

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO PER:

Anthelmin Plus XL compresse per cani

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

KRKA, d.d., Novo mesto,
Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Anthelmin Plus XL compresse per cani (IT)
Anthelmin Plus XL Tablets for dogs (BE, IE, NL, UK)
Dehinel Plus XL Tablets for dogs (BG)
Zikynix Tablets for large dogs (ES, PT)
Anthelmin vet 175 mg/504 mg /525 mg tablet for dogs (FI)

Praziquantel, pirantel embonato, febantel

3. INDICAZIONE DEL(I) PRINCIPI(O) ATTIVO(I) E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

Ogni compressa contiene:

Principi attivi:

Praziquantel	175 mg
Pirantel embonato	504 mg
Febantel	525 mg

Compresse di colore giallo-verdastro, ovali, biconvesse con i bordi smussati e con linea d'incisione su entrambi i lati. La compressa può essere divisa in due parti uguali.

4. INDICAZIONI

Per il trattamento di infestazioni miste dovute ai seguenti vermi tondi e vermi piatti nei cani adulti:

Nematodi

Ascaridi: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (forme tarde immature e forme mature)

Vermi uncinati: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (adulti)

Cestodi

Vermi piatti: *Taenia* spp., *Dipylidium caninum*

5. CONTROINDICAZIONI

Non usare in concomitanza con composti della piperazina.

Non utilizzare in animali con nota ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

Non superare la dose specificata durante il trattamento di cagne in gravidanza.

6. REAZIONI AVVERSE

Non note.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il veterinario.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani (di taglia grande e gigante).

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA(E) E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Per somministrazione orale.

Le dosi raccomandate sono: 15 mg/kg di peso corporeo di febantel, 14,4 mg/kg di pirantel e 5 mg/kg di praziquantel, che equivalgono a 1 compressa per 35 kg di peso corporeo.

Le compresse possono essere divise a metà.

Non è necessario impedire l'accesso al cibo né prima né dopo la somministrazione del prodotto. Le compresse possono essere somministrate al cane direttamente oppure nel cibo.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Per assicurare la somministrazione di una dose corretta, il peso corporeo deve essere determinato il più accuratamente possibile.

Per il controllo della *Toxocara*, le cagne che allattano devono essere trattate 2 settimane dopo il parto e ogni 2 settimane fino allo svezzamento.

In caso di grave infestazione da vermi tondi, la dose ripetuta deve essere somministrata dopo 14 giorni.

Per cani adulti, deve essere usata una dose singola. Dovrebbe essere richiesto il parere di un veterinario per quanto riguarda la necessità e la frequenza di ripetere il trattamento.

10. TEMPO DI ATTESA

Non pertinente.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

Questo medicinale non richiede particolari condizioni di conservazione.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sulla scatola dopo {SCAD}. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

12. AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:

Le pulci fungono da organismi ospite intermedi per un tipo comune di vermi tondi - *Dipylidium caninum*. Le infestazioni da vermi tondi si ripresentano con certezza a meno che non venga intrapreso un controllo degli organismi ospite intermedi quali pulci, topi, ecc.

Si può sviluppare resistenza dei parassiti a qualsiasi particolare classe di antielmintici dopo un uso frequente e ripetuto di un antielmintico di quella classe.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

L'uso di questo prodotto non è raccomandato nei cani al di sotto dei 17,5 kg di peso corporeo.

Le mezze compresse non utilizzate devono essere eliminate.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario:

Nel rispetto delle norme igieniche, chi somministra la compressa direttamente al cane o aggiungendola al cibo del cane deve lavarsi le mani.

In caso di ingestione accidentale, consultare un medico e mostrargli il foglietto illustrativo .

Impiego durante la gravidanza o l'allattamento:

Consultare un medico veterinario prima di trattare animali in gravidanza per i vermi cilindrici.

Il prodotto può essere usato durante l'allattamento.

Non usare nelle cagne durante i primi due trimestri di gravidanza.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione:

Non usare in concomitanza con piperazina poiché gli effetti antielmintici del pirantel e della piperazina (utilizzata in molti prodotti vermifughi) possono contrapporsi l'uno con l'altro.

L'uso concomitante con altri composti colinergici può portare a tossicità.

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Chiedere al tuo medico veterinario come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno.

Queste misure servono a proteggere l'ambiente.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

26/01/2016

15. ALTRE INFORMAZIONI

Blister stampato e perforato in OPA/Al/PVC-Al: 2 compresse per scatola (1 blister contenente 2 compresse).

Blister stampato e perforato in OPA/Al/PVC-Al: 4 compresse per scatola (2 blister contenenti 2 compresse).

Blister stampato e perforato in OPA/Al/PVC-Al: 10 compresse per scatola (1 blister contenente 10 compresse).

Blister stampato e perforato in OPA/Al/PVC-Al: 12 compresse per scatola (2 blister contenenti 6 compresse).

Blister stampato e perforato in OPA/Al/PVC-Al: 24 compresse per scatola (4 blister contenenti 6 compresse).

Blister stampato e perforato in OPA/Al/PVC-Al: 30 compresse per scatola (3 blister contenenti 10 compresse o 5 blister contenenti 6 compresse).

Blister stampato e perforato in OPA/Al/PVC-Al: 50 compresse per scatola (5 blister contenente 10 compresse).

Blister stampato e perforato in OPA/Al/PVC-Al: 60 compresse per scatola (10 blister contenenti 6 compresse o 6 blister contenenti 10 compresse).

Blister stampato e perforato in OPA/Al/PVC-Al: 100 compresse per scatola (10 blister contenenti 10 compresse).

Blister stampato e perforato in OPA/Al/PVC-Al: 102 compresse per scatola (17 blister contenenti 6 compresse).

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Rappresentante locale per l'Italia:

KRKA Farmaceutici Milano s.r.l., Viale Achille Papa 30, 20149 Milano, Italia