

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNY NEVE

Dontal® Plus tabletta A.U.V.

2. HATÓ- ÉS SEGÉDANYAGOK MEGNEVEZÉSE

Hatóanyag(ok):

Febantel	150 mg
Pirantelembonát	144 mg
Praziquantel	50 mg

3. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK NEVE ÉS CÍME, VALAMINT AZ EEA TERÜLETÉN A KÉSZTERMÉK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME, HA NEM AZONOS AZ ELŐBBIVEL

A forgalomba hozatali engedély jogosultja: Bayer Hungaria Kft. (1123 Budapest Alkotás u. 50.)

A gyártási tétel felszabadításért felelős gyártó: KVP, Pharma- und Veterinär-Produkte GmbH, Kiel, (Németország)

4. CÉLÁLLAT FAJOK

Kutya

5. JAVALLAT(OK)

Széles hatásspektrumú endoparazitikum kutyák fertőzöttségének gyógykezelésére az alábbi fonál- és galandférgek ellen: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*, *Trichuris vulpis*, *Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Taenia spp.*, *Multiceps multiceps*, *Mesocostoides spp.*







6. ADAGOLÁS CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Kutyának egyszeri adagja szájon át 15 mg febantel, 14,4 mg pirantel embonát és 5 mg praziquantel / testtömeg kg, ami megfelel 10 testtömeg kg-ra 1 tabletta Drontal Plus-nak.

7. ADAGOLÁS- ÉS ALKALMAZÁSMÓD(OK)

Alkalmazás módja: orális alkalmazás.

8. FELHASZNÁLÁSI JAVASLAT

	2,5 kg
	5 kg
	10 kg
	15 kg
	20 kg
	30 kg

Koplaltatás vagy a táplálási szokások megváltoztatása nélkül adható. A tablettát célszerű étkezés előtt beadni. A tablettát ízesítése miatt a kutyák szívesen fogyasztják.

A készítményt egyszer kell alkalmazni.

Az újr fertőződés veszélye miatt a kezelést érdemes szabályos időközönként, legalább negyedévente megismételni.

9. ELLENJAVALLATOK

A korai vemhesség alatti vizsgálatok elvégzéséig a Drontal® Plus A.U.V. a vemhesség első két harmadában nem használható.

10. MELLÉKHATÁSOK

Nem ismeretes. Ha egyéb nemkívánatos hatást észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost.

11. ÉLELMÉZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Nem értelmezhető.

12. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Az állatgyógyászati készítményt gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Ez a gyógyszerkészítmény különleges tárolási körülményeket nem igényel.

Lejárat i idő: 5 év. Csak a buboréksomagoláson és a dobozon feltüntetett lejárat i időn belül szabad felhasználni.



13. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

Nincsenek.

14. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKÁNAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK.

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint az állatgyógyászati készítményekből származó hulladék anyagokat a helyi hatósági követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

15. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2005. augusztus 3.

16. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Van lehetőség arra, hogy nem minden kiserelés kerül kereskedelmi forgalomba.

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjához.

16.1. Rendelhetőség

Állatorvosi rendelvényre. Kizárólag állatorvosi felhasználásra.

16.2. Forgalmazhatóság

Állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

16.3. Kiserelési egységek

2, 6, 20 tablettát tartalmazó PVC/Aluminum hővel zárt buboráksomagolás, papírdobozban.

16.4. Törzskönyvi szám

362/1991. FVM

