

[Version 8.1, 01/2017]

## ANEXA I

### REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

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

Cestal Cat 80/20 mg comprimate masticabile pentru pisici

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

Fiecare comprimat conține:

**Substanțe active:**

Praziquantel 20 mg

Pirantel 80 mg echivalent cu 230 mg Pirantel embonat

**Excipienti:**

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

## **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimate.

Comprimate gălbui-maronii cu o linie mediană.

Fiecare comprimat poate fi divizat în două părți egale.

## **4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**

### **4.1 Specii țintă**

Pisici

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

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

-ascarizi: *Toxocara cati, Toxascaris leonina* (adulți și forme imature)

-strongili: *Ancylostoma tubaeforme*,

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

### **4.3 Contraindicații**

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

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

A nu se utiliza împreună cu compuși piperazinici. A se vedea și secțiunea 4.7.

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

Puricii sunt gazde intermediare pentru o specie obișnuită de tenie - *Dipylidium caninum*. Este sigură reinfestarea cu tenii în cazul în care nu se ține sub control populația de gazde intermediare, cum este cazul puricilor și șoareciilor. Rezistența paraziților la o anumită clasă de antihelmintice poate apărea după utilizări frecvente și repetitive a unui antihelmintic din această clasă.

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

#### **Precauții speciale pentru utilizare la animale**

Deoarece comprimatele sunt aromate, trebuie să fie depozitate într-un loc sigur și să nu fie lăsate la dispoziția 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 examineate 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.

#### 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.

#### Alte precauții

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

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

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 hipersalivăție și / sau vârsături 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 )

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

Nu este recomandată utilizarea în perioada de gestație.

Poate fi utilizat în perioada de lactație.

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

A nu se utilizează împreună cu compuși piperazinici.

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

##### *Dozare*

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 per 4 kg greutate corporală.

<i>Greutate corporală (kg)</i>	<i>Număr de comprimate</i>
$\geq 1.0 - < 2.0$	$\frac{1}{2}$
$> 2.0 - \leq 4.0$	1
$> 4.0 - \leq 6.0$	$1\frac{1}{2}$
$> 6.0 - \leq 8.0$	2

##### *Administrarea și durata tratamentului*

Administrarea orală unică. Comprimatul masticabil trebuie administrat direct animațuiu, 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 hrana, 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.

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

Sимптомы от передозировки не появляются до доз, в 5 раз или более, превышающих рекомендованную дозу. После администрирования нескольких доз, превышающих рекомендованную более чем в 5 раз, были обнаружены симптомы, связанные с интензивностью, такие как тошнота, рвота, диарея и т.д.

#### **4.11 Timp de așteptare**

Nu este cazul.

### **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

Grupa farmacoterapeutică : antihelmintice, derivați quinolonici și substanțe înrudite, praziquantel, combinații

Codul veterinar ATC: QP52AA51

#### **5.1 Proprietăți farmacodinamice**

Praziquantel este foarte rapid absorbit și distribuit în corpul parazitului. Atât studiile *in vivo* cât și cele *in vitro* au arătat că praziquantelul provoacă leziuni severe la nivelul tegumentului parazitului, având ca rezultat contracția și paralizia. Există o contracție tetanică aproape instantanee a musculaturii parazitului și o vacuolizare rapidă a tegumentului sinciștal. Această contracție rapidă a fost explicată prin modificări în fluxul de cationi bivalenți, în special cei de calciu.

Pyrantel acționează ca un agonist colinergic. Modul său de acțiune este de a stimula receptorii colinergici nicotinici ai parazitului, inducând paralizia spastică și, prin urmare, permite expulzarea din sistemul gastrointestinal (GI) prin peristaltism.

#### **5.2 Particularități farmacocinetice**

Praziquantel este absorbit rapid, metabolizat și distribuit în organism. După administrarea orală la pisici, concentrațiile plasmatiche maxime au fost atinse după aproximativ 2 ore. Praziquantel este metabolizat în ficat. Este complet eliminat, în principal sub formă de metaboliți în urină, în decurs de 48 de ore de la administrare.

Pirantel este slab absorbit, astfel încât este de așteptat ca o mare parte din doza administrată să rămâne în tractul gastro-intestinal unde acesta își exercită efectul terapeutic. Acesta este excretat în mare parte nemodificat în materialele fecale.

### **6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE**

#### **6.1 Lista excipientilor**

Cetyl palmitat

Lactoză monohidrat

Amidon de grâu, pregelatinizat

Amidon glicolat de sodiu

Drojdie uscată

Pulbere cu aromă de ficat de porc

Stearat de magneziu

## **6.2 Incompatibilități majore**

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 după deschiderea blisterului: 2 zile.

