



Drontal® Plus 35 kg



ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΑ ΓΙΑ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΗ ΧΡΗΣΗ

Ανθελμινθικά δισκία για τον έλεγχο των νηματωδών και των ταινιών των σκύλων

ΟΝΟΜΑ ΚΑΙ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΚΑΙ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ ΠΟΥ ΕΙΝΑΙ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗ ΠΑΡΤΙΔΩΝ ΣΤΟΝ ΕΟΧ, ΕΦΟΣΟΝ ΕΙΝΑΙ ΔΙΑΦΟΡΕΤΙΚΟΙ

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας:

Bayer Animal Health GmbH
D-51368, Leverkusen, Germany

Παραγωγός υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH
Projensdorfer Str. 324
D-24106 Kiel
Germany

Τοπικός Αντιπρόσωπος στην Ελλάδα:

ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ ΑΕ

Φλέμιγκ 15
151 23 Μαρούσι, Αθήνα
Τηλ.: +30 2106800900
Fax: +30 2106833488
E-mail: info@hellafarm.gr

Τοπικός Αντιπρόσωπος στην Κύπρο:

ACTIVET LTD

Αντρέα Μισούλη 50
2415 Έγκωμη, Λευκωσία
Τηλ.: 00357 22591918
Fax: 00357 22591917
E-mail: info.activet@cytanet.com.cy

ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΟ(Α) ΣΥΣΤΑΤΙΚΟ(Α) ΚΑΙ ΑΛΛΕΣ ΟΥΣΙΕΣ

Κάθε δισκίο περιέχει:

Δραστικά συστατικά:

Febantel	525 mg
Pyrantel embonate	504 mg
Praziquantel	175 mg

Έκδοχα:

Maize starch
Lactose monohydrate
Microcrystalline cellulose
Povidone
Magnesium stearate
Sodium lauryl sulfate
Colloidal anhydrous silica
Artificial beef flavor irradiated

ΕΝΔΕΙΞΗ(ΕΙΣ)

Για την αντιμετώπιση των παρασιτώσεων από τα παρακάτω παράσιτα:

Νηματώδη

Ασκαρίδες (*Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*)
Αγκυλοστόματα (*Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*)

Τρίχουροι (*Trichuris vulpis*)

Κεστώδη (*Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Taenia* spp., *Multiceps multiceps* και *Mesocestoides* spp.)

Πρωτόζωα (*Giardia duodenalis*)

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Μέχρι την εκπόνηση ολοκληρωμένων μελετών στα πρώιμα στάδια της κυοφορίας θηλυκών σκύλων, δεν επιτρέπεται η χορήγηση DRONTAL Plus 35 kg κατά τη χρονική περίοδο των πρώτων δύο τρίτων της εγκυμοσύνης.

ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Δεν έχουν αναφερθεί.

Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε σοβαρή ή άλλη ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης, παρακαλείσθε να ενημερώσετε σχετικά τον κτηνίατρό σας.

ΕΙΔΗ ΖΩΩΝ

Σκύλος

ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ ΓΙΑ ΚΑΘΕ ΕΙΔΟΣ, ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΟΔΟΣ(ΟΙ) ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Η συνιστώμενη δοσολογία είναι 15 mg φαιβαντέλης, 14,4 mg πυραντέλης και 5 mg πραζικουαντέλης ανά kg σωματικού βάρους. Η δοσολογία αυτή αντιστοιχεί σε ένα δισκίο ανά 35 kg σωματικού βάρους ή ½ δισκίο ανά 17,5 kg σωματικού βάρους.

Χορηγείται μία εφάπαξ θεραπεία.

Όταν διαγνωστεί προσβολή από παράσιτα, γίνεται άμεσα μια αποπαρασίτωση και χορηγείται μια επαναληπτική δόση δύο εβδομάδες μετά. Ακολουθεί αποπαρασίτωση ρουτίνας κάθε 3 μήνες, για να διατηρηθεί το ζώο ελεύθερο από παράσιτα.

Για τη θεραπεία της λοίμωξης από *Giardia duodenalis* χρησιμοποιήστε τη συνιστώμενη δοσολογία που αναφέρεται παραπάνω καθημερινά για 3 ημέρες.

ΟΔΗΓΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗ ΣΩΣΤΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ

Χορηγείται από το στόμα.

Το δισκίο χορηγείται είτε απευθείας, ως έχει, είτε θρυμματισμένο με την τροφή. Δεν απαιτείται η λήψη διαιτητικών μέτρων. Η θεραπεία συνιστάται να γίνεται αμέσως πριν από τη χορήγηση της τροφής.

ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

Δεν απαιτείται.

ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

Να φυλάσσεται σε θερμοκρασία μικρότερη των 25°C, προστατευμένο από το φως.

ΕΙΔΙΚΗ(ΕΣ) ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ(ΕΙΣ)

Δεν επιτρέπεται η χορήγηση κατά τη χρονική περίοδο των πρώτων δύο τρίτων της εγκυμοσύνης.

Μη χορηγείται ταυτόχρονα με παράγωγα πιπεραζίνης.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη χρήση σε ζώα

Χρησιμοποιώντας το DRONTAL Plus 35 kg υπάρχει η πιθανότητα ανάπτυξης αντοχής στο φάρμακο.

Μην υπερβαίνετε τη συνιστώμενη δόση σε έγκυα ζώα.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις που πρέπει να λαμβάνονται από το άτομο που χορηγεί το φαρμακευτικό προϊόν σε ζώα

Για λόγους καλής υγιεινής, τα άτομα που χορηγούν το δισκίο είτε απευθείας είτε θρυμματισμένο με την τροφή του σκύλου, θα πρέπει έπειτα να πλένουν τα χέρια τους.

ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΑΠΟΡΡΙΨΗΣ ΕΝΟΣ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΝΤΟΣ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ Ή ΑΛΛΩΝ ΥΛΙΚΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΕΡΧΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΤΗ ΧΡΗΣΗ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Συμβουλευθείτε τον κτηνίατρό σας για τον τρόπο απόρριψης των χρησιμοποιηθέντων φαρμάκων. Τα μέτρα αυτά αποσκοπούν στην προστασία του περιβάλλοντος.

ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΗΣ ΤΕΛΕΥΤΙΑΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ ΤΟΥ ΦΥΛΛΟΥ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΕΩΣ

Ελλάδα: 05/09/2012

Κύπρος: 08/09/2014

ΑΛΛΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ

Κουτί με 2 δισκία σε blister (1x2)

Κουτί με 8 δισκία σε blister (1x8)

Κουτί με 10 δισκία σε blister (1x10)

Κουτί με 20 δισκία σε blister (2x10)

Κουτί με 24 δισκία σε blister (3x8)

Κουτί με 48 δισκία σε blister (6x8)

Κουτί με 50 δισκία σε blister (5x10)

Κουτί με 100 δισκία σε blister (10x10)

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

Αριθμός Άδειας Κυκλοφορίας στην Ελλάδα:

36916/02-06-2010/K-0057002

Αριθμός Άδειας Κυκλοφορίας στην Κύπρο: CY00169V

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

***Να διατίθεται μόνον με κτηνιατρική συνταγή*
ΝΑ ΦΥΛΑΣΣΕΤΑΙ ΣΕ ΘΕΣΗ ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΔΕΝ
ΒΛΕΠΟΥΝ ΚΑΙ ΔΕΝ ΠΡΟΣΕΓΓΙΖΟΥΝ ΤΑ ΠΑΙΔΙΑ
ΤΗΛ. ΚΕΝΤΡΟΥ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ:
+30 210 7793777**

Bayer