

PAKKAUSSSELOSTE

Canex vet. 2,2 % oraalipasta

1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLA, JOS ERI

Myyntiluvan haltija:

Zoetis Finland Oy, Tietokuja 4, 00330 Helsinki

Valmistaja:

Zoetis Belgium SA, Rue Laid Burniat No 1, B-1348 Louvain-la-Neuve, Belgia

2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Canex vet. 2,2 % oraalipasta
pyranteeliembonaatti

3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

Vaikuttava aine: Pyranteeliembonaatti 21,62 mg/g vastaten pyranteelia (emäksenä) 7,5 mg/g.
Apuaineet: Vedetön kolloidinen piidioksidi, propyyliparahydroksibentsoatti (E216),
metyyliparahydroksibentsoatti (E218), sorbitoli 70 % (kiteytymätön), natriumalginaatti ja puhdistettu
vesi.

4. KÄYTTÖAIHEET

Koiran suoliston suolinkais- ja hakamatotartuntojen hoito (*Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*,
Uncinaria stenocephala ja *Ancylostoma spp.*).

Valmisten vaikuttavana aineena on pyranteeliembonaatti, joka on laajakirjoinen matolääke. Se tehoaa tärkeimpiin koirilla esiintyvistä maha-suolikanavan madoista: suolinkainen (*Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*), hakamadot (*Ancylostoma spp* ja *Uncinaria stenocephala*). Pyranteeli aiheuttaa suolinkaisen lihassoluissa hermo-lihasliitoksen salpauksen. Tästä seuraa madon pitkäkestoinen kouristuksellinen halvaus ja isäntäläimestä poistuminen. Pyranteeliembonaatti tehoaa vain suolen sisällä oleviin loisiin.

5. VASTA-AIHEET

Ei tunneta.

6. HAITTAVAIKUTUKSET

Hyvin harvinaisina haittavaikutuksina voi esiintyä ripulia tai ulosteen löysyyttä, oksentelua ja mahakipuja, jotka tavallisesti ovat lyhytkestoisia ja itsestään ohimeneviä.

Jos havaitset vakavia vaikutuksia tai joitakin muita sellaisia vaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä selosteessa, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

7. KOHDE-ELÄINLAJIT

Koira

8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

Annostus:

14,5 mg pyranteeliembonaattia per kg.

10 g ja 24 g putkilot: Annos on 2 cm tahnaa elopainokiloa kohden.

16 g mittaruisku: Annostus ruiskuun merkityn annostelumerkinnän mukaisesti.

10 g pakkauksen sisältö riittää 15 kg painavan, 16 g pakkauksen sisältö 24 kg painavan ja 24 g pakkauksen sisältö 36 kg painavan koiran kertakäsittelyyn.

Antotapa:

Annos voidaan antaa suoraan suuhun tai se voidaan sekoittaa ruokaan, jolloin on tärkeää huolehtia siitä, ettei ruuan määrä ole koiran normaalialla kerralla syömää ruoka-annosta suurempi.

9. ANNOSTUSOHJEET**Madonhäätöohjelma:**

Pennut käsitellään ensimmäisen kerran 2 viikon iässä ja sen jälkeen 4, 6, 8, 10 ja 12 viikon iässä.

Nartut:

-Tiineet nartut käsitellään tiineyden keskivaiheilla (n. päivänä 30) ja uudelleen n. päivänä 50.

-Imettävät nartut käsitellään 2, 4, 6 ja 8 viikkoa penikoimisen jälkeen samaan aikaan pentujen kanssa.

Yli 6 kk vanhat koirat käsitellään huomioiden koiran elintavat, oireet sekä ulostutkimuksen tulokset.

Tapauskohtaisesti eläinlääkärin ohjeiden mukaan ruttiininomainen tiuhempia loishäätö.

Äkillisen suolinkais- tai hakamatotartunnan hoito:

Kun oireiden perusteella epäillään suolinkais- tai hakamatotartuntaa tai kun tartunta todetaan, annetaan hoito kahdesti viikon välein.

Kun matotartunta havaitaan, suositellaan, että kaikki samassa perheessä/kennelissä elävät koirat hoidetaan yhtäaikaa. Toimenpiteitä ympäristöstä aiheutuvan tartunnan ja koirien uudelleen sairastumisen estämiseksi tulisi myös harkita.

Kantoaika ja imetys

Valmistetta voidaan käyttää kantaville ja imettäville nartuille.

10. VAROAIKA

Ei ole.

11. SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Säilytä alle 25 °C.

Valmistetta ei saa käyttää pakkauksen merkityn viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.

