

Bijsluiter Equiworm P

Par. I

1. De samenstelling van het diergeneesmiddel dient nauwkeurig overeen te komen met de bij de aanvraag voor de registratie verstrekte gegevens met als werkzame bestanddeel of werkzame bestanddelen zowel kwalitatief als kwantitatief:

Per spuit:

- pyrantelbonaat 11,4 g.

2. Farmaceutische vorm

- pasta voor oraal gebruik.
- anthelminticum.

Par. II Bij de toepassing van dit diergeneesmiddel dienen de navolgende voorschriften in acht genomen te worden:

1. Diersoorten waarbij het diergeneesmiddel uitsluitend mag worden gebruikt bij de opgegeven doseringen en indicaties:

- paard, pony.
met als indicatie:
- ter bestrijding van volwassen stadia van *Parascaris equorum* en *Cylicocyclus nassatus*.

in de volgende dosering:

- 19 mg pyrantelbonaat per kg LG, volgens onderstaand schema:
- veulens (1-8 maanden oud): elke 4 weken toedienen;
- paarden (ouder dan 8 maanden) elke 6-8 weken, maar gedurende de zomer en herfst in de weide elke 4-6 weken toedienen. Na een winter op stal altijd 3-4 dagen voor terugkeer naar de weide toedienen;
- lacterende merries: De merries 3-4 dagen voor de terugkeer naar de weide behandelen en vervolgens met een interval van 2-4 weken tot aan het einde van de herfst.

2. Toedieningswijze:

- oraal.

3. De technische hulpmiddelen waarmee het diergeneesmiddel mag worden gebruikt:

- geen.

4. De in acht te nemen veiligheidsmaatregelen:

- In verband met sensibilisatie en contactdermatitis dient bij de toepassing direct huidcontact vermeden te worden. Draag daartoe handschoenen.

5. De in acht te nemen wachttermijn(en):

- 7 dagen voor de slacht.

6. De in acht te nemen houdbaarheidstermijn:

- 2 jaar (niet in de koelkast bewaren of invriezen).

7. Overigen:

Contra-indicaties:

- ernstig verzwakte dieren;
- dieren met een bekende overgevoeligheid voor een van de bestanddelen.

Par. III Het be- of verwerken van het diergeneesmiddel als omschreven in paragraaf I, is slechts toegestaan met de navolgende stoffen en op de daarbij aangegeven wijze:

Niet van toepassing.

Par. IV

1. Onverminderd hetgeen ter uitvoering van artikel 42 van de Diergeneesmiddelenwet is of wordt bepaald dient,

a de verpakking tenminste de gedeclareerde hoeveelheid te bevatten en overigens in overeenstemming te zijn met de bij de aanvraag geleverde gegevens:

- witte kunststof spuit met een kunststof dop, voorzien van een plastic doseerring.

b het etiket of in voorkomende geval de verpakking en de bijsluiter voorts nog de volgende aanduidingen te bevatten:

Indicatie:

- ter bestrijding van volwassen stadia van *Parascaris equorum* en *Cylicocyclus nassatus* bij paarden en pony's.

Contra-indicaties:

- ernstig verzwakte dieren;
- dieren met een bekende overgevoeligheid voor een van de bestanddelen.

Waarschuwingen:

- niet combineren met een behandeling met levamisol of piperazine.

2. Overigen

- geen.