

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

EQUITEL Oral Pat

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her 1 gram'da;

Aktif madde:

Pirantel embonat 400 mg

Yardımcı maddeler:

Butil hidroksianisol (Antioksidan) 0,5 mg

Titanyum dioksit (E171) (Beyazlaştırıcı madde) 20 mg

Yardımcı maddelerin tam listesi için bölüm 6.1.'e bakınız.

3. FARMASÖTİK ŞEKLİ

Oral Pat

Açık sarı-sarı renkli homojen pasta

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1.Hedef tür

Atlarda kullanılır.

4.2.Her bir hedef tür için kullanım alanı

Atlarda; gastrointestinal sistemde yer alan nematod ve sestod enfestasyonlarının tedavisi ve kontrolü amacıyla kullanılır. Etkili olduğu parazit türleri aşağıda yer almaktadır:

Nematodlar:

Büyük Strongylus : *Strongylus vulgaris*, *S. edentatus*, *S. equinus*.

Küçük Strongylus : *Trichonema spp.* (*Cyathostomum*), *Triodontophorus spp.*

Kıl kurtları : *Oxyuris equi*, *Probstmayria vivipara*.

Büyük yuvarlak kurtları : *Parascaris equorum*.

Sestodlar

Anoplocephala perfoliata

4.3.Kontrendikasyonlar

4 haftalıktan küçük taylarda kullanmayınız. Aktif maddeye karşı aşırı duyarlılığı bilinen hayvanlarda kullanmayınız. Aşırı zayıflamış hayvanlarda kullanmayınız.

4.4.Her bir hedef tür için özel uyarılar

Direnç gelişimi riskini artırdığı ve başarısız tedavi ile sonuçlanabileceği sebebiyle aşağıdaki uygulamalardan kaçınmaya özen gösterilmelidir:

- Aynı sınıf antihelmintiklerin uzun süre boyunca, fazla sık ve tekrarlanan kullanımı.
- Vücut ağırlığının olduğundan düşük olarak hesaplanmasına bağlı olarak yetersiz doz kullanımı, ürünün yanlış şekilde uygulanması ya da piston üzerindeki halkanın yanlış ölçeklendirilmesi.

Antihelmintiklere direnç geliştiği şüphelenilen vakalar uygun testler (örneğin, Fekal Yumurta Sayısı Azaltma Testi) kullanılarak da araştırılmalıdır. Test sonuçlarının güçlü bir şekilde, belirli bir antihelmintiğe direnç gösterdiği durumlarda, başka bir farmakolojik sınıfa ait ve farklı bir etki tarzına sahip olan bir antihelmintik kullanılmalıdır.

Atlarda Cyathostomum'un Pirantel'e karşı dirençli olduğu bildirilmiştir (yaygın olarak Amerika ve Kanada'da). Bu nedenle, ürünün kullanımını, nematodlara duyarlılık hakkında yerel (bölgesel, çiftlik) epidemiyolojik bilgi ve antihelmintik direnç sonraki seçimi nasıl sınırlayacağı konusunda önerilere dayalı olmalıdır.

4.5.Kullanıma ilişkin özel uyarılar

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar

Aynı enjektör, hayvanlardan her ikisi de sağlıklı ve birlikte koşuyorlarsa veya birbirleriyle doğrudan temas halinde ise sadece bu şartlarda iki hayvana doz vermek için uygulanabilir. Doğru dozun uygulanmasını sağlamak için, vücut ağırlığı mümkün olduğunca doğru bir şekilde hesaplayınız.

(ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar

Hassasiyet ve kontakt dermatit oluşumu göz önünde bulundurularak, deri ile doğrudan temastan kaçınılmalıdır.

İlacı kullanırken eldiven giyilmesi önerilir.

Kullanımdan sonra ellerinizi ve vücudun diğer kısımlarıyla temas eden yerleri yıkayınız.

Pirantel'e karşı aşırı duyarlı olduğunuzu biliyorsanız, ürünü kullanmaktan kaçınınız.

(iii) Diğer uyarılar

Bulunmamaktadır.

