GEBRAUCHSINFORMATION

Exitel Flavour 230/20 mg Filmtabletten für Katzen

1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,

Loughrea,

Co. Galway,

Irland

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Exitel Flavour 230/20 mg Filmtabletten für Katzen

Pyrantel, Praziquantel

3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

Jede Filmtablette enthält 230 mg Pyrantelembonat und 20 mg Praziquantel.

Weiße bis grauweiße, runde, bikonvexe Filmtablette mit einer Bruchlinie auf einer Seite.

4. **ANWENDUNGSGEBIET(E)**

Zur Behandlung von Mischinfektionen mit Nematoden und Cestoden der folgenden Spezies:

Rundwürmer: Toxocara cati, Toxascaris leonina,

Bandwürmer: Dipylidium caninum, Taenia taeniaeformis, Echinococcus multilocularis.

5. GEGENANZEIGEN

Nicht gleichzeitig mit Piperazinderivaten anwenden.

Nicht anwenden bei Katzen die jünger als 6 Wochen sind.

Nicht anwenden bei Tieren mit bekannter Überempfindlichkeit gegenüber den Wirkstoffen oder einem der sonstigen Bestandteile.

6. NEBENWIRKUNGEN

Keine bekannt.

Falls Sie Nebenwirkungen insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

7. **ZIELTIERART(EN)**

Katzen.

8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Dosierung:

20 mg Pyrantel (entsprechend 57,5 mg Pyrantelembonat) und 5 mg Praziquantel pro kg Körpergewicht (KGW). Das entspricht 1 Tablette für 4 kg KGW.

Körpergewicht	Tabletten
1.0 - 2.0 kg	1/2
2,1-4,0 kg	1
4,1-6,0 kg	1 1/2
6,1-8,0 kg	2

Art und Dauer der Anwendung:

Zum Eingeben. Die Anwendung erfolgt einmalig pro Entwurmung.

Die Tabletten können dem Tier direkt verabreicht oder mit dem Futter vermischt werden.

Hinweis:

Bei Askaridenbefall kann insbesondere bei jungen Tieren nicht mit einer vollständigen Wurmfreiheit gerechnet werden, so dass ein Infektionsrisiko bei Personen, die mit behandelten Tieren in Kontakt kommen, weiter bestehen kann. Eine Weiter- oder Wiederholungsbehandlung soll deshalb in 14-tägigen Intervallen bis 2 – 3 Wochen nach dem Absetzen durchgeführt werden.

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Das Körpergewicht sollte so genau wie möglich bestimmt werden, um eine korrekte Dosierung zu gewährleisten.

10. WARTEZEIT

Nicht zutreffend.

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Das Arzneimittel nach Ablauf des auf dem Faltkarton und Blister angegebenen Verfalldatums nicht mehr anwenden.

In der Originalpackung aufbewahren.

Nicht verwendete Tablettenhälften sind zu entsorgen.

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart

Flöhe fungieren als Zwischenwirt für den häufig vorkommenden Bandwurm *Dipylidium caninum*. Deshalb kann ein Bandwurmbefall erneut auftreten, wenn keine Bekämpfung der Zwischenwirte (z.B. Flöhe, Mäuse) durchgeführt wird. Nach häufiger wiederholter Anwendung von Wirkstoffen einer Substanzklasse von Anthelminthika kann sich eine Resistenz gegen die gesamte Substanzklasse entwickeln.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender

Aus Hygienegründen sollten nach Verabreichung der Tabletten an Katzen oder nach dem Einmischen der Tabletten ins Futter die Hände gewaschen werden.

Im Falle einer versehentlichen Einnahme konsultieren Sie einen Arzt und zeigen diesem die Packungsbeilage.

Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode

Nicht während der Trächtigkeit anwenden. Die Anwendung während der Laktation ist möglich.

Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen, Gegenmittel), falls erforderlich In Verträglichkeitsstudien wurde nach einmaliger 5-facher oder höherer Überdosierung gelegentliches Erbrechen beobachtet.

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den nationalen Vorschriften zu entsorgen.

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

<Monat JJJJ>

15. WEITERE ANGABEN

<u>Packungsgrößen:</u> 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48, 50, 52, 56, 60, 64, 68, 70, 72, 76, 80, 84, 88, 92, 96, 98, 100, 104, 106, 108, 112, 116, 120, 128, 136, 140, 144, 150, 152, 160, 168, 176, 180, 184, 192, 200, 204, 206, 208, 216, 224, 232, 240, 248, 250, 280, 300, 500 oder 1000 Tabletten.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

<u>Vertrieb in Österreich:</u> PRO ZOON Pharma GmbH A-4600 Wels

Zulassungsnummer:

Z.Nr.:

Rezept- und apothekenpflichtig.