12. ERITYISVAROITUKSET

Pese kädet ja muut tuotteen kanssa kosketuksissa olleet kehon osat lääkkeen antamisen jälkeen.

13. ERITYiset VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTeen TAI JÄTEMATERIAALIN HÄVITTÄMISEKSI

Käyttämätön lääkevalmiste on toimitettava hävitettäväksi apteekkiin tai ongelmajätelaitokselle.

14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEksi HYVÄKSYTty

3.1.2014

15. MUUT TIEDOT

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

Lisätietoja tästä eläinlääkevalmisteesta saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.

BIPACKSEDEL

Canex vet. 2,2 % oral pasta

1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLika

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Finland Oy, Datagränden 4, 00330 Helsingfors

Tillverkare

Zoetis Belgium SA, Rue Laid Burniat No 1, B-1348 Louvain-la-Neuve, Belgien

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Canex vet. 2,2 % oral pasta
pyrantelembonat

3. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

Aktiv substans: 21,62 mg/g pyrantelembonat motsvarande 7,5 mg/g pyrantel (som bas).

Hjälpsubstanser: Vattenfri, kolloidal kiseldioxid, propylparahydroxibensoat (E216), methylparahydroxibensoat (E218), sorbitol 70 % (icke-kristalliserande), natriumalginat och renat vatten.

4. ANVÄNDNINGSMRÅDE(N)

Behandling av spol- och hakmask infektioner i tarmen hos hundar (*Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala* och *Ancylostoma spp.*).

Den aktiva substansen i preparatet är pyrantelembonat som är en bredspektrig maskmedicin. Den har effekt mot de viktigaste hos hundar förekommande maskarna i mag-tarmkanalen: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala* och *Ancylostoma spp.* Pyrantel förorsakar blockad av neuromuskulär synaps i spolmaskens muskelceller. Härav följer maskens långvariga spasmiska förlamning och avlägsnande från värddjuret. Pyrantelembonat har bara effekt mot parasiter inne i tarmen.

5. KONTRAINDIKATIONER

Inga kända.

6. BIVERKNINGAR

Som mycket sällsynta biverkningar kan följande symtom förekomma: diarré, lösavföring, kräkning och magsmärter. Dessa biverkningar är i allmänhet kortvariga och går om av sig själv.

Om du observerar allvarliga biverkningar eller andra effekter som inte nämns i denna information, tala om det för veterinären.

7. DJURSLAG

Hund

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Dosering

14,5 mg pyrantelembonat per kg.

10 g och 24 g tuberna: Dosen är 2 cm pasta per kg kroppsvikt.

16 g doseringssprutan: Dosering enligt doseringsmärkningen på sprutan.

Innehållet i 10 g förpackningen räcker för engångsbehandling av en hund som väger 15 kg, innehållet i 16 g förpackningen räcker för engångsbehandling av en hund som väger 24 kg och innehållet i 24 g förpackningen räcker för engångsbehandling av en hund som väger 36 kg.

Administreringssätt:

Dosen kan ges direkt i munnen eller blandas i mat men då är det viktigt att se till att mängden mat inte är större än den matportion som hunden normalt äter med en gång.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Avmaskningsprogram:

Valpar behandlas första gången i 2 veckors ålder och därefter i 4, 6, 8, 10 och 12 veckors ålder.

Tikar:

- Dräktiga tikar behandlas i mitten av dräktighetsperioden (ca dag 30) och åter ca dag 50.

- Däggande tikar behandlas 2, 4, 6 och 8 veckor efter valpning samtidigt med valarna.

Över 6 månader gamla hundar behandlas med beaktande av hundens levnadsvanor, symtom samt avföringsprovresultat. I enskilda fall kan en tätare rutinmässig parasitavhysning enligt veterinärs anvisningar utföras.

Behandling av akut spol- eller hakmaskinfektion:

Då spol- eller hakmaskinfektion misstänks på basen av symptomen eller då infektionen konstateras, borde behandlingen ges två gånger med en veckas mellanrum.

Då maskinfektionen observerats, rekommenderas samtidig behandling av alla hundar som lever i samma familj/kennel. Man bör också överväga åtgärder för att förhindra smitta från omgivningen och hundarnas återinsjuknande.

Dräktighet och laktation

Preparatet kan användas till dräktiga och däggande honhundar.

10. KARENSTID

Ej relevant.

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

Produkten får inte användas efter utgångsdatumet som finns på förpackningen.

12. SÄRSKILD(A) WARNING(AR)

Tvätta händerna och andra kroppsdelar som varit i kontakt med preparatet efter administreringen av medicinen.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUCTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Oanvänt läkemedel levereras till apotek eller problemavfallsanstalt för oskadliggörande.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

3.1.2014

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning.