

## Cestacat

80/20 mg comprimate masticabile pentru pisici

### 1. 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: Ceva Sante Animale România SRL, Str. Chindiei Nr. 5, Sector 4, București 040185, România

Producător responsabil pentru eliberarea seriei: LAVET Pharmaceuticals Ltd., H-2143 Kistarcsa, Batthyány u. 6., Ungaria

### 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Cestacat 80/20 mg comprimate masticabile pentru pisici

Praziquantel

Pirantel

### 3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

Fiecare comprimat conține:

**Substanțe active:**

Praziquantel 20 mg

Pirantel 80 mg echivalent cu 230 mg de Pirantel embonat

Comprimate gălbui-maronii cu o linie mediană.

Fiecare comprimat poate fi divizat în două părți egale.

### 4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru tratamentul la pisici a infestațiilor cu viermi lați și viermi rotunzi, cauzate de următorii paraziți:

- Ascarizi: *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina* (adulti și forme imature)

- strongili: *Ancylostoma tubaeforme*,

- tenii: *Echinococcus multilocularis*, *Hydatigena (Taenia) taeniaeformis*, *Dipylidium caninum* (adulti și forme imature), *Joyeuxiella spp*

### 5. CONTRAINDICAȚII

A nu se utiliza în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

A nu se utiliza la pisicile cu vârsta mai mică de 6 săptămâni.

A nu se utiliza împreună cu compuși piperazinici.

### 6. REACȚII ADVERSE

În cazuri foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 de animale, inclusiv raportări izolate) pot apărea tulburări ale tractului digestiv ușoare și tranzitorii, cum ar fi hipersalivație și / sau vărsături și tulburări neurologice ușoare și tranzitorii, cum ar fi ataxia.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările izolate).

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

## 7. SPECII ȚINTĂ 2.0

Pisici.

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

Dozele recomandate sunt: 20,0 mg pirantel (echivalent 57,5 mg / kg pirantel embonat) și 5 mg / kg praziquantel. Acest lucru este echivalent cu 1 comprimat pe 4 kg de greutate corporală.

<i>Greutate corporală (kg)</i>	<i>Număr de comprimate</i>
≥ 1.0 - ≤ 2.0	½
> 2.0 - ≤ 4.0	1
> 4.0 - ≤ 6.0	1 ½
> 6.0 - ≤ 8.0	2

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Administrare orală unică.

*Administrarea și durata tratamentului*

Administrarea orală unică. Comprimatul masticabil trebuie administrat direct animalului, dar, dacă este necesar, poate fi amestecat în hrană.

În infecțiile cu viermi rotunzi, în special la animalele tinere, este posibil să nu existe o eliminare completă și rămâne un risc pentru om.

Într-un studiu efectuat pe 30 de pisici, consumul voluntar a avut loc în 83% din cazuri.

Nu este necesară nici o restricție de acces la hrană, fie înainte, fie după administrarea produsului.

Pentru a asigura administrarea unei doze corecte, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil.

Ar trebui să fie solicitat sfatul unui medic veterinar în ceea ce privește necesitatea și frecvența repetării tratamentului.

## 10. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A nu se utiliza acest produs veterinar după data expirării marcată pe cutie după EXP. Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

Utilizați orice comprimat divizat la următoarea administrare, care nu trebuie să depășească 48 de ore. De fiecare dată când rămâne o jumătate de comprimat neutilizat trebuie depozitat în blisterul deschis sau spațiu din benzi și inserat înapoi în cutie și păstrate într-un loc sigur unde copiii nu au acces.

## 12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Deoarece comprimatele sunt aromate, trebuie să fie depozitate într-un loc sigur și să nu fie lăsate la discreția animalelor. Animalele cu o stare de întreținere precară sau cele cu infestații masive care se pot manifesta prin simptome ca diaree, vomă, prezența paraziților în fecale sau vomă, păr degradat, trebuie să fie examinate de un medic veterinar înaintea administrării produsului. În cazul celor foarte slăbite sau extrem de infestate, administrarea se va face numai după evaluarea raportului beneficiu/risc de către medicul veterinar.

Echinococoză reprezintă un pericol pentru oameni. Deoarece echinococoză este o boală declarabilă la Organizația Mondială pentru Sănătatea Animalelor (OIE), trebuie să fie obținute de la autoritatea competentă relevantă, orientări specifice privind tratamentul și supravegherea bolii și protecția oamenilor.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Pentru o igienă optimă, persoanele care administrează comprimatele direct pisicilor sau adăugându-le în hrana lor, trebuie să se spele pe mâini după administrare.

În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul sau eticheta medicului.

Gestație și lactație:

Nu este recomandată utilizarea în perioada de gestație.

Poate fi utilizat în perioada de lactație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Nu utilizați împreună cu compuși piperazinici.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot):

Simptomele de supradozaj nu apar la doze de până la 5 ori mai mari decât doza recomandată. După administrarea unor doze de peste 5 ori mai mari decât doza recomandată, au fost observate semne de intoleranță, cum ar fi voma.

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

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

### 14. ALTE INFORMAȚII

**Natura și compoziția ambalajului primar**

Produsul este ambalat în blistere fie compuse dintr-o folie de aluminiu compozit cu o folie de aluminiu sigilate la cald sau benzi multistrat din folie de aluminiu / polietilenă. Ambalaj secundar:

Cutie de carton x 1 blister x 2 comprimate (2 comprimate)

Cutie de carton x 2 blistere x 2 comprimate (4 comprimate)

Cutie de carton x 52 blistere x 2 comprimate (104 comprimate)

Cutie de carton x 1 blister x 8 comprimate (8 comprimate)

Cutie de carton x 3 blistere x 8 comprimate (24 comprimate)

Cutie de carton x 6 blistere x 8 comprimate (48 comprimate)

Cutie de carton x 13 blistere x 8 comprimate (104 comprimate)

Cutie de carton cu 5 benzi x 2 comprimate (10 comprimate)

Cutie de carton cu 25 benzi x 2 comprimate (50 comprimate)

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

Ceva Sante Animale România SRL Str. Chindiei, Nr. 5, Sector 4 București, 040185, România