

**PAKENDI INFOLEHT**  
**Cestacat, 80/20 mg närimistabletid kassidele**

**1. MÜÜGILOA HOIDJA NING, KUI NEED EI KATTU, RAVIMIPARTII VABASTAMISE EEST VASTUTAVA TOOTMISLOA HOIDJA NIMI JA AADRESS**

Müügiloa hoidja:

Ceva Santé Animale  
10, av. de La Ballastière  
33500 Libourne  
Prantsusmaa

Partii vabastamise eest vastutav tootja:

Lavet Pharmaceuticals Ltd.  
2143 Batthyány u. 6.  
Kistarcsa  
Ungari

**2. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

Cestacat, 80/20 mg närimistabletid kassidele  
prasikvanteel/püranteel(embonaat)

**3. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS**

Üks tablett sisaldab:

**Toimeained:**

Prasikvanteel	20 mg
Püranteel	80 mg, vastab 230 mg püranteelembonaadile

Kollakaspruunikas ovaalne poolitusjoonega tablett.  
Iga tableti saab jagada kaheks võrdseks osaks.

**4. NÄIDUSTUS(ED)**

Järgnevate paelusside ja ümarusside seganakkuste raviks kassidel:

- ümarussid: *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina* (täiskasvanud ja vanemad noorvormid),
- kidaussid: *Ancylostoma tubaeforme*,
- paelussid: *Echinococcus multilocularis*, *Hydatigena (Taenia) taeniaeformis*, *Dipylidium caninum* (täiskasvanud ja noorvormid), *Joyeuxiella* liigid.

**5. VASTUNÄIDUSTUSED**

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeainete või ravimi ükskõik milliste abiainete suhtes.  
Mitte kasutada alla 6-nädalastel kassipoegadel. Mitte kasutada koos piperasiiniühenditega.

**6. KÕRVALTOIMED**

Väga harva (vähem kui 1 loomal 10000-st, kaasa arvatud üksikjuhud) võivad esineda kerged ja mööduvad seedetrakti häired, nagu süljeerituse suurenemine ja/või oksendamine, ning kerged ja

mööduvad neuroloogilised häired, nagu ataksia. Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaarravim ei toimi, teavitage palun sellest oma veterinaararsti.

## **7. LOOMALIIGID**

Kass.

## **8. ANNUSTAMINE LOOMALIIGITI, MANUSTAMISVIIS(ID) JA -MEETOD**

Üks tablett 4 kg kehamassi kohta (mis vastab järgnevatele toimeainete annustele: prasikvanteeli 5 mg/kg ja püranteeli 20,0 mg).

- Kehamass vähemalt 1 kg kuni maksimaalselt 2 kg: ½ tabletti
- Kehamass üle 2 kg kuni maksimaalselt 4 kg: 1 tablett
- Kehamass üle 4 kg kuni maksimaalselt 6 kg: 1½ tabletti
- Kehamass üle 6 kg kuni maksimaalselt 8 kg: 2 tabletti

## **9. SOOVITUSED ÕIGE MANUSTAMISE OSAS**

Ühekordne suukaudne manustamine.

### Ravimi manustamine ja ravi kestus

Närimistablett tuleb anda loomale otse suhu, aga vajaduse korral võib selle peita toidu (lihatükk, vorst jne) sisse. Ümarussinakkuste korral, eriti noortel loomadel, ei saa oodata parasiitide täielikku hävimist ja risk inimestele jääb.

30 kassil läbi viidud uuringus oli tableti võtmine vabatahtlik 83% juhtudest.

Juurdepääsu toidule ei pea piirama ei enne ega pärast ravimi manustamist. Õige annustamise tagamiseks tuleb kehamass kindlaks määrata nii täpselt kui võimalik.

Ravi vajaduse ja selle kordamise sageduse osas peab nõu küsima loomaarstilt.

## **10. KEELUAEG**

Ei rakendata.

## **11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED**

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage veterinaarravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil pärast EXP.

Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Kasutamata pooliku tableti säilitamisel tuleb see tagasi panna avatud blistrisse või ribapakendisse ja panna see tagasi kokkupandavasse karpi.

Osadeks jagatud (poolitatud) tablettide kõlblikkusaeg pärast blistri avamist: 2 päeva.

## **12. ERIHOIATUSED**

### Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Hea hügieeni huvides peavad tablette kassile otse suhu manustavad või neid kassi toidule lisavad inimesed pärast seda käsi pesema.

Juhuslikul ravimi allaneelamisel pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

Ehhinokokoos ohustab inimesi. Kuna ehhinokokoos on Maailma Loomatervishoiu Organisatsioonile (OIE) teatamiskohustuslik haigus, peab vastavalt pädevalt asutuselt hankima spetsiifilised juhendid ravi ja järelkontrolli ning inimeste ettevaatusabinõude kohta.

#### Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

Kuna tabletid on maitsestatud, peab neid hoidma ohutus, loomadele kättesaamatus kohas. Halvas seisundis loomad või loomad, kellel on tugev nakkus, mis avaldub selliste sümptomitena nagu kõhulahtisus, oksendamine, parasiitide esinemine roojas ja okses, karvastiku halb seisukord, peab loomaarst enne ravimi manustamist läbi vaatama. Väga nõrkadel või tugeva nakkusega kassidel kasutada ainult vastavalt vastutava loomaarsti tehtud kasu-riski suhte hinnangule.

#### Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil

Mitte kasutada tiinuse ajal. Lubatud kasutada laktatsiooni ajal.

#### Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Mitte kasutada koos piperasiiniühenditega.

#### Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid)

Üleannustamise sümptomeid ei esine kuni viiekordse soovitatava annuse manustamisel. Suurema kui viiekordse soovitatava annuse manustamisel on täheldatud talumatuse nähte, näiteks oksendamist.

### **13. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD PREPARAADI VÕI NENDE JÄÄTMETE, KUI NEID TEKIB, HÄVITAMISEL**

Kasutamata veterinaarravim või selle jäätmel tuleb hävitada vastavalt kohalikule seadusandlusele.

### **14. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE KOOSKÕLASTAMISE KUUPÄEV**

Mai 2022

### **15. LISAINFO**

#### Pakendi iseloomustus ja sisu

Ravim on pakendatud kas blistritesse, mis koosnevad kinnisulatatud alumiiniumkühikihiga komposiitalumiiniumfooliumist, või ribadesse, mis on valmistatud mitmest alumiiniumfooliumi-/polüetüleenkühikihist.

- Karp, mis sisaldab 1 blistrit 2 tabletiga (2 tabletti)
- Karp, mis sisaldab 2 blistrit 2 tabletiga (4 tabletti)
- Karp, mis sisaldab 52 blistrit 2 tabletiga (104 tabletti)
- Karp, mis sisaldab 1 blistrit 8 tabletiga (8 tabletti)
- Karp, mis sisaldab 3 blistrit 8 tabletiga (24 tabletti)
- Karp, mis sisaldab 6 blistrit 8 tabletiga (48 tabletti)
- Karp, mis sisaldab 13 blistrit 8 tabletiga (104 tabletti)
- Karp, mis sisaldab 5 riba 2 tabletiga (10 tabletti)
- Karp, mis sisaldab 25 riba 2 tabletiga (50 tabletti)

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Lisaküsimuste tekkimisel veterinaarravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja poole.