

**ANEXA I**

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

## **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Canihelmin plus 50 mg/144 mg/150 mg comprimate pentru câini

## **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

Fiecare comprimat conține:

### **Substanțe active:**

Praziquantel	50 mg
Embonat de pirantel	144 mg
(echivalent cu 50 mg pirantel )	
Febantel	150 mg

Pentru lista completă a excipienților, vezi pct. 6.1.

## **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimat.

Comprimatul este de culoare gălbuiie, rotund, plat, cu o indentare sub formă de cruce pe o parte.

Comprimatul poate fi împărțit în sferturi.

## **4. PARTICULARITATI CLINICE**

### **4.1 Specii țintă**

Câini.

### **4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă**

Tratamentul infecțiilor combinate cu nematode și cestode aparținând următoarelor specii:

#### Nematode:

**Ascarizi:** *Toxocara canis, Toxascaris leonina* (adulți).

**Viermi cu cărlig** *Uncinaria stenocephala, Ancylostoma caninum* (adulți).

**Viermi inelați:** *Trichuris vulpis* (adulți).

#### Cestode:

**Viermi lați:** *Echinococcus* spp (*Echinococcus granulosus, Echinococcus multilocularis*), *Taenia* spp. (*Taenia hydatigena, Taenia pisiformis, Taenia taeniaeformis*), *Dipylidium caninum* (adulți).

### **4.3 Contraindicații**

A nu se utiliza simultan cu compușii piperazinei.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

### **4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă**

Puricii servesc drept gazde intermediare pentru un tip comun de vierme plat - *Dipylidium caninum*. Infestarea cu viermi plăti va reapărea cu siguranță dacă nu se efectuează controlul gazdelor intermediare, cum ar fi puricii, șoareci etc.

Infestarea cu viermi plăti este mai puțin probabilă la puii mai mici de 6 săptămâni.

Se poate dezvolta rezistență parazitului la orice clasă anume de antihelmintice ca urmare a utilizării frecvente, repetitive a unei anumite clase de antihelmintice.

Trebuie adoptată o atitudine atentă pentru a evita următoarele practici deoarece acestea cresc riscul de dezvoltare a rezistenței și, în cele din urmă, pot duce la un tratament ineficient. Strategiile care trebuie evitate deoarece acestea pot duce la un risc crescut de dezvoltare a rezistenței la substanțe antihelmintice includ:

- utilizări frecvente și repetitive ale antihelminticelor din aceeași clasă pe o perioadă lungă de timp;
- subdozarea.

Cazurile clinice suspectate de rezistență la antihelmintice trebuie cercetate ulterior utilizând teste adecvate (de ex., Testul reducerii numărului de ouă din materiale fecale). În cazurile în care rezultatele testului(testelor) sugerează ferm rezistență la un anumit antihelmintic, trebuie utilizat unul care aparține unei alte clase farmacologice și care are un mod diferit de acțiune.

#### **4.5 Precauții speciale pentru utilizare**

##### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Pentru a asigura administrarea unei doze corecte, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil. A nu se utiliza la câini mai mici de 2 săptămâni și/sau care cântăresc mai puțin de 3 kg. Orice comprimat subdivizat neutilizat trebuie eliminat.

##### Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Evitați contactul cu ochii. În cazul contactului cu ochii, clătiți cu apă din abundență. Evitați contactul mâna-ochi și mâna-gură în timp ce manipulați produsul.

În cazul ingestiei accidentale, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Spălați-vă mâinile după utilizare.

#### **4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)**

În cazuri foarte rare, s-au observat tulburările gastrointestinale (diaree, vomă).

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

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

#### **4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat**

##### Gestație:

La ovine și la şobolani s-au raportat efecte teratogene atribuite dozelor crescute de febantel. La câini nu s-au efectuat studii în perioada de început a gestației. Utilizarea produsului pe perioada gestației trebuie să fie conformă cu o evaluare beneficiu-risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Cățelele nu trebuie tratate în primele 40 de zile de gestație.

Nu depășiți doza recomandată atunci când tratați cățelele gestante.

#### **4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Utilizarea concomitantă cu alți compusi colinergici poate duce la toxicitate.

Acest produs nu trebuie administrat concomitant cu alte substanțe cu efect colinergic.

Administrarea simultană a compusilor care inhibă activitatea acetilcolinesterazei - AChE (de ex., organofosfați) poate crește efectul sistemic al pirantelului.

Nu utilizați simultan cu compușii piperazinei întrucât efectele antihelmintice ale pirantelului și piperazinei pot fi antagonizate.

