

CANIQUANTEL PLUS M ad us. vet.

Teilbare Tabletten für Hunde
Praziquantel, Fenbendazol

Packungsbeilage

Information für Tierhaltende

Fachinformation für Medizinalpersonen siehe www.tierarzneimittel.ch

1. Name und Anschrift der Zulassungsinhaberin und, wenn unterschiedlich, der Herstellerin, die für die Chargenfreigabe verantwortlich ist

Zulassungsinhaberin:

Dr. E. Graeub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

Für die Chargenfreigabe verantwortliche Herstellerin:

LOXAVET pharma GmbH, Max-Planck-Str. 11, 85716 Unterschleissheim, Deutschland

2. Bezeichnung des Tierarzneimittels

Caniquantel PLUS M ad us. vet., teilbare Tabletten für Hunde

3. Wirkstoffe und sonstige Bestandteile

1 Tablette enthält:

Wirkstoffe:

Praziquantel 100 mg

Fenbendazol 1000 mg

Rosarote, längliche Tablette mit einer Bruchrille

4. Anwendungsgebiete

Zur Behandlung von endoparasitären Mischinfektionen bei Hunden, hervorgerufen durch:

Spulwürmer: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*

Hakenwürmer: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*

Peitschenwurm: *Trichuris vulpis*

Bandwürmer: *Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Taenia* spp., *Multiceps multiceps*

Protozoen: *Giardia* spp.

Es wird empfohlen, bei *Giardia*-Infektionen die Hunde zusätzlich zu baden, da Zysten dieser Parasiten oft im Fell zu finden sind.

5. Gegenanzeigen

In einem frühen Stadium der Trächtigkeit sollten Hündinnen von einer Behandlung mit Caniquantel PLUS M ausgeschlossen werden.

6. Nebenwirkungen

Bisher keine bekannt

Falls Sie Nebenwirkungen beim behandelten Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte Ihrem Tierarzt mit.

7. Zieltierarten

Hund

8. Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung

Die therapeutische Dosis beträgt 5 mg Praziquantel und 50 mg Fenbendazol pro kg Körpergewicht. Eine Tablette Caniquantel PLUS M ad us. vet. entspricht einer Einzeldosis für 20 kg Körpergewicht.

Die Behandlung gegen Rundwürmer und Bandwürmer erfordert eine Gabe von Caniquantel PLUS M ad us. vet. Tabletten an zwei aufeinander folgenden Tagen. Aufgrund der Tatsache, dass beim neugeborenen Hund eine Bandwurminfektion frühestens nach der dritten Lebenswoche auftritt, ist die Behandlung mit Caniquantel PLUS M ad us. vet. erst nach der 3. Lebenswoche angezeigt.

Eine Behandlung gegen *Giardia* spp. bei Hunden erfordert eine Gabe von Caniquantel PLUS M ad us. vet. Tabletten an drei aufeinander folgenden Tagen. Eine Wiederholung der Therapie ist nach zwei Wochen zu empfehlen.

9. Hinweise für die richtige Anwendung

Die Eingabe der Tabletten erfolgt direkt, eingehüllt oder zerkleinert mit dem Futter.

10. Wartezeiten

Nicht zutreffend

11. Besondere Lagerungshinweise

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Bei Raumtemperatur lagern (15 – 25 °C).

Tierarzneimittel nach dem auf dem Behältnis mit «EXP.» angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden.

12. Besondere Warnhinweise

Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwendung bei Tieren

Eine Infektion mit einem Bandwurm der Gattung *Echinococcus* beim Tier stellt eine Gefahr für den Menschen dar. Als zu überwachende Tierseuche ist sie in der Schweiz meldepflichtig.

Da Caniquantel PLUS Tabletten aromatisiert sind, besteht die Gefahr, dass Hunde und Katzen die Tabletten gezielt aufsuchen und übermässig aufnehmen. Aus diesem Grund ist das Präparat für Tiere unerreichbar aufzubewahren.

Besondere Vorsichtsmassnahmen für den Anwender

Der direkte Kontakt mit Haut, Schleimhaut und Augen ist zu vermeiden. Bei Kontakt mit Haut, Schleimhaut und Augen gründlich mit Wasser auswaschen.

Trächtigkeit

In einem frühen Stadium der Trächtigkeit sollten Hündinnen von einer Behandlung mit Caniquantel PLUS M ausgeschlossen werden.

Überdosierung (Symptome, Notfallmassnahmen, Gegenmittel)

Fenbendazol beeinträchtigt in hohen Dosen, welche die empfohlene Dosis um mehr als das Dreifache übersteigen, die Fruchtbarkeit.

13. Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Entsorgung von nicht verwendetem Arzneimittel oder von Abfallmaterialien, sofern erforderlich

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Fragen Sie Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind. Diese Massnahmen dienen dem Umweltschutz.

14. Genehmigungsdatum der Packungsbeilage

31.08.2021

Weitere Angaben zu diesem Tierarzneimittel finden Sie unter www.swissmedic.ch und www.tierarzneimittel.ch.

15. Weitere Angaben

Faltschachtel mit Blisterpackung zu 24 Tabletten

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung
Swissmedic 54'195

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit der im 1. Abschnitt genannten Zulassungsinhaberin in Verbindung.