

HASZNÁLATI UTASÍTÁS
Veloxa Forte rágótabletta kutyáknak A.U.V.

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja:

LAVET Gyógyszergyártó és Szolgáltató Kft.
H-1161 Budapest, Ottó u. 14.

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

LAVET Gyógyszergyártó és Szolgáltató Kft.
H-2143 Kistarcsa, Batthyány u. 6.

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Veloxa Forte rágótabletta kutyáknak A.U.V.
Febantel, Pirantel-embonát, Prazikvantel

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

mg/rágótabletta

Hatóanyag:

Febantel	525,0 mg
Pirantel	175,0 mg
(megfelel 504,0 mg pirantel-embonátnak)	
Prazikvantel	175,0 mg

4. JAVALLATOK

Széles hatásspektrumú endoparazitikum 17,5 kg feletti kutyák alább felsorolt fonál- és galandférgek által okozott fertőzöttségeinek kezelésére.

Orsóférgek:	<i>Toxocara canis, Toxascaris leonina</i> (késői lárva stádiumú és kifejlett alakok)
Kampósférgek:	<i>Uncinaria stenocephala, Ancylostoma caninum</i> (kifejlett férgek)
Ostorférgek:	<i>Trichuris vulpis</i> (kifejlett férgek)
Galandférgek:	<i>Echinococcus spp., Dipylidium caninum, Taenia spp.</i> (lárvák és kifejlett férgek)

5. ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható a hatóanyaggal vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

6. MELLÉKHATÁSOK

Nagyon ritka esetekben átmeneti, enyhe emésztőszervi zavarok (pl. hányás) előfordulhatnak.

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, ebben a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJOK

Kutya.

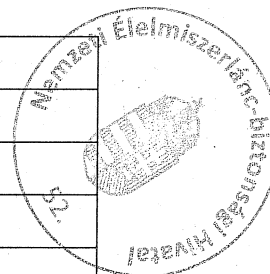
8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓDOK CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Szájon át történő alkalmazásra.

Adagolás

Javasolt adag: 15 mg/ttkg febantel, 5 mg/ttkg pirantel (embonát formájában) és 5 mg/ttkg praziquantel, ami megfelel 1 tablettá/35 ttkg adagnak.

Testtömeg (kg)	Tabletták száma
17,5	1/2
>17,5-35	1
>35-52,5	1 1/2
>52,5-70	2



Ne alkalmazza 17,5 kg-nál alacsonyabb testtömegű kutyák kezelésére!

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

A rágótabletták közvetlenül vagy a táplálékba rejtve is beadhatók a kutyának. A kezelést megelőzően, illetve azt követően nem szükséges koplaltatni az állatot. Az alkalmazott speciális prazikvantel ízfedési technológia, valamint ízanyag használata következtében a tablettát a kutyák többnyire önként, szívesen fogyasztják.

A kezelés időtartama

A készítményt egyszeri kezelés formájában alkalmazzuk. Újrafertőződés kockázata esetén az ismételt alkalmazás szükségességéről és gyakoriságáról kövesse az állatorvos tanácsát.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Nem értelmezhető.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

A készítmény különleges tárolást nem igényel.

Gyermekek elől gondosan el kell zárni! Csak a dobozon feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni! A felezett tabletták két napon belül felhasználandók. Minden alkalommal, amikor fel nem használt fél tablettát tárolunk, a felnyitott buborékcsoomagolásba kell visszahelyezni, a kartondobozba visszatenni és a gyermekek elől biztonságosan elzárt helyen tárolni.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉSEK

A parazitákban bármely csoportba tartozó anthelmintikummal szemben kialakulhat rezisztencia, amennyiben csak az adott csoportba tartozó anthelmintikumot alkalmazzák hosszú időn keresztül.

A bolhák egy gyakori galandféreg faj, a *Dipylidium caninum* köztigazdái. Amennyiben a köztigazdák (pl. bolha, egér, stb.) elleni védekezés elmarad, az a galandféreg-fertőzöttség ismételt jelentkezéséhez vezethet.

A galandférgek okozta fertőzöttség ritka a hathetesnél fiatalabb kölyökkutyákban.

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések

A 17,5 kg-nál kisebb testtömegű kutyáknak a közepes és kistestű kutyák kezelésére szolgáló készítmény javasolt

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

A megfelelő higiénia biztosítása érdekében, a rágótablettát a kutya szájába vagy az eleségbe tevő személynek kezét kell mosni.

A tablettá véletlen lenyelésekor haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét.

Vemhesség, laktáció idején történő alkalmazás

A febantel nagy dózisban történő alkalmazását követően juhokban és patkányokban teratogén hatást észleltek. Kutyában nem végeztek vizsgálatokat a vemhesség korai szakaszában. Vemhes állatok kezelésére az állatorvos által végzett kockázat/előny értékelés alapján használható. A készítmény használata a vemhesség első négy hetében nem ajánlott. Vemhes állatok kezelésekor a javasolt adagot nem szabad túllépni! Laktáció alatt alkalmazható.

Gyógyszerköölcsönhatások és egyéb interakciók

Nem alkalmazható együttesen piperazin tartalmú készítményekkel, mivel a pirantel és a piperazin között antagonistá hatás léphet fel. Kolinerg hatású szerekkel történő együttes alkalmazása toxikus lehet. A citokróm P-450 enzimek aktivitását növelő szerek együttes alkalmazása (pl. dexametazon, fenobarbitál), csökkenthetik a prazikvantel plazmakoncentrációját.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint a keletkező hulladékokat a helyi követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni. Kérdezze meg a kezelő állatorvost, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket! Ezek az intézkedések a környezetet védik.

14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA

2013. április 30.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra. Vényköteles.

A közvetlen csomagolás jellege és elemei

2 rágótablettát tartalmazó PVC/AL/PA és alumínium buborékcsoomagolás.

Karton dobozonként:

- 1 buborékcsoomagolás (2 rágótablettával)
- 2 buborékcsoomagolás (4 rágótablettával)
- 4 buborékcsoomagolás (8 rágótablettával)
- 24 buborékcsoomagolás (48 rágótablettával)
- 48 buborékcsoomagolás (96 rágótablettával)

Előfordulhat, hogy nem minden kiegészítés kerül kereskedelmi forgalomba.