#### **4.9 Cantități de administrat și calea de administrare**

##### Administrare orală.

Acest produs poate fi administrat direct câinelui sau incorporat în hrana (într-o bucată de carne, brânză etc.). Se recomandă tratarea animalelor înainte de hrănire și înainte sau după tratament nu este necesară lipsa aportului de hrănă.

Dozele recomandate sunt: 1 comprimat per 10 kg greutate corporala, în doză unică (5 mg praziquantel, 15 mg febantel și 14,4 mg embonat de pirantel, per kg greutate corporala). Pentru a asigura o dozare corecta, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil.

##### *Catelusi și câini de talie mică*

3-5 kg greutate corporala	1/2 comprimat
> 5-10 kg greutate corporala	1 comprimat

##### *Câini de talie medie*

> 10-20 kg greutate corporala	2 comprimate
> 20-30 kg greutate corporala	3 comprimate

##### *Câini de talie mare*

> 30-40 kg greutate corporala	4 comprimate
-------------------------------	--------------

Dacă există un risc de reinfestare, trebuie solicitată recomandarea medicului veterinar privind necesitatea și frecvența administrării repetitive.

#### **4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz**

Combinația de praziquantel, embonat de pirantel și febantel este bine tolerată la câini. În studiile de siguranță, o doză unică de 5 ori mai mare decât doza recomandată sau mai mult, a determinat, ocazional voma.

#### **4.11 Timp de așteptare**

Nu este cazul.

### **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

Grupa farmacoterapeutică: Antihelmintic, combinații cu praziquantel.  
Codul veterinar ATC: QP52AA51

#### **5.1 Proprietăți farmacodinamice**

Acest produs conține antihelmintice active împotriva viermilor inelați și plăți gastrointestinali. Produsul conține trei substanțe active, după cum urmează:

1. Febantel, un probenzimidazol
2. Embonat de pirantel (pamoat), un derivat al tetrahidropirimidinei
3. Praziquantel, un derivat hidrogenat parțial al pirazinosochinolinei

În această combinație fixă, pirantelul și febantelul acționează împotriva tuturor nematodelor relevante (ascarizi, viermi cu cârlig și viermi inelați) la câini. Spectrul de activitatea acoperă în special *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* și *Trichuris vulpis*.

Acăastă combinație indică activitate sinergică în cazul viermilor cu cârlig, iar febantel este eficient împotriva *T. vulpis*.

Spectrul de activitate al praziquantelului acoperă toate speciile de cestode importante la câini, în special *Taenia* spp., *Dipylidium caninum*, *Echinococcus granulosus* și *Echinococcus multilocularis*. Praziquantel acționează împotriva tuturor formelor adulte și imature ale acestor paraziți.

Praziquantel este un derivat sintetic al isochinolinepirazinei. Acesta induce contractia musculară paralitică rapidă și susținută a parazitului și desprinderea tegumentelor. Contractia musculaturii parazitului este efectul principal, care este urmat de o vacuolizare rapidă a tegumentului sincițial. Contractia musculară și desprinderea tegumentelor sunt urmate de expunerea antigenelor parazitare, legarea și penetrarea celulelor imunitare ale gazdei în parazit.

Pirantel este un compus al tetrahidropirimidinei și acționează selectiv drept agonist al receptorilor sinaptici și extrasinaptici ai acetilcolinei nicotinice asupra celulelor musculare ale nematodelor și produce contractia și paralizia spastică.

Febantel este un compus al pro-benzimidazolului și spectrul său depinde de principalii săi metaboliți activi, fenbendazolul și oxfendazolul. Activitatea farmacologică a benzimidazolului și pro-benzimidazolului se bazează pe legarea la tubulina parazitului, care produce intreruperea ulterioară a echilibrului dinamic al micro-tubulinei.

## 5.2 Particularități farmacocinetice

Praziquantel este absorbit cantitativ și rapid și este metabolizat de toate speciile. Toate speciile excretă compusul părinte și metaboliștii săi rapid; în decurs de 24 de ore după administrarea compusului radiomarcat, radioactivitatea serică a fost de amplitudine ca și limita de detectare. Excreția renală este calea principală de eliminare a praziquantelului și metaboliștilor săi.

Sarea embonatului de pirantel este slab absorbită din tractul gastrointestinal, iar substanța absorbită este metabolizată rapid și excretată în fecale. Întreaga radioactivitate administrată a fost excretată în decurs de 96 ore. Câinele este singura specie care excretă o proporție mai mare de substanță/metabolici în urină în comparație cu materialele fecale.