4.6.İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet)

Pirantel embonat gebe kısıraklar, emziren kısıraklar ve damızlıklar dahil her yaştan atlar için kullanımı güvenlidir. Taylarda, yetişkin *Parascaris equorum* 'un şiddetli enfestasyonları ince bağırsakta; kolik, bağırsak tıkanması ve potansiyel bağırsak rupturuna neden olabilir. Buna bağlı semptomlar (örn: kolik) tedaviden 30 dakika sonra görülmeye başlar. Nadiren deri hassasiyetine de rastlanılabilir.

4.7.Gebelik, laktasyon ve yumurtlama döneminde kullanım

EQUITEL Oral Pat, önerilen talimatlara uyulması kaydıyla gebe ve laktasyondaki hayvanlarda kullanılabilir.

4.8.Diğer tıbbi ürünlerle etkileşimi ve diğer etkileşim şekilleri

EQUITEL Oral Pat; levamizol, piperazin veya kolinesteraz öncüleri (örn.organofosfatlar) içeren antihelmintikler ile birlikte kullanılmamalıdır.

4.9.Dozaj ve kullanım yolu

Oral yolla uygulanır.

Strongylus, Oxyuris ve Parascaris'lerin kontrolü ve tedavisi için:

Önerilen terapötik doz; 19 mg Pirantel embonat/ kg vücut ağırlığıdır. Doz uygulaması aşağıda yer almaktadır:

a) *Taylarda (1-8 aylık)*: Doz her 4 haftada bir uygulanır.

b) *Atlarda (8 aylıktan büyük)*: Doz her 6-8 hafta bir uygulanır. Ancak merada oldukları yaz ve sonbaharda her 4-6 haftada bir uygulama yapılmalıdır. Kışa girmeden önce ise 3-4 gün boyunca doz uygulaması yapılmalıdır.

c) *Emziren kısıraklarda*: Anneye, meraya çıkmadan 3-4 gün önce ve daha sonra sonbahar sonuna kadar 2-4 hafta aralıklarla EQUITEL Oral Pat uygulaması, ayrıca emen tayların da bulaşık olmayan merada (bir önceki yıl otlatılmamış mera veya yeni oluşturulmuş mera) otlatılması, *Strongylus* enfestasyonlarının azaltılmasını sağlar. İdeal olarak, kısıraklar ile

tayları “bulaşık olmayan” meraya çıkarılmalı veya bu mümkün değilse Haziran ayına kadar meraya çıkarılmaları ertelenmelidir.

Enjektör 28,5 g (24 ml) ürün içerir ve önerilen doz oranında 600 kg vücut ağırlığını tedavi etmek için yeterlidir. Her 100 kg vücut ağırlığı için 4 ml EQUITEL Oral Pat uygulanır. (1 ml/25 kg vücut ağırlığı uygulanacak şekilde).

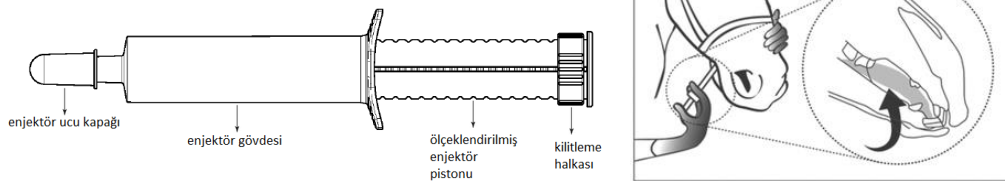
Anoplocephala (sestod) kontrolü ve tedavisi için:

Önerilen terapötik doz; 38 mg Pirantel embonat/ kg vücut ağırlığıdır. Gerekli görüldüğünde tedavi tekrarlanabilir, bu durumda uygulama 6 hafta sonra yapılmalıdır.

Kullanım talimatları: Doğru dozun uygulanmasını sağlamak için, vücut ağırlığı mümkün olduğunca doğru bir şekilde hesaplanmalı ve doğru enjektör hacmi seçilmelidir. Çünkü vücut ağırlığına göre uygulanan düşük doz antihelmintik ilaçlara karşı direnç geliştirme riskinin artmasına neden olur.