## **6.4 Precauții speciale pentru depozitare**

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.  
Utilizați orice comprimat divizat la următoarea administrare, care nu trebuie să depășească 48 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.

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

Produsul este ambalat în blister 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.

## **6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare 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 eliminate în conformitate cu cerințele locale.

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

ZYLAVET Pharmaceuticals Ltd.  
H-2143 Kistarcsa, Batthyány u. 6., Ungaria

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

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

Data primei autorizări:

## **10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

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

Nu este cazul.

**ANEXA III**

**ETCETARE ȘI PROSPECT**

## A. ETICHETARE

**Informații care trebuie înscrise pe ambalajul secundar**

Cutie de carton cu 1 x 2 comprimate, 2 x 2 comprimate, 52 x 2 comprimate, 1 x 8 comprimate, 3 x 8 comprimate, 6 x 8 comprimate, 13 x 8 comprimate, 5 x 2 comprimate, 25 x 2 comprimate

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Cestal Cat 80/20 mg comprimate masticabile pentru pisici

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

1 comprimat conține:

**Substanțe active:**

Praziquantel      20 mg  
Pirantel            80 mg echivalent cu 230 mg Pirantel embonat

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimate masticabile

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

1 x 2 comprimate

2 x 2 comprimate

52 x 2 comprimate

1 x 8 comprimate

3 x 8 comprimate

6 x 8 comprimate

13 x 8 comprimate

5 x 2 comprimate

25 x 2 comprimate

**5. SPECII ȚINTĂ**

Pisici

**6. INDICAȚII**

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

-ascarizi: *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina* (adulți și forme imature)

-strongili: *Ancylostoma tubaeforme*,

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

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**8. TEMPORALITATE**

Nu este cazul.

**9. ATENȚIONĂRI SPECIALE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {luna/an}

Utilizați orice comprimat divizat la următoarea administrare Perioada de valabilitate a comprimaterilor divizate (înjumătățite), după deschiderea blisterelor: 2 zile

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE****12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE 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.

**13. MENTIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR"**

Numai pentru uz veterinar.

**14. MENTIUNEA "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**

ZYLAVET Pharmaceuticals Ltd.  
H-2143 Kistarcsa, Batthyány u. 6., Ungaria

**16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE****17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot:

**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE SAU FOLII**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Cestal Cat 80/20 mg comprimate masticabile pentru pisici

**2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

ZYLAVET Pharmaceuticals Ltd.

**3. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

**4. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

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

Numai pentru uz veterinar.

## B.PROSPECT

**PROSPECT**  
**Cestal Cat 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**

Detinătorul autorizației de comercializare:

ZYLAVET Pharmaceuticals Ltd.  
H-2143 Kistarcsa, Batthyány u. 6., Ungaria

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

LAVET Pharmaceuticals Ltd.  
H-2143 Kistarcsa, Batthyány u. 6., Ungaria

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Cestal Cat 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 Pirantel embonat  
Comprimate gălbui-maronii cu o linie mediană.  
Fiecare comprimat poate fi divizat în două părți egale.

**4. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Pentru tratamentul infestațiilor cu viermi lați și viermi rotunzi la pisici, cauzate de următorii paraziți:  
-ascarii: *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina* (adulți și forme imature)  
-strongili: *Ancylostoma tubaeforme*,  
-tenii: *Echinococcus multilocularis*, *Hydatigena (Taenia) taeniaeformis*, *Dipylidium caninum* (adulți și forme imature) *Joyeuxiella spp*

**5. CONTRAINDIICAȚII**

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

A nu se utiliza la pisicile cu vârstă 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 usoare și tranzitorii, cum ar fi hipersalivăție și / sau vărsături și tulburări neurologice usoare 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**

Pisici.

## **8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CAI) 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 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 vedere și îndemâna copiilor.

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

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.

Perioada de valabilitate a comprimaterelor divizate (înjumătățite) după prima deschidere a blisterelor: 2 zile.

## **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 examineate de un medic veterinar înaintea administrării produsului. În cazul celor foarte slabite sau extrem de infestate, administrarea se va face numai după evaluarea raportului beneficiu/risc de către medicul veterinar.

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

Precăutii 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.

Gestătie 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 supradozare 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 vomă.

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

**15. ALTE INFORMAȚII**

**Natura și compoziția ambalajului primar**

Produsul este ambalat în blistere 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.