

Worm Stop

comprimate pentru câini
praziquantel, pirantel embonat, fenbendazol

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: Pharma World Pharmaceuticals Kft., 1094 Budapest, Bokréta u. 11-13., Ungaria

Producător responsabil pentru eliberarea seriei: Pernix Pharma Gyógyszergyártó Kft., 8900 Zalaegerszeg, Északi Iparterület, Kamilla u. 3. (0788/58 Hrsz.), Ungaria

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

WORM STOP comprimate pentru câini

Praziquantel, pirantel embonat, fenbendazol

3. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

Un comprimat conține:

Substanțe active:

praziquantel 50 mg

pirantel embonat 144 mg

fenbendazol 200 mg

Comprimate rotunde, marcate, de culoare galben sau gri gălbui.

4. INDICAȚII

Pentru tratamentul infestațiilor mixte cu următoarele specii de nematode și cestode adulte, la câini:

Ascarizi: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (adulti și forme imature târzii)

Viermi cu cârlig: *Ancylostoma caninum*, *Uncinaria stenocephala* (adulti)

Viermi bici: *Trichuris vulpis* (adulti)

Viermi lați: *Dipylidium caninum*, *Taenia hydatigena*, *Taenia pisiformis* (adulti și forme imature târzii).

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți. Nu se va utiliza concomitent cu orice produs care conține derivați de piperazina și/sau ester fosfat organic.

6. REACȚII ADVERSE

Rar, poate să apară o lipsă de apetit, diaree, vărsături și suferință sau tranzitoriu, o creștere a nivelului de AST (aspartat aminotransferază).

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

7. SPECII ȚINTĂ

Câini.

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Dozare: Numai pentru administrare orală.

Doza recomandată este de 5 mg/kg praziquantel, 14,4 mg/kg pirantel embonat și 20 mg/kg febantel (este echivalent cu 1 comprimat / 10 kg de greutate corporală).

Pentru tratamentul de rutină o singură doză este suficientă. În cazul unei helmintiaze diagnosticate, tratamentul trebuie repetat în 14 zile.

Pentru a se asigura administrarea dozei corecte, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil. Doza trebuie stabilită de medicul veterinar.

Greutatea corporală a câinelui (kg)	Cantitatea de comprimat (bucată/bucăți)
Catei și câini de talie mică	
2-5	1/2
5-10	1
Câini de talie mijlocie	
10-20	2
20-30	3
Câini de talie mare	

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Comprimatul poate fi administrat direct prin administrare orală sau zdrobit, amestecat în hrană. Animalul nu trebuie să fie înfometat în timpul tratamentului.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25° C. A se păstra într-un loc uscat, a se proteja de lumină. Depozitați în ambalajul original. A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor. Orice fracție de comprimat neutilizată se va elimina și nu va fi păstrată.

A nu se utiliza acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă după Exp.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE**Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă:**

Pirantel trebuie administrat cu precauție la câinii cu cahexie. Rezistența paraziților față de o anumită clasă de antihelmintice poate apărea după utilizarea frecventă, repetată a unui antihelmintic din clasa respectivă. Puricii servesc drept gazde intermediare și sursă de infestare pentru un tip comun de tenie - *Dipylidium caninum*. Infestarea cu viermi lași va reapare dacă nu se realizează combaterea gazdelor intermediare și de asemenea din mediul înconjurător concomitent cu tratamentul.

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Este recomandat a se menține câinii închiși timp de 24 de ore după tratament și eliminate fecalele excretate, viermii, segmentele și ouăle. Se recomandă să fie curățat și dezinfectat frecvent mediul animalelor. La animalele debilitate sau puternic infestate produsul trebuie utilizat numai după evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar. Tratamentul animalelor cu vârsta mai mică de 6 săptămâni s-ar putea să nu fie necesar. Urmărirea și examinarea fecalelor sau un nou tratament cu un produs nematocid poate fi necesar în cazul infestărilor cu *Ancylostoma caninum* sau *Toxocara canis*.

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

În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la praziquantel, embonat pirantel sau fenbendazol trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar. După utilizare spălați-vă mâinile. Câteva zile după tratament țineți copiii la distanță de câini.

Utilizarea în perioada de gestație și lactație:

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită în perioada de început a gestației la cătea. Nu se va utiliza la cățele gestante în primele patru săptămâni de gestație. După această perioadă și în timpul lactației se va folosi numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil. La câinii de reproducție se va folosi numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune:

A nu se utiliza concomitent cu compuși de piperazină, efectele antihelmintice ale pirantelului și piperazinei pot fi antagoniste. În egală măsură, nu se va administra împreună cu esterii fosfați organici și dietilcarbamină. Datorită mecanismului similar de acțiune și caracteristicilor toxicologice nu se va utiliza acest antihelmintic simultan cu morantel și combinații de morantel.

Supradozarea simptome, proceduri de urgență, antidoturi:

Niciun efect advers nu a fost observat chiar și la de 3-5 ori doza terapeutică, repetată de 3 ori.

Incompatibilități:

Nu este cazul.

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. Acest produs medicinal veterinar nu trebuie să fie deversat în cursuri de apă, datorită pericolului pentru pești și alte organisme acvatice.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL: 28.05.2015.**15. ALTE INFORMAȚII**

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

Numai pentru uz veterinar.

Ambalare:

1 blister x 2 comprimate, 3 blistere x 2 comprimate, 1 blister x 10 comprimate, 2 blistere x 10 comprimate, 10 blistere x 10 comprimate, 20 blistere x 10 comprimate, blister PVC/Al, ambalate într-o cutie de carton;

200 comprimate într-un flacon de polietilenă.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Distribuit de: Maravet SA, 430016 Baia Mare, str. Maravet nr. 1, Tel/Fax: +40 262 211 964, office@maravet.com, www.maravet.com