Enjektör Pistonu; dozaj talimatlarına uygun olarak gereken hacmi sağlamak üzere ayarlanması için bir kilitleme halkasına sahiptir. Halka, uygulanacak oral patın miktarı ile aynı hizaya gelene kadar saat yönünün tersine çevrilir. Enjektör pistonu 1 ml’lik aralıklarla ölçeklendirilmiştir. Enjektör 28,5 g (24 ml) ürün içerir.

Uygulamadan önce, piston üzerindeki halkayı ayarlayarak enjektörü hesaplanan doza ayarlayınız. EQUITEL Oral Pat, enjektör ucunu dişler arasındaki boşluktan geçirerek, dilin arkasına gerekli pat miktarı bırakılarak ağızdan uygulanır. Hayvanın ağzında herhangi bir yiyecek bulunmamalıdır. Uygulamadan hemen sonra, oral patın yutulduğundan emin olmak için atın başını birkaç saniye yükseltiniz.



4.10. Doz aşımı, varsa semptomlar, acil prosedürler, antidotlar

Pirantel embonat düşük akut oral toksisiteye sahiptir. Fare ve sıçanlarda 2000 mg/kg vücut ağırlığı ve köpeklerde 1000 mg/kg vücut ağırlığı kadar oral dozlar ile kullanımında hiçbir toksisite bulgusuna rastlanılmamıştır.

Atlar ve taylarda 60 mg/kg vücut ağırlığına kadar varan dozlar (bazen terapötik dozun 20 katı kadar) ile kullanımda herhangi bir yan etki görülmez. Hematolojik parametreler, serum kolinesteraz ve glutamik oksaloasetik transaminaz seviyeleri de gözlemlenmiştir.

Doz aşımı halinde salivasyon, kas fibrilasyonu, taşipne, dispne, ataksi, titreme veya konvülsiyon gibi klinik belirtiler saptanırsa antidot olarak Atropin kullanılmalıdır.

4.11. Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dahil)

Uygulanmaz.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapötik Grup: Antihelmintikler, Tetrahidropirimidinler
ATC Vet Kodu: QP52AF02

5.1.Farmakodinamik özellikler

Pirantel embonat geniş spektrumlu bir antihelmintiktir. 1,4,5,6 tetrahidro-1-metil-2 - [(trans-2-2-tienil) -vinil] pirimidinin pamoik asit tuzudur, tetrahidropirimidin grubuna aittir. Pirantel embonat kas hücrelerinin nikotinik reseptörlerinde asetilkolin agonisti gibi davranarak depolarize edici bir nöromüsküler blokaj etkisi ile parazitin kas felcine neden olur. Böylece parazitlerin ölmelerini ve bağırsaklardan atılmalarını sağlar.

Etkili olduğu parazit türleri aşağıda yer almaktadır:

Nematodlar:

Büyük Strongylus : *Strongylus vulgaris*, *S. edentatus*, *S. equinus*.
Küçük Strongylus : *Trichonema spp. (Cyathostomum)*, *Triodontophorus spp.*
Kıl kurtları : *Oxyuris equi*, *Probstmayria vivipara*.
Büyük yuvarlak kurtları : *Parascaris equorum*.

Sestodlar

Anoplocephala perfoliata

5.2.Farmakokinetik özellikler

Pirantel embonat çözünmeyen bir tuzdur ve oral uygulamadan sonra gastrointestinal sistemden zayıf bir şekilde emilir. Bu da Pirantel embonat'ı intestinal bir antihelmintik olarak kullanım için uygun hale getirir. Emilen kısım karaciğerde hemen hemen tamamen parçalanır ve bir dizi antihelmintik inaktif metabolitlerine ayrılır. Emilen pirantelin yaklaşık %10'luk kısmı idrar yoluyla atılır. Pirantel embonat'ın absorbe edilmemiş kısmının atılımı ise esas olarak dışkı yoluyla gerçekleşir.

