



exitel plus+

**Δισκία για σκύλους
για την θεραπεία των μικτών μολύνσεων
από νηματώδη και κεστώδη**



Αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση

[χορηγείται με κτηνιατρική συνταγή]



1. Όνομα και διεύθυνση του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας και του κατόχου της άδειας παραγωγής που είναι υπεύθυνος για την αποδέσμευση παρτίδων στον ΕΟΦ

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited, Loughrea, Co. Galway, Ireland.

2. Ονομασία του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος

Exitel Plus Δισκία Για Σκύλους.

3. Σύνθεση σε δραστικό(α) συστατικό(α) και άλλες ουσίες 1 χοιρινό αρωματισμένο δισκίο περιέχει: Praziquantel 50 mg, Pyrantel 50 mg (ισοδύναμο με 144 mg pyrantel embonate), Febantel 150 mg.

4. Ένδειξη(εις)

Στα σκυλιά: Θεραπεία των μικτών μολύνσεων από νηματώδη και κεστώδη των ακόλουθων ειδών:

Νηματώδη:

Ασκαρίδες: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (ενήλικα και προνύμφες τελικού σταδίου).

Αγκυλοστόματα: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (ενήλικα).

Τρίχουροι: *Trichuris vulpis* (ενήλικα).

Κεστώδη:

Κεστώδη (ταινίες): *Echinococcus species*, (*E. granulosus*, *E. multilocularis*), *Taenia spp.*, (*T. hydatigena*, *T. pisiformis*, *T. taeniformis*), *Dipylidium caninum* (ενήλικα και προνυμφικές μορφές).

5. Αντενδείξεις Να μην χρησιμοποιείται ταυτόχρονα με ενώσεις πιπεραζίνης επειδή τα ανθελμινθικά αποτελέσματα της Πυραντέλης και της Πιπεραζίνης μπορεί να είναι ανταγωνιστικά. Να μη χρησιμοποιείται σε περίπτωση υπερευαισθησίας στη δραστική ουσία ή σε κάποιο από τα έκδοχα.

6. Ανεπιθύμητες ενέργειες Καμία γνωστή. Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε σοβαρή ή άλλη ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης, παρακαλείσθε να ενημερώσετε σχετικώς τον κτηνίατρό σας.

7. Είδη ζώων Σκύλοι.

8. Δοσολογία για κάθε είδος, τρόπος και οδός(οι) χορήγησης Για από του στόματος χορήγηση. Η συνιστώμενη δοσολογία είναι: 15 mg/kg σωματικού βάρους φαιβαντέλη, 5 mg/kg σωματικού βάρους πυραντέλη (ισοδύναμη με εμβονική πυραντέλη 14,4 mg) και 5 mg/kg σωματικού βάρους πραζικουαντέλη. Αυτή αντιστοιχεί σε 1 δισκίο Exitel Plus ανά 10 kg σωματικού βάρους. Τα δισκία μπορούν να χορηγηθούν απευθείας στο στόμα του ζώου ή να τοποθετηθούν στην τροφή του. Δεν απαιτείται στέρωση της τροφής πριν ή μετά την χορήγηση.

Κουτάβια και μικρόσωμοι

Σωματικό βάρος (kg)	Δισκίο
½ - 2	¼
3-5	½
6-10	1
11-15	1½
16-20	2
21-25	2½
26-30	3
31-35	3½
36-40	4
>40	1 δισκίο ανά 10 kg σωματικού βάρους

Εάν υπάρχει κίνδυνος για εκ νέου μόλυνση, η συμβουλή κτηνιάτρου θα πρέπει να επιδιωχθεί όσον αφορά την ανάγκη και τη συχνότητα της χορήγησης.

9. Οδηγίες για τη σωστή χορήγηση Κάθε τμήμα μερικώς χρησιμοποιημένου δισκίου πρέπει να απορρίπτεται. Για την αποφυγή υπερδοσολογίας να καθορίζεται ακριβώς το σωματικό βάρος του σκύλου.

10. Χρόνος αναμονής Δεν απαιτείται.

11. Ειδικές συνθήκες διατήρησης Να μη χρησιμοποιείται μετά την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στην ετικέτα. Δεν υπάρχουν ειδικές οδηγίες διατήρησης για αυτό το κτηνιατρικό προϊόν. Να φυλάσσεται σε θέση που δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.

