

zoetis NEMEX[®] POP compresse per cani

(pirantel, oxantel, praziquantel)

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Italia S.r.l.
Via Andrea Doria, 41 M
00192 Roma

Titolare dell'autorizzazione alla produzione responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Haupt Pharma Latina S.r.l.
SS 156 Km 47,600
04100 Borgo San Michele
Latina

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

NEMEX POP compresse per cani
Pirantel, oxantel, praziquantel

3. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

Ogni compressa contiene:

Principi attivi:

Pirantel	49,621 mg pari a 143,024 mg di pirantel pamoato
Oxantel	194,220 mg pari a 542,986 mg di oxantel pamoato
Praziquantel	50,000 mg

Eccipienti: FD & C rosso n. 3

4. INDICAZIONI

Nemex POP compresse per cani è indicato per la terapia e la prevenzione delle infestazioni sostenute da nematodi gastrointestinali e cestodi.

Il prodotto è particolarmente utile nei confronti dei seguenti parassiti:

Cestodi: *Echinococcus granulosus*, *Dipylidium caninum*, *Taenia pisiformis*, *Taenia hydatigena*, *Taenia ovis*.

Tricuridi: *Trichuris vulpis*.

Ascaridi: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*.

Ancilostomi: *Ancylostoma caninum*, *Ancylostoma braziliense*, *Uncinaria stenocephala*.

5. CONTROINDICAZIONI

Non somministrare in caso di ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

6. REAZIONI AVVERSE

Nessuna nota.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il veterinario.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani.

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

La dose consigliata è la seguente:

Una compressa, per via orale, ogni 10 kg di peso corporeo, corrispondente a 5 mg di praziquantel, 5 mg di pirantel (base) e 20 mg di oxantel (base) per kg di peso corporeo.

È sufficiente una sola somministrazione.

Somministrare Nemex POP per via orale in una sola volta. Non occorre tenere a digiuno il cane o fargli rispettare una dieta particolare.

Nel caso di animali poco socievoli o irrequieti Nemex POP può essere somministrato mescolato al cibo.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Somministrare Nemex POP ogniqualvolta venga diagnosticata un'infestazione da Cestodi, Tricuridi, Ascaridi ed Ancilostomi.

Al fine di eliminare eventuali parassiti presenti nell'animale allo stadio larvale, al momento del trattamento, si consiglia di ripetere l'intervento a distanza di 20 giorni.

Per evitare reinfestazioni è importante curare l'igiene ambientale; le uova e le larve dei parassiti su cui Nemex POP è efficace sono molto resistenti e possono rimanere vitali nell'ambiente per mesi o anni. Per evitare il rischio di sviluppo di resistenza, con conseguente inefficacia della terapia, a causa di un eventuale sottodosaggio, determinare con accuratezza il peso corporeo dell'animale.

10. TEMPO DI ATTESA

Non pertinente.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

Conservare in luogo fresco e asciutto.

Non usare dopo la data di scadenza riportata sulla scatola dopo SCAD.

12. AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Nessuna.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Somministrare Nemex POP ogniqualvolta venga diagnosticata un'infestazione da Cestodi, Tricuridi, Ascaridi ed Ancilostomi. Al fine di eliminare eventuali parassiti presenti nell'animale allo stadio larvale, al momento del trattamento, si consiglia di ripetere l'intervento a distanza di 20 giorni.

Per evitare reinfestazioni è importante curare l'igiene ambientale; le uova e le larve dei parassiti su cui Nemex POP è efficace sono molto resistenti e possono rimanere vitali nell'ambiente per mesi o anni.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali

Le persone con nota ipersensibilità ai principi attivi o agli eccipienti devono evitare contatti con il medicinale veterinario. Non mangiare, bere o fumare mentre si utilizza il prodotto.

Lavarsi bene le mani con acqua e sapone immediatamente dopo l'uso del prodotto.

Evitare qualsiasi contatto con gli occhi e le mucose mentre si usa il prodotto. Se dovesse avvenire un contatto accidentale, sciacquare immediatamente con abbondante acqua.

In caso di ingestione accidentale rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

Può essere usato durante la gravidanza.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Nessuna nota.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario

Dati non disponibili. Non superare le dosi consigliate.

Incompatibilità

Non note.

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

Tutti i medicinali non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Gennaio 2014

15. ALTRE INFORMAZIONI

Scatola contenente 1 blister da 2 compresse: AIC n. 102267010

Scatola contenente 1 blister da 6 compresse: AIC n. 102267022

Scatola contenente 1 blister da 20 compresse: AIC n. 102267034

Scatola contenente 1 blister da 60 compresse: AIC n. 102267046

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria ripetibile.

51727096