EQUITEL Oral Pat'ın 19 mg Pirantel embonat / kg vücut ağırlığı dozunda uygulanmasından sonra 24 saat içinde, maksimum Pirantel konsantrasyonu dışkıda 733 mg/kg'dır. Bu dozda uygulamadan 3 gün sonra dışkıda Pirantel tespit edilmez. Fakat EQUITEL Oral Pat'ın 38 mg Pirantel embonat / kg vücut ağırlığı dozunda uygulanmasından 3 gün sonra dışkıda Pirantel tespit edilmiştir.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1.Yardımcı Maddelerin Listesi

PVP K30
Elma esansı
Titanyum dioksit
BHA
Propilen glikol

6.2.Geçimsizlikler

Bildirilmemiştir.

6.3.Raf ömrü

Satışa sunulmuş haliyle raf ömrü: 2 yıl
İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü: 6 ay

6.4.Muhafaza Şartları

Orijinal ambalajında, 25°C'nin altında, buzdolabına konulmadan ve dondurulmadan saklanmalıdır. Güneş ışığından koruyunuz.

6.5.Birincil ambalajın niteliği ve kompozisyonu

28,5 g (24 ml) ürün; 30 ml hacimli değişken doz kapasitesine sahip ve ayarlanabilir beyaz LLDPE enjektörlerde (gövde-piston-uç), karton kutularda satışa sunulmuştur.

6.6.Kullanılmış veya arta kalan ürünün imhasına ilişkin özel önlemler

Kullanılmayan veteriner tıbbi ürünler veya bu tür veterinerlik tıbbi ürünlerinden elde edilen atık maddeler yerel gereksinimlere uygun olarak imha edilmelidir.

7. PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

Miel Hayvan Sağlığı Ürünleri A.Ş.

Göktürk Merkez Mah. İstanbul Cad. Gökmahal Konutları Sit. No:28 İç Kapı No:38

Eyüpsultan/İstanbul

8. PAZARLAMA İZNİ NUMARASI: 033/0026

9. PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ: 12.08.2026

10. METİN DEĞİŞİKLİK TARİHİ:-----

Prospektüs

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır
EQUITEL
Oral Pat
Veteriner Antihelmintik

BİLEŞİMİ:

1 gram pat içinde 400 mg Pirantel embonat, antioksidan koruyucu olarak 0,5 mg Butilhidroksianisol ve beyazlaştırıcı olarak 20 mg Titanyum dioksit mevcuttur.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER:

Farmakodinamik özellikler

Pirantel embonat geniş spektrumlu bir antihelmintiktir. 1,4,5,6 tetrahidro-1-metil-2 - [(trans-2-2-tienil) -vinil] pirimidinin pamoik asit tuzudur, tetrahidropirimidin grubuna aittir. Pirantel embonat kas hücrelerinin nikotinik reseptörlerinde asetilkolin agonisti gibi davranarak depolarize edici bir nöromüsküler blokaj etkisi ile parazitin kas felcine neden olur. Böylece parazitlerin ölmelerini ve bağırsaklardan atılmalarını sağlar.

Etkili olduğu parazit türleri aşağıda yer almaktadır:

Nematodlar:

Büyük *Strongylus* : *Strongylus vulgaris*, *S. edentatus*, *S. equinus*.
Küçük *Strongylus* : *Trichonema spp.* (*Cyathostomum*), *Triodontophorus spp.*
Kıl kurtları : *Oxyuris equi*, *Probstmayria vivipara*.
Büyük yuvarlak kurtları : *Parascaris equorum*.

Sestodlar

Anoplocephala perfoliata

Farmakokinetik özellikler

Pirantel embonat çözünmeyen bir tuzdur ve oral uygulamadan sonra gastrointestinal sistemden zayıf bir şekilde emilir. Bu da Pirantel embonat'ı intestinal bir antihelmintik olarak kullanım için uygun hale getirir. Emilen kısım karaciğerde hemen hemen tamamen parçalanır ve bir dizi antihelmintik inaktif metabolitlerine ayrılır. Emilen pirantelin yaklaşık %10'luk kısmı idrar yoluyla atılır. Pirantel embonat'ın absorbe edilmemiş kısmının atılımı ise esas olarak dışkı yoluyla gerçekleşir.

