

# SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

## 1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

**CANIVERM forte tablety**

## 2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

1 tableta (0,7 g) obsahuje:

Účinné látky:

Fenbendazolum	150 mg
Pyranteli embonas	144 mg
Praziquantelum	50 mg

Pomocné látky:

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

## 3. LIEKOVÁ FORMA

Tableta.

Oválne, žltkasté bikonvexné tablety s drobnými škvrkami a obojstrannou deliacou ryhou v strede.

## 4. KLINICKÉ ÚDAJE

### 4.1 Cieľové druhy

Psy, mačky, psovité a mačkovité šelmy.

### 4.2 Indikácie na použitie so špecifikovaním cieľových druhov

Ochorenia spôsobené škrkavkami a pásomnicami psov, mačiek, mačkovitých a psových šeliem (*Toxocara canis*, *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*, *Trichuris vulpis*, *Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Taenia* spp., *Multiceps multiceps*, *Mesocestoides* spp.).

### 4.3 Kontraindikácie

Nepodávať pri očnej cysticerkóze a spinálnej neurocysticerkóze.

Nepodávať pri poškodení pečene.

Nepoužívať v prípade precitlivenosti na účinné látky alebo na niektorú z pomocných látok.

### 4.4 Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh

Predchádzať nasledovným postupom, ktoré zvyšujú riziko vývoja rezistencie a môžu mať za následok neúčinnú liečbu:

- príliš časté a opakované používanie antihelmintík rovnakej skupiny, príliš dlhá doba podávania
- podávkovanie z dôvodu nesprávneho stanovenia živej hmotnosti, nesprávne podanie lieku alebo chybná kalibrácia dávkovacieho zariadenia

Klinické prípady podozrivé z rezistencie voči antihelmintikám ďalej sledovať použitím vhodných testov (napr. Test redukcie počtu vajíčok v truse). Tam, kde výsledky testov presvedčivo potvrdia rezistenciu voči určitému antihelmintiku, použiť antihelmintikum patriace do inej farmakologickej skupiny s odlišným mechanizmom účinku.

Použitie lieku musí byť založené na lokálnej epidemiologickej informácii o vnímavosti nematód/ jednotlivých druhov helmintov a odporúčaníach, ako obmedziť ďalšiu selekciu rezistencie voči antihelmintikám.

#### **4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie**

##### Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Liek sa nesmie aplikovať zvieratám, u ktorých sa prejavujú príznaky iného, než črevného parazitárneho ochorenia.

##### Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Ľudia so známou precitlivosťou na prazikvantel, pyrantel embonát, fenbendazol alebo na niektorú z pomocných látok by sa mali vyhýbať kontaktu s týmto veterinárnym liekom.

Pri manipulácii s liekom zabráňte vniknutiu do očí, vrátane prenosu z rúk do očí. V prípade vniknutia lieku do očí vypláchnite ich väčším množstvom vody.

Pri náhodnom požití vyhľadajte lekársku pomoc a lekárovi ukážte písomnú informáciu pre používateľov alebo obal.

Po manipulácii s liekom si umyte ruky.

Echinokokóza predstavuje riziko pre človeka. Vzhľadom na to, že echinokokóza je ochorenie podliehajúce hláseniu Svetovej organizácii pre zdravie zvierat (OIE), konkrétne pokyny na ošetrenie a následný postup a pokyny na ochranu osôb je potrebné získať od kompetentného úradu.

#### **4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)**

Niekoľko hodín po aplikácii sa môže objaviť zvracanie, kašovitý výkal, žihľavka, prípadne zvýšená teplota. Ide o reakciu na uvoľňované bielkoviny z odumierajúcich červov, nie o reakciu na účinnú látku. Liek môže spôsobiť ospalosť zvieratá.

#### **4.7 Použitie počas gravidity, laktácie**

U gravidných súk je potrebné presne dodržiavať dávkovanie.

#### **4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia**

Nepodávať súčasne s liekmi na báze piperazínu, prípadne s inými antiparazitikami.

#### **4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku**

Na zaistenie podania správnej dávky stanoviť živú hmotnosť zvierat tak presne, ako je to možné.

Šteňatá, malé plemená psov a mačky:

- 1/2 tablety na 2 - 5 kg ž. hm.

