

CAZITEL PLUS | 104 TABLETTEN

Doeldier(en):	Hond.
Leeftijd:	Jong, Volwassen, Senior
Toedieningswijze:	Tablet. Een lichtgele tablet met een kruisvormige breukstreep aan één zijde. De tabletten kunnen in helften of kwarten van gelijke grootte worden verdeeld.
Werkzaam tegen:	Spoelwormen, Haakwormen, Zweepwormen, Lintwormen, Dipylidium lintworm, Echinococcus lintworm
Omschrijving:	Behandeling van menginfecties door rondwormen en platwormen van de volgende species: - Spoelwormen: <i>Toxocara canis</i> , <i>Toxascaris leonina</i> (volwassen en laat-onvolwassen vormen) - Haakwormen: <i>Uncinaria stenocephala</i> , <i>Ancylostoma caninum</i> (volwassen) - Zweepwormen: <i>Trichuris vulpis</i> (volwassen) - Lintwormen: <i>Echinococcus</i> spp., <i>Taenia</i> spp. (volwassen en onvolwassen vormen).
Contra-indicaties:	Niet gelijktijdig gebruiken met piperazine derivaten. Niet gebruiken in dieren met een bekende overgevoeligheid voor de werkzame bestanddelen of voor één van de hulpstoffen.
Dosering/Toediening:	Eenmalige dosering: Uitsluitend voor orale toediening. Teneinde een juiste dosering te berekenen, dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk te worden bepaald. De aanbevolen doseerfrequenties zijn: 15 mg/kg lichaamsgewicht febantel, 5 mg/kg pyrantel (overeenkomend met 14.4 mg/kg pyrantelmonohydraat) en 5 mg/kg praziquantel. Dit komt overeen met 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. Advies van een dierenarts dient te worden ingewonnen over de noodzaak en de frequentie van herhaaldelijke toediening.
Werkzame bestanddelen:	Per tablet: praziquantel 50 mg, pyrantel 50 mg (overeenkomend met 144 mg pyrantel monohydraat) en febantel 150 mg.
Bijwerkingen:	In zeer zeldzame gevallen zijn maagdarmklachten (diarree, braken) waargenomen.
Waarschuwingen:	Niet gelijktijdig gebruiken met piperazinederivaten, omdat de anthelmintische effecten van pyrantel en piperazine kunnen worden geantagoneerd. Gelijktijdig gebruik met andere cholinerge stoffen (bijv. foxim) kan tot toxiciteit leiden. Indien u er niet zeker van bent en uw hond andere diergeneesmiddelen gebruikt, leg dit dan voor aan een dierenarts of apotheker. Vlooien functioneren als tussengastheren voor een veelvoorkomend type lintworm – <i>Dipylidium caninum</i> . Een lintworminfestatie zal zeker terugkeren tenzij de tussengastheren zoals vlooien, 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 behandelend 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. Echinococcose vormt een risico voor mensen. Aangezien Echinococcose een meldingsplichtige ziekte is voor de World Organisation for Animal Health (OIE), dienen specifieke richtlijnen over behandeling, nazorg en voorzorgsmaatregelen voor mensen verkregen te worden van de relevante bevoegde autoriteit. Overdosering: De combinatie van praziquantel, pyrantel embonaat en febantel wordt door honden goed verdragen. Bij veiligheidsonderzoeken gaven doses van 5 maal de aanbevolen dosis of meer aanleiding tot incidenteel braken.

Verpakking: Kartonnen doos met 13 blisters, met elk 8 tabletten.

Verdere info: Deze informatie is een samenvatting van de bijsluiter. Raadpleeg voor gebruik de volledige bijsluiter van het product of kijk op Fidin Online Repertorium <http://repertorium.fidin.nl>