EQUITEL Oral Pat'ın 19 mg Pirantel embonat / kg vücut ağırlığı dozunda uygulanmasından sonra 24 saat içinde, maksimum Pirantel konsantrasyonu dışkıda 733 mg/kg'dır. Bu dozda uygulamadan 3 gün sonra dışkıda Pirantel tespit edilmez. Fakat EQUITEL Oral Pat'ın 38 mg Pirantel embonat / kg vücut ağırlığı dozunda uygulanmasından 3 gün sonra dışkıda Pirantel tespit edilmiştir.

KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

Atlarda; gastrointestinal sistemde yer alan nematod ve sestod enfestasyonlarının tedavisi ve kontrolü amacıyla kullanılır. Etkili olduğu parazit türleri aşağıda yer almaktadır:

Nematodlar:

Büyük *Strongylus* : *Strongylus vulgaris*, *S. edentatus*, *S. equinus*.
Küçük *Strongylus* : *Trichonema spp.* (*Cyathostomum*), *Triodontophorus spp.*
Kıl kurtları : *Oxyuris equi*, *Probstmayria vivipara*.

Büyük yuvarlak kurtları : *Parascaris equorum*.

Sestodlar

Anoplocephala perfoliata

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Oral yolla uygulanır.

Strongylus, Oxyuris ve Parascaris'lerin kontrolü ve tedavisi için:

Önerilen terapötik doz; 19 mg Pirantel embonat/ kg vücut ağırlığıdır. Doz uygulaması aşağıda yer almaktadır:

a) *Taylarda (1-8 aylık)*: Doz her 4 haftada bir uygulanır.

b) *Atlarda (8 aylıktan büyük)*: Doz her 6-8 hafta bir uygulanır. Ancak merada oldukları yaz ve sonbaharda her 4-6 haftada bir uygulama yapılmalıdır. Kışa girmeden önce ise 3-4 gün boyunca doz uygulaması yapılmalıdır.

c) *Emziren kısıraklarda*: Anneye, meraya çıkmadan 3-4 gün önce ve daha sonra sonbahar sonuna kadar 2-4 hafta aralıklarla EQUITEL Oral Pat uygulaması, ayrıca emen tayların da bulaşık olmayan merada (bir önceki yıl otlatılmamış mera veya yeni oluşturulmuş mera) otlatılması, *Strongylus* enfestasyonlarının azaltılmasını sağlar. İdeal olarak, kısıraklar ile tayları "bulaşık olmayan" meraya çıkarılmalı veya bu mümkün değilse Haziran ayına kadar meraya çıkarılmaları ertelenmelidir.

Enjektör 28,5 g (24 ml) ürün içerir ve önerilen doz oranında 600 kg vücut ağırlığını tedavi etmek için yeterlidir. Her 100 kg vücut ağırlığı için 4 ml EQUITEL Oral Pat uygulanır. (1 ml/25 kg vücut ağırlığı uygulanacak şekilde).

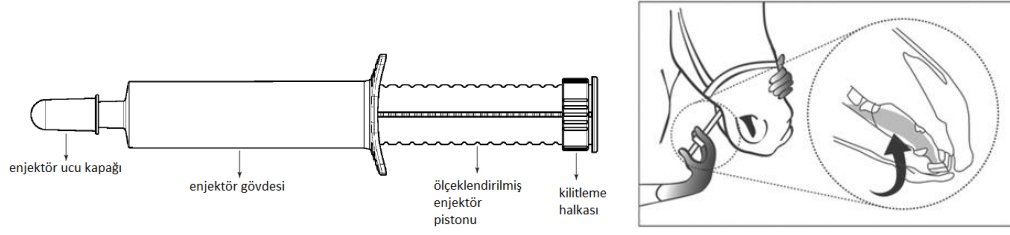
Anoplocephala (sestod) kontrolü ve tedavisi için:

Önerilen terapötik doz; 38 mg Pirantel embonat/ kg vücut ağırlığıdır. Gerekli görüldüğünde tedavi tekrarlanabilir, bu durumda uygulama 6 hafta sonra yapılmalıdır.

