstig geïnfesteerde dieren dient het product alleen te worden gebruikt na een baten/risico beoordeling door de dierenarts.
Bij ernstige infestaties kunnen als gevolg van anthelmintische behandeling digestieve bloedingen (diarrée, bloederige ontslating en zelfs sterfgevallen) optreden door wormlysis.

Bij honden jonger dan 6 weken oud zijn lintworminfecties zeer ongewoon. Behandeling van dieren jonger dan 6 weken oud met een combinatieproduct tegen cestoden en nematoden is daarom mogelijk niet nodig.

Van de werkzame bestanddelen is niet bekend dat ze bepaalde ongewenste effecten hebben bij jonge dieren. Desondanks is de veiligheid van de formulering niet vastgesteld bij honden jonger dan 5 maanden oud.

Rondworm- en haakworminfecties: Bij sommige dieren worden Ancylostoma caninum en Toxocara canis mogelijk niet uitgeroepen door de behandeling, wat resulteert in een verder risico van het verspreiden van eitjes in de omgeving. Follow-uponderzoeken van de feces zijn aan te raden en op basis van de resultaten van deze onderzoeken kan, indien nodig, behandeling met een nematocidaal product plaatsvinden.

Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door degene die het geneesmiddel aan de dieren toedient
In geval van accidentele ingestie dient een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter aan de arts te worden getoond.
In geval van accidenteel contact dienen de handen grondig te worden gewassen.
Personen met een bekende overgevoeligheid voor een van de bestanddelen moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden.

Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg
Niet gebruiken bij drachtige teven tijdens de eerste vier weken van de dracht.
Het product kan tijdens de lactatie worden gebruikt.

Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie
Niet tegelijk met piperazine gebruiken, aangezien de anthelmintische effecten van pyrantel en piperazine kunnen worden geantagoneerd.
De plasmaconcentraties van praziquantel kunnen worden verlaagd door gelijktijdige toediening met geneesmiddelen die de activiteit van cytochrome P-450-enzymen versterken (bijv. dexamethason, fenobarbital).
Gelijktijdig gebruik met andere cholinerge verbindingen kan leiden tot toxiciteit.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota)
Doses van meer dan 3 keer de aanbevolen dosering kunnen spijsverteringsstoornissen (braken en diarrée) veroorzaken.
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.

14. **DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN**

15 april 2013

15. **OVERIGE INFORMATIE**

Kartonnen doos met daarin 1 blister van 2 tabletten
Kartonnen doos met daarin 1 blister van 10 tabletten
Kartonnen doos met daarin 25 blisters van 10 tabletten
Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik

Rundvlees-smaak tabletten

REG NL 107534

**KANALISATIE**
VRIJ