Stredné plemená psov:

- 1 tableta na 5 - 10 kg ž. hm.

Veľké plemená psov a veľké šelmy:

- 1 tableta na začatých 10 kg ž. hm.

Spôsob podávania: perorálne.

Tablety sa môžu podávať samostatne alebo zabalené do kúska krmiva, jednorazovo.

Šelmám (mačkovité, psovité) v zoológických záhradách, cirkusoch apod. sa odporúča zamiešať rozdrvené tablety podľa živej hmotnosti šelmy do mäsových gúl a tie rozložiť vo voliére podľa počtu zvierat pred ranným kŕmením. Odporúča sa odčervovať 3 až 12 týždňové mláďatá jednorazovo v intervale 3 týždňov a potom pravidelne každé 3 mesiace.

#### 4.10 Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá) ak sú potrebné

Desaťnásobne zvýšená dávka nemá vedľajšie účinky na cieľové druhy zvierat.

#### 4.11 Ochranná (-é) lehota (-y)

Netýka sa.

### 5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Farmakoterapeutická skupina: antihelmintikum, benzimidazoly a príbuzné látky  
ATCvet kód: QP52AC30

Fenbendazol patrí do skupiny benzimidazolových derivátov.

- chemický názov: metyl [5-(fenylsulfanyl) -1H-benzimidazol-2-yl ] karbamát

- Molekulárny vzorec: C<sub>15</sub>H<sub>13</sub>N<sub>3</sub>O<sub>2</sub>S

- CAS No.: 43210-67-9

Fenbendazol je látka so širokým spektrom účinku na nematódy, pľúcne červy, niektoré pásomnice a cestódy.

Fenbendazol prijímajú červy orálne a jeho účinok spočíva v blokade polymerizácie štrukturálneho proteínu tubulínu vo vnútri nervových axónov, čím u parazita dochádza k narušeniu transportných funkcií absorpčných buniek. Pôsobí proti dospelým a vývojovým formám citlivých helmintov.

Fenbendazol sa pomaly vstrebáva z tráviaceho traktu a maximálna koncentrácia v krvnej plazme zvierat sa dosiahne v závislosti od veľkosti podanej dávky. Pri dávke 5 mg/kg ž. hm.do 24 hod., pri 100 - 150 mg/kg. ž. hm. do niekoľkých hodín.

Vylučovanie fenbendazolu a jeho metabolitov z organizmu prebieha hlavne výkalmi, močom sa vylúči len pribl. 10% látky.

Pyrantel pamoát je derivát tetrahydropyrimidínu. Ide o širokospektrálne anthelmintikum, veľmi účinné pri liečbe infekcií vyvolaných *Toxocara canis*, *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*. Pyrantel pamoát je stredne účinný proti obidvom druhom machovca, menej proti *N. americanus*. Nepôsobí pri trichurióze ani strongyloidóze. Pôsobí ako antagonist na nikotínových cholinergných receptoroch v gangliách, čím dochádza k spastickej neurosvalovej paralýze červov.

Pyrantel pamoát pôsobí proti nezrelým aj dospelým formám citlivých helmintov v čreve, nepôsobí na migrujúce štádiá v tkanivách. Pyrantel nepôsobí vermicídne ani ovocídne.

Pyrantel pamoát sa slabo vstrebáva z tráviaceho traktu a maximálna hladina v krvnej plazme sa dosiahne v priebehu 1 - 3 hodín. Takmer polovica aplikovanej dávky sa nezmenená vylučuje výkalmi a menej než 15% dávky sa vylúči v nezmenenej forme alebo vo forme metabolitov močom.

Prazikvantel je syntetický izochinolín-pyrazínový derivát, slabo rozpustný vo vode.

Výnimočné spektrum účinku sa prejavuje tým, že je účinný pri liečbe schistozómových infekcií a súčasne pôsobí proti motoliciam a pásomniciam. Nepôsobí na *Fasciola hepatica* a pri hydatidóze.

Prazikvantel zvyšuje priepustnosť bunecných membrán pre vápnikové ióny v dôsledku čoho dochádza u parazitov ku svalovým kontrakciám. Spôsobuje svalovú paralýzu depolarizáciou inhibície cholinesterázy neuromuskulárnej doštičky. Spôsobí vakuolizáciu a rozpad tegumentu a parazit odumiera. Aj keď sa prazikvantel vstrebáva do *F. hepatica*, k žiadnej reakcii u tohto parazita nedochádza. Pri schistozómových infekciách zvierat prazikvantel pôsobí na nezrelé štádiá aj dospelé červy.

