

**beaphar**

# Wormmiddel all-in-one Kat

230 mg/20 mg filmomhulde tabletten voor katten  
Pyrantel embonaat/praziquantel

Tegen haak-, spoel-  
en lintwormen



Katten vanaf  
**1kg**

## 1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLENDE

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenië

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenië

## 2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Wormmiddel All-in-one Kat 230 mg/20 mg filmomhulde tabletten voor katten  
Pyrantel embonaat/praziquantel

## 3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDELEN

Per tablet:

**Werkzame bestanddelen:**

Pyrantel embonaat 230 mg (overeenkomend met 80 mg pyrantel)  
Praziquantel 20 mg

Witte tot bijna witte, biconvexe, ovale film omhulde tablet met breukstreep aan één zijde. De tablet kan worden verdeeld in twee gelijke delen.

## 4. INDICATIES

Ter behandeling van gemengde infestaties met rondwormen, haakwormen en lintwormen bij katten, veroorzaakt door:

- **Rondwormen:** *Toxocara cati* (volwassenen)
- **Haakwormen:** *Ancylostoma tubaeforme*, *Ancylostoma braziliense* (volwassenen)
- **Lintwormen:** *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Hydatigera (Taenia) taeniaeformis*, *Mesocestoides spp.*, *Joyeuxiella pasqualei*.

## 5. CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor de werkzame bestanddelen of één van de hulpstoffen. Zie rubriek 12.

## 6. BIJWERKINGEN

Milde en voorbijgaande spijsverteringsstoornissen zoals speekselvloed en/of braken en milde en voorbijgaande neurologische aandoeningen zoals ataxie kunnen voorkomen in zeer zeldzame gevallen.

De frequentie van bijwerkingen wordt als volgt gedefinieerd:

- Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 behandelde dieren vertonen bijwerking(en))
- Vaak (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 100 behandelde dieren)
- Soms (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 1.000 behandelde dieren)
- Zelden (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10.000 behandelde dieren)
- Zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde rapporten)

Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiters worden vermeld, of u vermoedt dat het diergeneesmiddel niet werkzaam is, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

Als alternatief kunt u dit rapporteren via uw nationaal meldsysteem (zie CBG-MEB website).

## 7. DOELDIERSOORT

Kat.

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

Eenmalige orale toediening.

**Dosering:**

5 mg praziquantel en 20 mg pyrantel base (57,5 mg pyrantel embonaat) per kg lichaamsgewicht. Dit komt overeen met 1 tablet per 4 kg lichaamsgewicht.

DOSERING:				
Lichaamsgewicht (kg)	1,0 – 2,0kg	2,1 – 4,0kg	4,1 – 6,0kg	6,1 – 8,0kg
Aantal tabletten	½	1	1½	2

Kittens met een gewicht van minder dan 1 kg mogen niet worden behandeld met het diergeneesmiddel, omdat een correcte dosering van dergelijke katten niet haalbaar kan zijn.

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik.

De tabletten kunnen rechtstreeks in de bek worden gegeven of via een kleine hoeveelheid voedsel, indien nodig.

## 9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Teneinde een juiste dosering te berekenen, dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk te worden bepaald.

Bij ascaride infestatie, vooral in kittens, kan volledige eliminatie niet worden verwacht, zodat infectiegevaar voor de mens kan aanhouden. Herhaalde behandelingen moeten derhalve worden uitgevoerd met een geschikt rondwormmiddel met intervallen van 14 dagen tot 2 – 3 weken na spenen.

Raadpleeg een dierenarts als de ziekteverschijnselen aanhouden of optreden.

## 10. WACHTTIJD

Niet van toepassing.

## 11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaar ongebruikte delen van de gehalveerde tabletten beneden 25°C.

Houdbaarheid van gehalveerde tabletten na eerste opening van de primaire verpakking: 1 maand.

Niet te gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na EXP:

De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

## 12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is

Een lintworminfestatie treedt bij katten op z'n vroegst op in de derde levensweek.

Vlooiën treden op als tussengastheer voor een gemeenschappelijk type lintworm - *Dipylidium caninum*.

Een lintworminfestatie zal zich steeds opnieuw voordoen tenzij de tussengastheren zoals vlooiën, muizen etc. worden bestreden.

De volgende situaties dienen vermeden te worden, omdat deze de ontwikkeling van resistentie bevorderen en uiteindelijk kunnen leiden tot ondoeltreffendheid van de behandeling:

- Te frequent en herhaald gebruik van anthelmintica van eenzelfde groep gedurende een langere periode,
- onderdosering, door onderschatting van het lichaamsgewicht, onjuiste toediening van het diergeneesmiddel of een niet of onjuist gekalibreerd doseerapparaat (indien van toepassing).

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient.

In geval van accidentele ingestie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiters of het etiket te worden getoond.

Voor een optimale hygiëne dient degene die de tabletten toedient aan de kat, rechtstreeks of via het voedsel van de kat, daarna goed de handen te wassen.

Ongebruikte tabletdelen moeten teruggeplaatst worden in de open blisterverpakking en op een veilige plaats buiten het zicht en bereik van kinderen worden bewaard.

Overige voorzorgsmaatregelen

Echinococcosis vormt een risico voor de mens. Aangezien Echinococcosis een meldingsplichtige ziekte is aan de Wereldorganisatie voor diergezondheid (OIE), moeten specifieke richtlijnen voor de behandeling en follow-up en de bescherming van personen, worden verkregen van de bevoegde autoriteit.

Dracht, lactatie of leg

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens de dracht.

Niet gebruiken tijdens de gehele drachtperiode. Kan tijdens de lactatie worden gebruikt.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Niet gelijktijdig gebruiken met piperazine, aangezien het specifieke effect van piperazine (neuromusculaire paralyse van de parasiet) de werkzaamheid van pyrantel kan remmen (spastische paralyse van de parasiet).

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota)

Symptomen van overdosering treden niet op bij minder dan vijfmaal de aanbevolen dosering. Het eerst verwachte symptoom van intoxicatie is braken.

## 13. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUEEL AFVALMATERIAAL

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

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

8 mei 2023

## 15. OVERIGE INFORMATIE

Verpakkingsgrootten:

Doos met 1 blister met 2 tabletten.

Doos met 2 blisters met 2 tabletten.

Doos met 1 blister met 10 tabletten.

Doos met 3 blisters met 10 tabletten.

Doos met 5 blisters met 10 tabletten.

Doos met 10 blisters met 10 tabletten.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

Gelieve voor alle informatie over dit diergeneesmiddel contact op te nemen met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.

REG NL 118372

**KANALISATIE**

VRIJ