

**240 MG/ML NICLOSAMIDE/30 MG/ML OXIBENDAZOL
PASTA VOOR ORAAL GEBRUIK VOOR HONDEN EN KATTEN****NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN
EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND:**

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

VIRBAC Nederland BV

Hermesweg 15

3771 ND Barneveld

Nederland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

VIRBAC Laboratories

13^{ème} rue LID

06517 Carros

Frankrijk

BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL:

Vitaminthe, 240 mg/ml niclosamide/30 mg/ml oxibendazol pasta voor oraal gebruik voor honden en katten
Niclosamide, oxibendazol

GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN:

Per ml: **Werkzame bestanddelen:**

Niclosamide 240 mg

Oxibendazol 30 mg

Hulpstoffen:

Natriumbenzoaat 0,3% (E 211) 2,2 mg

INDICATIES:

Gebruiken bij worminfecties bij honden door:

- Spoelwormen: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*,
- Zweepwormen: *Trichuris Vulpis*,
- Haakwormen: *Ancylostoma caninum*, *Uncinaria stenocephala*
- Lintwormen: *Dipylidium spp.*, *Taenia spp.*

Gebruiken bij worminfecties bij katten door:

- Spoelwormen: *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*,
- Haakwormen: *Ancylostoma tubaeforme*, *Uncinaria stenocephala*
- Lintwormen: *Dipylidium spp.*, *Taenia spp.*

CONTRA-INDICATIES:

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor de werkzame bestanddelen of één van de hulpstoffen.

BIJWERKINGEN:

In zeldzame gevallen kunnen lethargie en neurologische verschijnselen (zoals tremoren, ataxie en slingerende gang) worden waargenomen.

De frequentie van bijwerkingen wordt als volgt gedefinieerd:

- Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 behandelde dieren vertonen bijwerking(en))
- Vaak (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 100 behandelde dieren)
- Soms (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 1.000 behandelde dieren)
- Zelden (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10.000 behandelde dieren)
- Zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde rapporten)

Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het diergeneesmiddel niet werkzaam is, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

DOELDIERSOORTEN: Hond en kat.

DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, TOEDIENINGSWEG EN WIJZE VAN GEBRUIK:

Eenmalig oraal gebruik.

De aanbevolen dosering is:

120 mg/kg lichaamsgewicht niclosamide en 15 mg/kg lichaamsgewicht oxibendazol.

Dit komt overeen met 0,5 ml pasta per kg lichaamsgewicht.

AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING:

De benodigde hoeveelheid pasta kan direct in de bek of door het voer gemengd worden.

Injector 5 ml: 1 doseerstreep is 0,25 ml, is voor 0,5 kg hond/kat

Injector 10 ml: 1 doseerstreep is 1 ml, is voor 2 kg hond/kat

Injector 25 ml: 1 doseerstreep is 5 ml, is voor 10 kg hond/kat

BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN:

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Niet bewaren boven 25 °C.

Niet in de koelkast of de vriezer bewaren.

Niet te gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de verpakking na EXP:

De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

SPECIALE WAARSCHUWINGEN:

Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

In verband met mogelijke sensibilisatie en overgevoelighedsreacties dient bij toepassing direct huidcontact te worden vermeden. Draag daartoe handschoenen.

In verband met het risico op uitspugen/braken kort na toediening, dient vermeden te worden dat dit kan gebeuren op tapijt of ander textiel. Indien dit toch gebeurt, dan zo spoedig mogelijk reinigen met uitsluitend schoon water zonder reinigingsmiddelen.

Dracht: Niet toedienen aan drachtige dieren.

Lactatie: De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens de lactatie.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Geen, gegevens beschikbaar.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):

In geval van overdosering kunnen neurologische verschijnselen zoals tremoren, ataxie en een slingerende gang worden waargenomen.

Onverenigbaarheden:

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de verenigbaarheid, moet het diergeneesmiddel niet met andere diergeneesmiddelen worden vermengd.

SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUEEL AFVALMATERIAAL:

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN: 21 februari 2023

OVERIGE INFORMATIE:

Witte HDPE injector van 5 ml, 10 ml of 25 ml. Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

REG NL 2896

KANALISATIE:

VRIJ