Prazikvantel sa rýchlo vstrebáva a jeho biologická dostupnosť po perorálnom podaní je asi 80 %. Maximálna koncentrácia nezmenenej účinnej látky v sére sa dosiahne po 1 - 3 hodinách po podaní terapeutickú dávku. Koncentrácia prazikvantelu v mozgovomiechovom moku predstavuje len 14 - 20% hodnoty zistenej v krvnej plazme. Koncentrácia účinnej látky v žlči je takmer trojnásobne vyššia než koncentrácia vo venóznej krvi. Väčšia časť účinnej látky sa v priebehu prvej pasáže pečenoú rýchlo metabolizuje na neaktívne mono- a polyhydroxylové produkty. Plazmatický polčas rozpadu prazikvantelu je 1 - 1,5 hodiny, kým polčas rozpadu hlavných metabolitov je 4 - 6 hodín. Vylučovanie

prebieha prevažne obličkami vo forme metabolitov. V priebehu 24 hodín sa vylúči 70% podanej dávky, 80% sa vylúči do 4 dní.

Kombinácia účinných látok febantelu a pyrantel pamoátu vykazuje výrazný synergický efekt. Kým samotný pyrantel pamoát dosiahne maximálnu účinnosť 75 % a samotný febantel 45 %, kombinácia oboch látok sa dosiahne účinnosť nad 90 %.

Ďalšie zvýšenie účinnosti pri odčervovaní je spôsobené tým, že všetky tri účinné látky spolu pokrývajú širšie spektrum parazitov.

## **6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE**

### **6.1 Zoznam pomocných látok**

Mikrokryštalická celulóza  
Monohydrát laktózy  
Zemiakový škrob  
Stearan horečnatý  
Povidón K 90  
Oxid kremičitý koloidný, bezvodý  
Rybia príchuť, sardinková

### **6.2 Závažné inkompatibility**

Nepodávať súčasne s liekmi na báze piperazínu, prípadne s inými antiparazitikami.

### **6.3 Čas použiteľnosti**

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 2 roky.

### **6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia na uchovávanie**

Uchovávať pri teplote do 25°C.  
Chrániť pred svetlom.  
Uchovávať na suchom mieste.

### **6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu**

Tablety sú balené v blistroch alebo v sáčkoch s potlačou.  
Veľkosť balenia: 2 x 1 tbl.; 6 x 1 tbl., 1 x 100 tbl.

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

### **6.6 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov**

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

## **7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI**

Bioveta, a. s.  
Komenského 212/12  
683 23 Ivanovice na Hané  
Česká republika  
comm@bioveta.cz

**8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (-A)**

96/013/13-S

**9. DÁTUM PRVÉHO ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII ALEBO DÁTUM PREDĹŽENIA PLATNOSTI ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Dátum prvej registrácie: 08.04.2014

Dátum posledného predĺženia: 28.05.2018

**10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU**

Výdaj lieku nie je viazaný na veterinárny predpis.

**ZÁKAZ PREDAJA, DODÁVOK A/ALEBO POUŽÍVANIA**

Netýka sa.

## ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE

Papierová skladačka (2 x1 tbl., 6 x 1tbl., 100 x 1 tbl.)

### 1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

#### **CANIVERM forte tablety**

Fenbendazolium, pyranteli embonas, praziquantelum

### 2. ÚČINNÉ LÁTKY A POMOCNÉ LÁTKY

1 tableta (0,7 g) obsahuje:

Účinné látky:

Fenbendazolium	150 mg
Pyranteli embonas	144 mg
Praziquantelum	50 mg

Pomocné látky:

Mikrokryštalická celulóza, monohydrát laktózy, zemiakový škrob, stearan horečnatý, povidón K 90, oxid kremičitý koloidný bezvodý, rybia príchuť sardinková

### 3. LIEKOVÁ FORMA

Tablety.

### 4. VEĽKOSŤ BALENIA

2 x1 tbl., 6 x 1 tbl., 100 x 1 tbl.

