

BIJSLUITER**Caniquantel Plus**

50,0 mg + 500,0 mg

Tabletten voor honden en katten

1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND

LOXAVET Pharma GmbH
Max-Planck-Str. 11
D-85716 Unterschleißheim

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Caniquantel Plus 50,0 mg + 500,0 mg tabletten voor honden en katten
Praziquantel - Fenbendazole

3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Werkzame bestanddelen:

Elk tablet bevat 50,0 mg Praziquantel en 500,0 mg Fenbendazole.

Lijst van hulpstoffen:

Natriumlaurylsulfaat, Povidone, Magnesiumstearaat, dry meat aroma, croscarmellose natrium

4. INDICATIES

Behandeling van menginfecties met volgende volwassen ronde – en volwassen lintwormen:

BIJ DE HOND:

Ascariden:	Toxocara canis Toxascaris leonina
Ankylostomen:	Uncinaria stenocephala Ancylostoma caninum
Trichuren:	Trichuris vulpis
Cestoden:	Echinococcus granulosus Echinococcus multilocularis Taenia spp. Mesocystoides spp.

Pups: Aangezien de vroegst mogelijke besmetting met cestoden bij een pup pas optreedt na de 3^e levensweek is de behandeling met Caniquantel Plus als gevolg van een diagnose van een menginfectie enkel aangewezen na de 3^e levensweek.

BIJ DE KAT:

Ascariden:	Toxocara canis Toxascaris leonina
------------	--------------------------------------

Ankylostomen:	Ancylostoma tubaeforme
Cestoden:	Taenia taeniaeformis
	Echinococcus multilocularis
	Mesocestoides spp.

5. CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken bij drachtige dieren.

6. BIJWERKINGEN

Bij de aanbevolen dosissen werd geen enkele bijwerking waargenomen.

Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het diergeneesmiddel niet werkzaam is, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

7. DOELDIERSOORTEN

Honden en katten.

8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, TOEDIENINGSWEG EN WIJZE VAN GEBRUIK

Posologie:

De aanbevolen dosis is 5 mg praziquantel en 50 mg fenbendazole per kilogram lichaamsgewicht.

Hetgeen overeenkomt met 1 tablet per 10 kilogram lichaamsgewicht en de volgende posologie:

- 1 tablet tot 10 kg lichaamsgewicht
- 2 tabletten tussen 10 en 20 kg lichaamsgewicht
- 3 tabletten tussen 20 en 30 kg lichaamsgewicht ...

Katten: In het algemeen dient men bij katten, in functie van hun lichaamsgewicht een ½ tablet toe.

Bij besmetting met ankylostomen of trichuren is een eenmalige behandeling onvoldoende. In dit geval moet men 1 tablet per 10 kg lichaamsgewicht geven gedurende 3 opeenvolgende dagen.

Toedieningswijze:

De tabletten moeten rechtstreeks oraal worden toegediend of vermengd met een kleine hoeveelheid vlees of geplet in kleine deeltjes en vermengd met het voeder.

Maatregelen betreffende het dieet, zoals een wachttijd tot het opnieuw toedienen van voedsel, zijn niet noodzakelijk.

Bij een besmetting door ascaris bij jonge dieren kan een volledige uitroeiing niet worden bereikt. Bijgevolg lopen de personen die in contact komen met deze jonge dieren een risico op besmetting.

De jonge dieren zullen dus om de 14 dagen moeten behandeld worden met een aangepast product tegen nematoden en dit tot 2-3 weken na het stoppen met zogen.

Er zijn geen interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie gekend.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Niet van toepassing.

10. WACHTTIJD

Niet van toepassing.

11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Niet bewaren bij een temperatuur boven 25°C.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de buitenverpakking en blisterverpakking na EXP. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Na toediening handen wassen.

In geval van accidentele ingestie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

13. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUEEL AFVALMATERIAAL

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval. Vraag aan uw dierenarts wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

Juli 2024

15. OVERIGE INFORMATIE

Op diergeneeskundig voorschrift.

Verpakkingen:

Doos met 2 tabletten in blister

Doos met 4 tabletten in blister

Doos met 6 tabletten in blister

Doos met 8 tabletten in blister

Doos met 12 tabletten in blister

Doos met 20 tabletten in blister

Doos met 50 tabletten in blister

Doos met 100 tabletten in blister

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

BE-V216395