Kullanım talimatları: Doğru dozun uygulanmasını sağlamak için, vücut ağırlığı mümkün olduğunca doğru bir şekilde hesaplanmalı ve doğru enjektör hacmi seçilmelidir. Çünkü vücut ağırlığına göre uygulanan düşük doz antihelmintik ilaçlara karşı direnç geliştirme riskinin artmasına neden olur.

Enjektör Pistonu; dozaj talimatlarına uygun olarak gereken hacmi sağlamak üzere ayarlanması için bir kilitleme halkasına sahiptir. Halka, uygulanacak oral patın miktarı ile aynı hizaya gelene kadar saat yönünün tersine çevrilir. Enjektör pistonu 1 ml'lik aralıklarla ölçeklendirilmiştir. Enjektör 28,5 g (24 ml) ürün içerir.

Uygulamadan önce, piston üzerindeki halkayı ayarlayarak enjektörü hesaplanan doza ayarlayınız. EQUITEL Oral Pat, enjektör ucunu dişler arasındaki boşluktan geçirerek, dilin arkasına gerekli pat miktarı bırakılarak ağızdan uygulanır. Hayvanın ağzında herhangi bir yiyecek bulunmamalıdır. Uygulamadan hemen sonra, oral patın yutulduğundan emin olmak için atın başını birkaç saniye yükseltiniz.



ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR:

Direnç gelişimi riskini artırdığı ve başarısız tedavi ile sonuçlanabileceği sebebiyle aşağıdaki uygulamalardan kaçınmaya özen gösterilmelidir:

- Aynı sınıf antihelmintiklerin uzun süre boyunca, fazla sık ve tekrarlanan kullanımı.
- Vücut ağırlığının olduğundan düşük olarak hesaplanmasına bağlı olarak yetersiz doz kullanımı, ürünün yanlış şekilde uygulanması ya da piston üzerindeki halkanın yanlış ölçeklendirilmesi.

Antihelmintiklere direnç geliştiği şüphelenilen vakalar uygun testler (örneğin, Fekal Yumurta Sayısı Azaltma Testi) kullanılarak da araştırılmalıdır. Test sonuçlarının güçlü bir şekilde, belirli bir antihelmintığe direnç gösterdiği durumlarda, başka bir farmakolojik sınıfa ait ve farklı bir etki tarzına sahip olan bir antihelmintik kullanılmalıdır.

Atlarda *Cyathostomum*'un Pirantel'e karşı dirençli olduğu bildirilmiştir (yaygın olarak Amerika ve Kanada'da). Bu nedenle, ürünün kullanımını, nematodlara duyarlılık hakkında yerel (bölgesel, çiftlik) epidemiyolojik bilgi ve antihelmintik direnç sonraki seçimi nasıl sınırlayacağı konusunda önerilere dayalı olmalıdır.

Doğru dozun uygulanmasını sağlamak için, vücut ağırlığı mümkün olduğunca doğru bir şekilde hesaplayınız.

Aynı enjektör, hayvanlardan her ikisi de sağlıklı ve birlikte koşuyorlarsa veya birbirleriyle doğrudan temas halinde ise sadece bu şartlarda iki hayvana doz vermek için uygulanabilir.

Gebelik ve Laktasyonda kullanım: EQUITEL Oral Pat, önerilen talimatlara uyulması kaydıyla gebe ve laktasyondaki hayvanlarda kullanılabilir.