### 5. CIEĽOVÉ DRUHY

Psy, mačky, psovité a mačkovité šelmy.

### 6. INDIKÁCIA (-IE)

Ochorenia spôsobené škrkavkami a pásomnicami (*Toxocara canis*, *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*, *Trichuris vulpis*, *Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Taenia* spp., *Multiceps multiceps*, *Mesocestoides* spp.).

### 7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

Perorálne.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

### 8. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)

Netýka sa.

### 9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ

Liek sa nesmie aplikovať zvieratám, u ktorých sa prejavujú príznaky iného, než črevného parazitárneho ochorenia.

Prípadné nežiaduce účinky je nutné konzultovať s veterinárnym lekárom.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**10. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP: {mesiac/rok}

**11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať pri teplote do 25°C.

Chrániť pred svetlom.

Uchovávať na suchom mieste.

**12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY**

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

**13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú**

Len pre zvieratá.

**14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ“**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

**15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI**

Bioveta, a. s.

Komenského 212/12

683 23 Ivanovice na Hané

Česká republika

**16. REGISTRÁČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

96/013/13-S

**17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

č. šarže: {číslo}

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA BLISTROCH**

{blistre}

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

**CANIVERM forte tablety**

Fenbendazolum, pyranteli embonas, praziquantelum

1tbl.(0,7 g)/10 kg ž.hm.

**2. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Bioveta, a.s., Ivanovice na Hané

**3. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP {mesiac/rok}

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

č. šarže {číslo}

**5. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

Len pre zvieratá.



**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**

{sáčky}

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

**CANIVERM forte tablety**

**2. MNOŽSTVO ÚČINNEJ LÁTKY (-OK)**

Účinné látky:

1 tableta (0,7 g) obsahuje:

Fenbendazolium 150 mg,

Pyranteli embonas 144 mg,

Praziquantelum 50 mg.

**3. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH JEDNOTKÁCH**

1tbl.(0,7 g)/10 kg ž.hm.

**4. SPÔSOB(-Y) PODANIA**

Spôsob podania: Perorálne.

**5. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)**

Ochranná lehota: Netýka sa.

**6. ČÍSLO ŠARŽE**

č. šarže {číslo}

**7. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP{mesiac/rok}

**8. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

Len pre zvieratá.

**PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV**  
**CANIVERM forte tablety**

**1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOĽNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ**

Bioveta, a. s.  
Komenského 212/12  
683 23 Ivanovice na Hané  
Česká republika

**2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

**CANIVERM forte tablety**

Fenbendazolum, pyranteli embonas, praziquantelum

**3. OBSAH ÚČINNEJ LÁTKY(-OK) A INEJ LÁTKY(-OK)**

1 tableta (0,7 g):

Účinné látky:

Fenbendazolum	150 mg
Pyranteli embonas	144 mg
Praziquantelum	50 mg

Pomocné látky:

Mikrokryštalická celulóza, monohydrát laktózy, zemiakový škrob, stearan horečnatý, povidón K 90, oxid kremičitý koloidný bezvodý, rybia príchuť (sardinková)

Oválne, žltkavé bikonvexné tablety s drobnými škrvnami a obojstrannou deliacou ryhou v strede.

**4. INDIKÁCIA(-IE)**

Ochorenia spôsobené škrkavkami a pásomnicami psov, mačiek, mačkovitých a psovitéch šeliem (*Toxocara canis*, *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*, *Trichuris vulpis*, *Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Taenia* spp., *Multiceps multiceps*, *Mesocestoides* spp.).

**5. KONTRAINDIKÁCIE**

Nepodávať pri očnej cysticerkóze a spinálnej neurocysticerkóze.

Nepodávať pri poškodení pečene.

Nepoužívať v prípade precitlivenosti na účinné látky alebo na niektorú z pomocných látok.

**6. NEŽIADUCE ÚČINKY**

Niekoľko hodín po aplikácii sa môže objaviť zvracanie, kašovitý výkaly, žihľavka, prípadne zvýšená teplota. Ide o reakciu na uvoľňované bielkoviny z odumierajúcich červov, a nie o reakciu na účinnú látku. Liek môže spôsobiť ospalosť zvieratá.

Prípadné nežiaduce účinky je nutné konzultovať s veterinárnym lekárom.

**7. CIEĽOVÝ DRUH**

Psy, mačky, psovité a mačkovité šelmy.

**8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA (-Y) A SPÔSOB PODANIA LIEKU**

Na zaistenie podania správnej dávky je potrebné stanoviť živú hmotnosť zvierat tak presne, ako je to možné.

Šteňatá, malé plemená psov a mačky:

- 1/2 tablety na 2 - 5 kg ž. hm.

Stredné plemená psov:

- 1 tableta na 5 - 10 kg ž. hm.

Veľké plemená psov a veľké šelmy:

- 1 tableta na začatých 10 kg ž. hm.

Spôsob podania: perorálne.

## **9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ**

Tablety sa môžu podávať samostatne alebo zabalené do kúska krmiva, jednorazovo.

Šelmám (mačkovité, psovité) v zoológických záhradách, cirkusoch apod. sa odporúča zamiešať rozdrvené tablety podľa živej hmotnosti šelmy do mäsových guľ a tie rozložiť vo voliére podľa počtu zvierat pred ranným kŕmením. Odporúča sa odčervovať 3 až 12 týždňové mláďatá jednorazovo v intervale 3 týždňov a potom pravidelne každé 3 mesiace.

## **10. OCHRANNÁ LEHOTA**

Netýka sa

## **11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávať pri teplote do 25°C.

Chrániť pred svetlom.

Uchovávať na suchom mieste.

Nepoužívať po dátume expirácie uvedenom na obale.

## **12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA**

Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh:

Predchádzať nasledovným postupom, ktoré zvyšujú riziko vývoja rezistencie a môžu mať za následok neúčinnú liečbu:

- príliš časté a opakované používanie antihelmintík rovnakej skupiny, príliš dlhá doba podávania
- poddávkovanie z dôvodu nesprávneho stanovenia živej hmotnosti, nesprávne podanie lieku a chybná kalibrácia dávkovacieho zariadenia

Klinické prípady podozrivé z rezistencie voči antihelmintikám ďalej sledovať použitím vhodných testov (napr. Test redukcie počtu vajíčok v truse). Tam, kde výsledky testov presvedčivo potvrdia rezistenciu voči určitému antihelmintiku, použiť antihelmintikum patriace do inej farmakologickej skupiny s odlišným mechanizmom účinku.

Použitie lieku musí byť založené na lokálnej epidemiologickej informácii o vnímavosti nematód/ jednotlivých druhov helmintov a odporúčaní, ako obmedziť ďalšiu selekciu rezistencie voči antihelmintikám.

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat:

Liek sa nesmie aplikovať zvieratám, u ktorých sa prejavujú príznaky iného, než črevného parazitárneho ochorenia.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Ľudia so známou precitlivosťou na prazikvantel, pyrantel embonát, fenbendazol alebo na niektorú z pomocných látok by sa mali vyhýbať kontaktu s týmto veterinárnym liekom.

Pri manipulácii s liekom zabráňte vniknutiu do očí, vrátane prenosu z rúk do očí. V prípade vniknutia lieku do očí vypláchnite ich väčším množstvom vody.

Pri náhodnom požití vyhľadajte lekársku pomoc a lekárovi ukážte písomnú informáciu pre používateľov alebo obal.

Po manipulácii s liekom si umyte ruky.

Echinokokóza predstavuje riziko pre človeka. Vzhľadom na to, že echinokokóza je ochorenie podliehajúce hláseniu Svetovej organizácii pre zdravie zvierat (OIE), konkrétne pokyny na ošetrenie a následný postup a pokyny na ochranu osôb je potrebné získať od kompetentného úradu.

Gravidita, laktácia:

U gravidných súk je potrebné presne dodržiavať dávkovanie.

Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia:

Nepodávať súčasne s liekmi na báze piperazínu, prípadne s inými antiparazitikami.

Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá) ak sú potrebné:

Desaťnásobne zvýšená dávka nemá vedľajšie účinky na cieľové druhy zvierat.

**13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY**

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

**14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍ SOMNEJ INFORMÁ CII PRE POUŽÍ VATEĽOV**

**15. ĎALŠIE INFORMÁCIE**

Len pre zvieratá.

Výdaj lieku nie je viazaný na veterinárny predpis.

Veľkosť balenia: 2 x 1 tbl.; 6 x 1 tbl., 1 x 100 tbl.

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.