12. Ειδική(ες) προειδοποίηση(εις) •Να μην χρησιμοποιείται ταυτόχρονα με ενώσεις πιπεραζίνης επειδή τα ανθελμινθικά αποτελέσματα της Πυραντέλης και της Πιπεραζίνης μπορεί να είναι ανταγωνιστικά. •Ταυτόχρονη χρήση με άλλες χολινηργικές ενώσεις μπορεί να οδηγήσει σε τοξικότητα. •Η μόλυνση από ταινίες είναι βέβαιο ότι θα επανεμφανίζεται εάν δεν καταπολεμηθούν οι ενδιάμεσοι ξενιστές των παρασίτων όπως οι ψύλλοι και οι μύες. • Παρασίτωση από ταινίες σε κουτάβια ηλικίας μικρότερης των 6 εβδομάδων είναι αδύνατο να συμβεί. •Σε υψηλές δόσεις φαιβαντέλης σε πρόβατα και επίμους έχουν αναφερθεί τερατογενέσεις. Δεν έχουν διεξαχθεί μελέτες σε σκύλους κατά τη διάρκεια των πρώιμων σταδίων της κύησης. Η χρήση του προϊόντος κατά τη διάρκεια της εγκυμοσύνης θα πρέπει να είναι σύμφωνα με την εκτίμηση ωφέλειας / κινδύνου από τον υπεύθυνο κτηνίατρο. Συνιστάται να μην χρησιμοποιείται το προϊόν σε σκύλους κατά τις πρώτες 4 εβδομάδες της κύησης. Μην υπερβαίνουν την προβλεπόμενη δόση κατά την θεραπεία εγκύων σκύλων. •Ανθεκτικότητα των παρασίτων σε συγκεκριμένη κατηγορία ανθελμινθικών μπορεί να αναπτυχθεί μετά την συχνή και επαναλαμβανόμενη χρήση ενός ανθελμινθικού της κατηγορίας αυτής.

Οδηγίες για τον χρήστη: Σε περίπτωση τυχαίας κατάποσης, να αναζητήσετε αμέσως ιατρική βοήθεια και να επιδείξετε στον ιατρό το φύλλο οδηγιών χρήσεως ή την ετικέτα του φαρμάκου. Για λόγους καλής υγιεινής, τα άτομα που χορηγούν τα δισκία απευθείας στο στόμα του σκύλου ή τα προσθέτουν στην τροφή του, πρέπει να πλένουν τα χέρια τους μετά την χορήγηση.

13. Ειδικές προφυλάξεις απόρριψης ενός χρησιμοποιηθέντος κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ή άλλων υλικών που προέρχονται από τη χρήση του προϊόντος Κάθε μη χρησιμοποιηθέν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν ή μη χρησιμοποιηθέντα υπολείμμάτα του πρέπει να απορρίπτονται σύμφωνα με τις ισχύουσες εθνικές απαιτήσεις. Τα φάρμακα δεν πρέπει να απορρίπτονται μέσω των λυμάτων ή των οικιακών απορριμμάτων. Συμβουλευθείτε τον κτηνίατρό σας για τον τρόπο απόρριψης των χρησιμοποιηθέντων φαρμάκων. Τα μέτρα αυτά αποσκοπούν στην προστασία του περιβάλλοντος.

14. Ημερομηνία της τελευταίας έγκρισης του φύλλου οδηγιών χρήσεως Οκτώβριος 2009.

15. ΑΛΛΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48, 50, 52, 56, 60, 70, 80, 84, 90, 98, 100, 104, 106, 120, 140, 150, 180, 200, 204, 206, 250, 280, 300, 500 και 1000 δισκία. Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

Για οποιαδήποτε πληροφορία σχετικά με το παρόν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν, παρακαλείσθε να απευθυνθείτε στον τοπικό αντιπρόσωπο του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας.

Τηλ. Κέντρου Δηλητηριασμών: 210 7793 777

Αποκλειστικός αντιπρόσωπος για την Ελλάδα:

Neocell Ε.Π.Ε., Πευκών 15, 141 22 Ν. Ηράκλειο, Αθήνα Τ: 210 28 44 354 Ε: info@neocell.gr, www.neocell.gr