İSTENMEYEN ETKİLER:

Pirantel embonat gebe kısıraklar, emziren kısıraklar ve damızlıklar dahil her yaştan atlar için kullanımı güvenlidir. Taylarda, yetişkin *Parascaris equorum*'un şiddetli enfestasyonları ince bağırsakta; kolik, bağırsak tıkanması ve potansiyel bağırsak rupturuna neden olabilir. Buna bağlı semptomlar (örn: kolik) tedaviden 30 dakika sonra görülmeye başlar. Nadiren deri hassasiyetine de rastlanılabilir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ:

EQUITEL Oral Pat; levamizol, piperazin veya kolinesteraz öncüleri (örn.organofosfatlar) içeren antihelmintikler ile birlikte kullanılmamalıdır.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT:

Pirantel embonat düşük akut oral toksisiteye sahiptir. Fare ve sıçanlarda 2000 mg/kg vücut ağırlığı ve köpeklerde 1000 mg/kg vücut ağırlığı kadar oral dozlar ile kullanımında hiçbir toksisite bulgusuna rastlanılmamıştır.

Atlarda ve taylarda 60 mg/kg vücut ağırlığına kadar varan dozlar (bazen terapötik dozun 20 katı kadar) ile kullanımda herhangi bir yan etki görülmez. Hematolojik parametreler, serum kolinesteraz ve glutamik oksaloasetik transaminaz seviyeleri de gözlemlenmiştir.

Doz aşımı halinde salivasyon, kas fibrilasyonu, taşipne, dispne, ataksi, titreme veya konvülsiyon gibi klinik belirtiler saptanırsa antidot olarak Atropin kullanılmalıdır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

Uygulanmaz.

KONTRENDİKASYONLAR:

4 haftalıktan küçük tavlarda kullanmayınız. Aktif maddeye karşı aşırı duyarlılığı bilinen hayvanlarda kullanmayınız. Aşırı zayıflamış hayvanlarda kullanmayınız.

GENEL UYARILAR:

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.

Çocukların ulaşamayacağı yerde bulundurunuz.

Son kullanım tarihi geçmiş ürünler kullanılmamalıdır.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER:

Hassasiyet ve kontakt dermatit oluşumu göz önünde bulundurularak, deri ile doğrudan temastan kaçınılmalıdır.

İlacı kullanırken eldiven giyilmesi önerilir.

Kullanımdan sonra ellerinizi ve vücudun diğer kısımlarıyla temas eden yerleri yıkayınız.

Pirantele karşı aşırı duyarlı olduğunuzu biliyorsanız, ürünü kullanmaktan kaçınınız.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

Orijinal ambalajında, 25°C'nin altında, buzdolabına konulmadan ve dondurulmadan saklanmalıdır. Güneş ışığından koruyunuz. Raf ömrü imal tarihinden itibaren 2 yıldır. Ürün ilk açıldıktan sonra 6 ay içinde kullanılmazdır.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR:

Kullanılmayan veteriner tıbbi ürünler veya bu tür veterinerlik tıbbi ürünlerinden elde edilen atık maddeler, yerel yönetmeliklere uygun olarak imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

28,5 g (24 ml) ürün; 30 ml hacimli değişken doz kapasitesine sahip ve ayarlanabilir beyaz LLDPE enjektörlerde (gövde-piston-uç), karton kutularda satışa sunulmuştur.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI:

Veteriner hekim reçetesi ile eczanelerde, veteriner hekim muayenahanelerinde ve polikliniklerinde satılır (VHR).

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ: 12.08.2026

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
12.08.2026-033/0026

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

Miel Hayvan Sağlığı Ürünleri A.Ş

Göktürk Merkez Mah. İstanbul Cad. Gökmahal Konutları Sit. No:28 İç Kapı No:38

Eyüpsultan/İstanbul

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:

Albafarma İlaç San. ve Tic. A.Ş.

