

# Plerion

10 tablete masticabile pentru câini

## **NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE**

Deținătorul autorizației de comercializare :

Intervet International B.V.  
Wim de Körverstraat 35  
NL-5831 AN Boxmeer  
Olanda

Producător pentru eliberarea seriei:

Intervet GesmbH  
Siemensstrasse 107  
1210 Vienna  
Austria

## **DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Plerion 10 tablete masticabile pentru câini

## **DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE**

Fiecare tabletă masticabilă (Plerion 10) de formă rotundă, culoare maro, ușor pestriță conține:

50 mg pirantel (ca embonat)  
200 mg oxantel (ca embonat)  
50 mg praziquantel

## **INDICAȚII**

Pentru tratamentul câinilor ce prezintă infestații parazitare mixte cu adulți de nematode și cestode:

Ascarizi: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*

Viermi cu cârlig: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*.

Viermi subțiri: *Trichuris vulpis*

Viermi plăți: *Dipylidium caninum*, *Mesocestoides* spp., *Taenia ovis*, *Taenia pisiformis*, *Taenia hydatigena*, *Taenia multiceps*, *Echinococcus* spp.

## **CONTRAINDICAȚII**

A nu se folosi la căței sub vârsta de 2 luni.

Plerion 10: A nu se folosi la căței cu greutatea mai mică de 5 kg.

A nu se folosi la animale cu hipersensibilitate cunoscută la unul din componentele produsului.

Pentru utilizare în perioada de gestație și lactație vezi secțiunea 12.

## **REAȚII ADVERSE**

În cazuri rare, în urma tratamentului se pot observa vomă și diaree.

Deși nu s-a constatat în studiile efectuate cu acest produs, poate apărea anorexie, fiind un efect advers comun produselor ce conțin praziquantel.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

## **SPECII ȚINTĂ**

Câini.

## **POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE**

Administrare în doză unică orală.

Doza recomandată este de 5 mg pirantel + 20 mg oxantel + 5 mg praziquantel per kg greutate corporală, de ex. 1 tabletă Plerion 5/5 kg g.c., sau 1 tabletă Plerion 10/10 kg g.c. conform schemei de dozare propusă în tabelul de mai jos:

Tabletele masticabile sunt aromate și sunt luate în mod voluntar de majoritatea câinilor. Tabletele pot fi administrate direct câinilor sau împreună cu hrana.

## **RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ**

Administrarea se va face conform schemei de mai jos:

Greutatea corporală a câinelui	Cantitate de tablete Plerion 10
2.5 – 5 kg	
5 – 10 kg	1
11 – 15 kg	
11 – 20 kg	2

21 – 30 kg	3
31 – 40 kg	4
41 – 50 kg	5
51 – 60 kg	6
61 – 70 kg	7

Pentru a asigura o dozare corectă, se va

determina cât mai exact posibil greutatea corporală.

Echinococcocoza reprezintă un risc pentru om. Deoarece echinococoza este o boală ce se notifică la Organizația Mondială pentru Sănătatea Animalelor (OIE), este necesară obținerea unor măsuri specifice de tratament și monitorizare cât și a siguranței omului de la autoritățile competente.

#### TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul

#### PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale pentru temperatura de depozitare.

Se va păstra în ambalajul original pentru a-l proteja de lumină

A nu se utiliza după data expirării marcată pe cutie.

#### ATENȚIONĂRI SPECIALE

##### Atenționări pentru speciile țintă

În urma utilizărilor frecvente a unei clase de antihelmintice poate apărea rezistență la clasa respectiva de antihelmintice.

Pentru a evita reinfestația cu *D. caninum*, trebuie efectuat tratament concomitent împotriva gazdelor intermediare cum sunt purcii și păduchii.

Câinii care sunt ținuți împreună sau în canise trebuie tratați în același timp.

##### Infecții cu viermi rotunzi și viermi cu cârlig:

La unele animale este posibil ca infestația cu *Ancylostoma caninum* și *Toxocara canis* să nu fie complet eradicate în urma tratamentului, ca urmare a riscului continuu de infestație cu oua din mediu. Se recomandă examinarea fecalelor după tratament și pe baza rezultatelor acestor examene, să se realizeze tratamente cu produse nematocidice dacă este necesar.

La animalele debilitate sau infestate masiv, produsul trebuie să fie folosit conform evaluării balanței risc/beneficiu realizată de medicul veterinar responsabil.

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită în timpul gestației și lactației la cățele. Studiile de laborator efectuate pe șobolani, iepuri nu au demonstrat existența efectelor teratogene, fetotoxic, materno-toxice.

Se va utiliza conform evaluării balanței risc/beneficiu realizată de medicul veterinar responsabil.

A nu se utiliza concomitent cu levamisol, piperazine sau inhibitori ai colinesterazei

În studiile de siguranță, supradozarea, de 3 ori doza maximă recomandată de 10 mg pirantel, 40 mg oxantel și 10 mg praziquantel per kg greutate corporală, sau doza maximă recomandată administrată timp de 3 zile consecutiv au avut ca efect sporadic voma sau fecalele moi. Aceste simptome s-au rezolvat fără tratament ulterior.

##### Atenționări pentru utilizator

A nu se consuma alimente sau lichide în timpul manipulării produsului.

Se recomandă spălarea mâinilor cu apă și săpun imediat după folosirea produsului.

Acest produs medicinal veterinar poate produce iritația ochilor. Orice contact cu ochii trebuie evitat în timpul utilizării produsului. În urma contactului accidental cu ochii, clătiți imediat cu apă din belșug.

În cazul ingestiei accidentale, cereți imediat sfatul medicului și prezenți medicului prospectul sau eticheta produsului.

#### PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Medicamentele nu trebuie eliminate prin intermediul apelor reziduale sau rezidurilor menajere.

#### ALTE INFORMAȚII

Cutii de carton conținând:

2 tablete (1 blister cu 2 tablete),

20 tablete (10 blistere cu 2 tablete),

160 tablete (20 blistere cu 8 tablete) și

200 tablete (25 blistere cu 8 tablete).

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.