

**INFORMACINIS LAPELIS**  
CANIVERM, tabletės

**1. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Rinkodaros teisės turėtojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą  
Bioveta, a.s.,  
Komenského 212,  
683 23 Ivanovice na Hané,  
Čekijos Respublika

**2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

CANIVERM, tabletės

**3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS**

Vienoje 0,175 g arba 0,7 g tabletėje atitinkamai yra:

**veikliųjų medžiagų:**

fenbendazolo	37,5 arba 150 mg,
pirantelio embonato	36 arba 144 mg,
prazikvantelio	12,5 arba 50 mg.

**4. INDIKACIJA (-OS)**

Šunims, katėms bei laukiniams šuniniams ir katiniais gyvūnams, užsikrėtusiems nematodais bei cestodais (*Toxocara canis*, *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*, *Trichuris vulpis*, *Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Taenia* spp., *Multiceps multiceps*, *Mesocestoides* spp.), dehelmintizuoti ir užsikrėtimo profilaktikai.

**5. KONTRAINDIKACIJOS**

Negalima gydyti užsikrėtusių akių cisticerkoze bei nugaros smegenų neurocisticerkoze gyvūnų bei sutrikus kepenų veiklai.

Negalima naudoti vienu metu su piperazino preparatais ar kitais antiparazitiniais vaistais.

**6. NEPALANKIOS REAKCIJOS**

Praėjus kelioms valandoms po panaudojimo, dėl reakcijos į žūstančių helmintų išskiriamus baltymus, gydyti gyvūnai gali pradėti vemti, suminkštėti išmatos, atsirasti išbėrimų ar pakilti kūno temperatūra. Gyvūnai gali tapti mieguisti.

Pastebėjus bet kokį sunkų poveikį ar kitą šiame informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

**7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS**

Šunys ir katės. Laukiniai šuniniai bei katiniai gyvūnai.

## **8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI**

Šuniukui, mažos veislės šuniui ar katei reikia skirti vieną 0,175 g tabletę arba pusę 0,7 g tabletės 0,5–2 kg kūno svorio.

Vidutinės veislės šuniui reikia skirti keturias 0,175 g tabletes arba vieną 0,7 g tabletę 5–10 kg kūno svorio.

Didelės veislės šuniui ar laukiniam gyvūnui reikia skirti vieną 0,7 g tabletę 10 kg kūno svorio.

Tabletes reikia sušerti vienas arba su gabalėliu ėdesio. Negalima šerti su pieno produktais. Vaisto dozę reikia sušerti per kartą.

Rekomenduotina gyvūnams (katiniams, šuniniams) tabletes (atitinkamai pagal svorį) susmulkinti ir įmaišyti į mėsos gumulą. Tokių mėsos gumulų reikia išmėtyti narve prieš rytinį šėrimą atitinkamai narve esančių gyvūnų skaičiui.

Jaunus gyvūnus dehelmintizuoti reikia nuo 3-ios iki 12-os savaitės amžiaus vieną kartą, po to – po trijų savaičių, vėliau – kas tris mėnesius.

## **9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO**

Nėra.

## **10. IŠLAUKA**

Netaikytina.

## **11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI**

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti sandariai uždarytoje originalioje pakuotėje ne aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje, sausoje vietoje. Saugoti nuo šviesos.

## **12. SPECIALIEJI NURODYMAI**

Dėl galimų nepalankių reakcijų būtina pasitarti su veterinarijos gydytoju.

Vaisto negalima naudoti ligotiems gyvūnams, išskyrus sergantiems žarnyno ligomis.

Naudojant šuningoms kalėms, būtina tiksliai laikytis nurodytų dozių.

Negalima naudoti vienu metu su piperazino preparatais ar kitais antiparazitiniais vaistais.

Šimtą kartų didesnė nei rekomenduotina vaisto dozė paskirties gyvūnams šalutinio poveikio nesukelia.

## **13. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

## **14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIOJO APROBAVIMO DATA**

2014-02-17

## **15. KITA INFORMACIJA**

Farmakoterapinė grupė: antihelminčiai.  
ATCvet kodas: QP52A.

Parduodama be recepto.

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su rinkodaros teisės turėtojo vietiniu atstovu.