Febantel este absorbit din tractul intestinal, metabolizat în ficat și eliminat în proporție de până la 70% - prin bilă la timpul de înjumătățire de 9 ore la șobolanii. Febantel este metabolizat rapid în fenbendazol. Absorbția febantelului a fost raportată a fi moderată la șobolan cu aproximativ 25-30% din doza orală excretată în urină, deși 70% din excreția biliară după administrarea dozei pe cale parenterală sugerează că absorbția inițială după administrarea pe cale orală poate fi mai crescută.

## 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

### 6.1 Lista excipientilor

Lactoză monohidrat  
Amidon de porumb  
Copovidonă  
Laurilsulfat de sodiu  
Celuloză microcristalină  
Dioxid de siliciu coloidal anhidru  
Ulei vegetal hidrogenat, tip I  
Talc

Stearat de magneziu

## **6.2 Incompatibilități**

Nu este cazul.

## **6.3 Perioadă de valabilitate**

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.  
Perioada de valabilitate a comprimatelor divizate: a se utiliza imediat.

## **6.4 Precauții speciale pentru depozitare**

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

## **6.5 Natura și compoziția ambalajului primar**

Produsul este prezentat în folie Al-PE/Al-Pe imprimată pe o parte. 2 folii x 10 comprimate sau 10 folii x 10 comprimate sunt amplasate într-o cutie de carton.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

## **6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse**

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

## **7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

GENERA Inc.  
Svetonedeljska cesta 2, Kalinovica  
10436 Rakov Potok  
Croatia

## **8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

160141

## **9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**

13.05.2016.

## **10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

09.2020

## **INTERDICTIONI PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

**ANEXA III**  
**ETICHETARE ȘI PROSPECT**



#### A. ETICHETARE

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR****{CUTIE/CARTON}****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Canihelmin plus 50 mg/144 mg/150 mg comprimate pentru câini  
Praziquantel, embonat de pirantel, febantel

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

Fiecare comprimat conține:

Praziquantel	50 mg
Embonat de pirantel	144 mg
(echivalent cu 50 mg pirantel)	
Febantel	150 mg

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimat.

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

2 x 10 comprimate.  
10 x 10 comprimate.

**5. SPECII ȚINTĂ**

Câini.

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)****7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Administrare orală.  
Citiți prospectul înainte de utilizare.

**8. TEMPORIZARE****9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

Perioada de valabilitate a comprimatelor divizate: a se utiliza imediat.

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

**12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

**13. MENTIUNE „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

**14. MENTIUNE „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

GENERA Inc.  
Svetonedeljska cesta 2, Kalinovica  
10436 Rakov Potok  
Croatia

**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

160141

**17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot {număr}

**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE SAU FOLII  
{FOLII/FOLIE AL/PE}**

**1. · DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Canihelmin plus 50 mg/144 mg/150 mg comprimate pentru câini  
Praziquantel, embonat de pirantel, febantel

**2. · NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

GENERA

**3. · DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

**4. · NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**5. · MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.



## B. PROSPECT

**PROSPECT PENTRU**  
**Canihelmin plus 50 mg/144 mg/150 mg comprimate pentru câini**

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

Detinătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei  
GENERALA Inc.  
Svetonedeljska cesta 2, Kalinovica  
10436 Rakov Potok  
Croatia

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Canihelmin plus 50 mg/144 mg/150 mg comprimate pentru câini  
*Praziquantel, embonat de pirantel, febantel*

**3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENȚI**

Fiecare comprimat conține:

Substanțe active:

Praziquantel	50 mg
Embonat de pirantel	144 mg
(echivalent cu 50 mg pirantel)	
Febantel	150 mg

Comprimat.

Comprimatul este de culoare gălbuiie, rotund, plat, cu o indentație sub formă de cruce pe o parte.  
Comprimatul poate divizat în sferturi.

**4. INDICAȚII**

Tratamentul infecțiilor combinate cu nematodele și cestodele aparținând următoarelor specii:

Nematode:

**Ascarizi:** *Toxocara canis, Toxascaris leonina* (adulți).

**Viermi cu cărlig** *Uncinaria stenocephala, Ancylostoma caninum* (adulți).

**Viermi inelați:** *Trichuris vulpis* (adulți).

Cestode:

**Viermi lați:** *Echinococcus* spp (*Echinococcus granulosus, Echinococcus multilocularis*), *Taenia* spp. (*Taenia hydatigena, Taenia pisiformis, Taenia taeniaeformis*), *Dipylidium caninum* (adulți).

**5. CONTRAINDICAȚII**

A nu se utiliza simultan cu compușii piperazinei.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

**6. REACȚII ADVERSE**

În cazuri foarte rare, s-au observat tulburări gastrointestinale (diaree, vărsături). Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

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

## 7. SPECII ȚINTĂ

Câini.

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

### Administrare orală.

Dozele recomandate sunt: 1 comprimat per 10 kg greutate corporala în doză unică (5 mg praziquantel, 15 mg febantel și 14,4 mg embonat de pirantel, per kg greutate corporala). Pentru a asigura o dozare corecta, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil.

### *Catelusi și câini de talie mică*

3-5 kg greutate corporala	1/2 comprimat
> 5-10 kg greutate corporala	1 comprimat

### *Câini de talie medie*

> 10-20 kg greutate corporala	2 comprimate
> 20-30 kg greutate corporala	3 comprimate

### *Câini de talie mare*

> 30-40 kg greutate corporala	4 comprimate
-------------------------------	--------------

Dacă există un risc de reinfestare, trebuie solicitată recomandarea medicului veterinar privind necesitatea și frecvența administrării repetitive.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Acest produs poate fi administrat direct câinelui sau incorporat în hrana (într-o bucătă de carne, brânză etc.). Se recomandă tratarea animalelor înainte de hrănire și înainte sau după tratament nu este necesară lipsa aportului de hrănă.

## 10. TEMPORALITATEA DE ADMINISTRARE

Nu este cazul.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

A nu se utilizează acest produs veterinar după data expirării marcată pe cutie după EXP {lună/an}.

Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.  
Perioada de valabilitate a comprimatelor divizate: a se utiliza imediat.

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

Atentionari speciale pentru fiecare specie țintă:

Puricii servesc drept gazde intermediare pentru un tip comun de vierme plat - *Dipylidium caninum*. Infestarea cu viermi plați va reapărea cu siguranță dacă nu se efectuează controlul gazdelor intermediare, cum ar fi puricii, șoareci etc.

Infestarea cu viermi plați este mai puțin probabilă la puii mai mici de 6 săptămâni. Se poate dezvolta rezistența parazitului la orice clasă anume de antihelmintice ca urmare a utilizării frecvente, repetitive a unei anumite clase de antihelmintice.

Trebuie adoptată o atitudine atentă pentru a evita următoarele practici deoarece acestea cresc riscul de dezvoltare a rezistenței și, în cele din urmă, pot duce la un tratament ineficient.

Strategiile care trebuie evitate deoarece acestea pot duce la un risc crescut de dezvoltare a rezistenței la substanțe antihelmintice include:

- utilizări frecvente și repetitive ale antihelminticelor din aceeași clasă pe o perioadă lungă de timp;
- subdozarea.

Cazurile clinice suspectate de rezistență la antihelmintice trebuie cercetare ulterior utilizând teste adecvate (de ex., Testul reducerii numărului de ouă din materiale fecale). În cazurile în care rezultatele testului(testelor) sugerează ferm rezistență la un anumit antihelmintic, trebuie utilizat unul care aparține unei alte clase farmacologice și care are un mod diferit de acțiune.

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Pentru a asigura administrarea unei doze corecte, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil. A nu se utiliza la câini mai mici de 2 săptămâni și/sau care cântăresc mai puțin de 3 kg. Orice comprimat subdivizat neutilizat trebuie eliminat.

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

Evitați contactul cu ochii. În cazul contactului cu ochii, clătiți cu apă din abundență.

Evitați contactul mâna-ochi și mâna-gură în timp ce manipulați produsul.

În cazul ingestiei accidentale, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Spălați-vă mâinile după utilizare.

Gestație:

La ovine și la șobolani s-au raportat efecte teratogene atribuite dozelor crescute de febantel. La câini nu s-au efectuat studii în perioada de început a gestației. Utilizarea produsului pe perioada gestației trebuie să fie conformă cu o evaluare beneficiu-risc efectuată de medicul veterinar responsabil. Cățelele nu trebuie tratate în primele 40 de zile de gestație.

Nu depășiți doza recomandată atunci când tratați cățelele gestante.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:

Utilizarea concomitentă cu alți compusi colinergici poate duce la toxicitate.

Acest produs nu trebuie administrat concomitent cu alte substante cu efect colinergic.

Administrarea simultană a compușilor care inhibă activitatea acetilcolinesterazei - AChE (de ex., organofosfați) poate crește efectul sistemic al pirantelului.

Nu utilizați simultan cu compușii piperazinei întrucât efectele antihelmintice ale pirantelului și piperazinei pot fi antagonizate.

**Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot):**

Combinația de praziquantel, embonat de pirantel și febantel este bine tolerată la câini. În studiile de siguranță, o doză unică de 5 ori mai mare decât doza recomandată sau mai mult, a determinat ocazional voma.

**Incompatibilități:**

Nu este cazul.

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

**14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL**

09.2020

**15. ALTE INFORMAȚII**

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

Mărimi de ambalaj:

2 x 10 comprimate.

10 x 10 comprimate.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.