

HASZNÁLATI UTASÍTÁS
Veloxa 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.

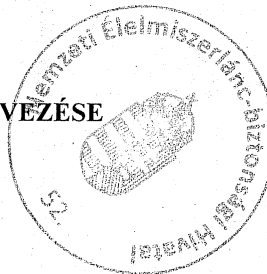
2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Veloxa rágótabletta kutyák számára A.U.V.

Febantel, Pirantel-embonát, Prazikvantel

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

	mg/rágótabletta
Febantel	150,0 mg
Pirantel	50,0 mg
(megfelel 144,0 mg pirantel-embonátnak)	
Prazikvantel	50,0 mg



4. JAVALLATOK

Széles hatásspektrumú endoparazitikum felnőtt - és kölyökkutyák alább felsorolt fonál- és galandférgek által okozott fertőzöttségeinek kezelésére.

Orsóférgek: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (késői lárva stádiumú és kifejlett alakok)

Kampósférgek: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (kifejlett férgek)

Ostorférgek: *Trichuris vulpis* (kifejlett férgek)

Galandférgek: *Echinococcus spp.*, *Dipylidium caninum*, *Taenia spp.* (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 prazikvantel, ami megfelel 1 rágótabletta/10 ttkg adagnak.

Testtömeg (kg)	Rágótabletták száma
2,5-5	1/2
>5-10	1
>10-15	1 1/2
>15-20	2
>20-25	2 1/2
>25-30	3

A 30 kg-nál nagyobb testtömegű kutyák kezelésére a Forte erősség alkalmazása ajánlott.

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 izanyag 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 lejáratási időn belül szabad felhasználni! A felezett tabletták két napon belül felhasználandók. Minden alkalommal, amikor fel nem használt fél tablettát tárolunk, a felnyitott buboréksomagolásba 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 galandféreg okozta fertőzöttség ritka a hathetesnél fiatalabb kölyökkutyákban.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

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

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

Vemhesség, laktáció vagy tojásrakás 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 antagonistikus hatás léphet fel. Kolinerg hatású szerekkel történő együttes alkalmazása toxikus lehet. A citokróm P-450 enzimek aktivitását növelő szerek együttes alkalmazása (pl. dexametazon, fenobarbitál), csökkentheti a prazikvantel plazmakoncentrációját.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMMISÍTÉSÉRE 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.

2 vagy 8 rágótablettát tartalmazó PVC/AL/PA és alumínium buboréksomagolás.

Karton dobozonként:

- 1 buboréksomagolás (2 rágótablettával)
- 2 buboréksomagolás (4 rágótablettával)
- 52 buboréksomagolás (104 rágótablettával)
- 1 buboréksomagolás (8 rágótablettával)
- 13 buboréksomagolás (104 rágótablettával)



Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezés kerül kereskedelmi forgalomba.