İstanbul Tuzla Org. San. Böl.8.Cad. No:11 34959 Tuzla / İstanbul

İç Ambalaj Etiketi (28,5 g)

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

EQUITEL

Oral Pat

Veteriner Antihelmintik

- 1 gram pat içinde 400 mg Pirantel embonat, antioksidan koruyucu olarak 0,5 mg Butilhidroksianisol ve beyazlaştırıcı olarak 20 mg Titanyum dioksit mevcuttur.
- Atlarda oral yolla uygulanır. *Strongylus*, *Oxyuris* ve *Parascaris*'lerin kontrolü ve tedavisi için önerilen terapötik doz; 19 mg Pirantel embonat/ kg vücut ağırlığıdır. *Anoplocephala* (sestod) kontrolü ve tedavisi için: Önerilen terapötik doz; 38 mg Pirantel embonat/ vücut ağırlığıdır.
- Kullanım ayrıntıları için prospektüsü okuyunuz.
- Çocukların ulaşamayacağı yerde bulundurunuz.
- **Gıda Değeri Olan Hayvanlarda Kalıntı Uyarıları: Uygulanmaz.**
- **T.C. Tarım ve Orman Bakanlığı Pazarlama İzni Tarihi Ve No: 12.08.2026-033/0026**
- **Pazarlama İzni Sahibinin Adı:** Miel Hayvan Sağlığı Ürünleri A.Ş.
- **Üretici Firma:** Albafarma İlaç San. ve Tic. A.Ş.

Seri No:

Üretim Tar.:

S.K. Tarihi

Dış Ambalaj Etiketi

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

EQUITEL

Oral Pat

Veteriner Antihelmintik

1 gram pat içinde 400 mg Pirantel embonat, antioksidan koruyucu olarak 0,5 mg Butilhidroksianisol ve beyazlaştırıcı olarak 20 mg Titanyum dioksit mevcuttur.

Atlarda; gastrointestinal sistemde yer alan nematod ve sestod enfestasyonlarının tedavisi ve kontrolü amacıyla kullanılır.

Oral yolla uygulanır.

Strongylus, Oxyuris ve Parascaris'lerin kontrolü ve tedavisi için:

Önerilen terapötik doz; 19 mg Pirantel embonat/ kg vücut ağırlığıdır. Enjektör 28,5 g (24 ml) ürün içerir ve önerilen doz oranında 600 kg vücut ağırlığını tedavi etmek için yeterlidir.

Anoplocephala (sestod) kontrolü ve tedavisi için:

Önerilen terapötik doz; 38 mg Pirantel embonat/ kg vücut ağırlığıdır. Gerekli görüldüğünde tedavi tekrarlanabilir, bu durumda uygulama 6 hafta sonra yapılmalıdır.

Kullanım talimatları: Doğru dozun uygulanmasını sağlamak için, vücut ağırlığı mümkün olduğunca doğru bir şekilde hesaplanmalı ve doğru enjektör hacmi seçilmelidir. Çünkü vücut ağırlığına göre uygulanan düşük doz antihelmintik ilaçlara karşı direnç geliştirme riskinin artmasına neden olur.

Kullanım ayrıntıları için prospektüsü okuyunuz.

Genel Uyarılar:

Kullanmadan önce prospektüsü okuyunuz. Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız. Çocukların ulaşamayacağı yerde bulundurunuz. Son kullanım tarihi geçmiş ürünler kullanılmamalıdır.

Orijinal ambalajında, 25°C'nin altında, buzdolabına konulmadan ve dondurulmadan saklanmalıdır. Güneş ışığından koruyunuz. Raf ömrü imal tarihinden itibaren 2 yıldır. Ürün ilk açıldıktan sonra 6 ay içinde kullanılmadır.

T.C. Tarım ve Orman Bakanlığı Pazarlama İzni Tarihi ve No: 12.08.2026-033/0026

Pazarlama İzni Sahibinin Adı Ve Adresi:

Miel Hayvan Sağlığı Ürünleri A.Ş

Göktürk Merkez Mah. İstanbul Cad. Gökmahal Konutları Sit. No:28 İç Kapı No:38

Eyüpsultan/İstanbul

Üretici Firma Ve Adresi:

Albafarma İlaç San. ve Tic. A.Ş.

İstanbul Tuzla Org. San. Böl.8.Cad. No:11 34959 Tuzla / İstanbul

Seri No:

Üretim Tar.:

S.K. Tarihi:

KDV Dahil PSF:

