

PROSPECT

DEHINEL PLUS Tablete pentru câini

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

KRKA, d.d., Novo mesto
Šmarješka cesta 6
8501 Novo mesto
Slovenia

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICAL VETERINAR

DEHINEL PLUS Tablete pentru câini
Febantel, pirantel embonat, praziquantel

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)

1 tabletă conține:

Febantel	150 mg
Pirantel embonat	144 mg
Praziquantel	50 mg

Alte ingrediente: amidon de porumb, lactoză monohidrat, povidonă, lauril sulfat de sodiu, celuloză microcristalină, silicagel anhidru coloidal, stearat de magneziu.

4. INDICAȚII

Tratamentul infestațiilor mixte cu ascarizi, nematode și cestode la câini.

Ascarizi: *Toxocara canis* (forme adulte și larvare)
Toxocara leonina (forme adulte și larvare)

Nematode: *Uncinaria stenocephala* (forme adulte și larvare)
Ancylostoma caninum (forme adulte și larvare)
Trichuris vulpis (forme adulte)

Cestode: *Echinococcus granulosus*
Echinococcus multilocularis
Dipylidium caninum
Taenia spp.
Multiceps multiceps
Mesocestoides spp.

5. CONTRAINDICAȚII

Medicamentul nu se utilizează în caz de hipersensibilitate cunoscută la substanțele active sau la oricare din excipienți.

6. REACȚII ADVERSE

Nu există.

Dacă observați reacții grave sau alte reacții ce nu sunt menționate în prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Câini

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Doza recomandată per kg greutate corporală este de 15 mg febantel, 14,4 mg de embonat de pirantel și 5 mg de praziquantel, adică 1 tabletă pe 10 kg greutate corporală.

Tabletele se administrează cu atenție la greutatea corporală a animalelor ca în schema de jos:

Căței și câini de talie mică: până la 5 kg greutate corporală – ½ tabletă
până la 10 kg greutate corporală – 1 tabletă

Câini de talie medie: până la 15 kg greutate corporală – 1 și ½ tabletă
până la 20 kg greutate corporală – 2 tablete
până la 30 kg greutate corporală – 3 tablete

Câini de talie mare: până la 40 kg greutate corporală – 4 tablete
până la 50 kg greutate corporală – 5 tablete
până la 60 kg greutate corporală – 6 tablete

Tabletele se plasează la baza limbii sau în interiorul unei bucăți de carne, mezel sau cașcaval.

Medicamentul se administrează în doză unică.

Nu este necesară dieta la administrarea medicamentului la câini și căței.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru un tratament profilactic eficient în parazitoze se recomandă tratamentul de 3-4 ori pe an. În parazitozele diagnosticate, animalele infestate trebuie tratate imediat cu antihelmintice. În invazii parazitare severe tratamentul se poate repeta după 2 săptămâni.

10. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

Nu depozitați la temperaturi peste 25 °C.

Păstrați în ambalajul original.

Nu utilizați după data expirării imprimată pe ambalaj.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

În scopul de a evita creșterea riscului de instalare a rezistenței - care are ca efect final un tratament ineficient – trebuie să se evite:

- Utilizarea frecventă și repetată a antihelminticelor din aceeași clasă, pe o perioadă lungă de timp
- Subdozarea, care poate să apară ca urmare a aprecierii greșite a greutatei corporale, a proastei administrări sau a decalibrării (acolo unde este cazul) a dozatorului (dispozitiv de administrare).

Cazurile de rezistență la antihelmintice vor fi investigate folosindu-se teste potrivite (ex. Testul coproscopic de reducere a numărului de ouă din materiile fecale).

Acolo unde rezultatele testelor indică rezistență la un anumit antihelmintic, va fi utilizat un alt antihelmintic care aparține unei alte clase farmacologice și care are alt mecanism de acțiune.

La câini au fost raportate cazuri de rezistență a nematodelor/helminți la substanțele active / clasele de antihelmintice. De aceea, administrarea acestui produs trebuie făcută având ca bază informațiile epizootologice locale și recomandările care să limiteze instalarea rezistenței la antihelmintice.

Căței pot fi tratați după vârsta de 3 săptămâni după rezultatul pozitiv al examenului fecal pentru infestații mixte. În infestațiile cu ascarizi la căței se recomandă repetarea tratamentului la vârsta de 6 și 12 săptămâni.

Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu există.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Spălați mâinile după administrarea tabletelor.

Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Medicamentul poate fi administrat în siguranță în ultima treime a gestației și în lactație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Medicamentul nu trebuie administrat concomitent cu alte colinergice (de ex. levamisol) sau alte substanțe active cu acțiune pe acetilcolinesterază (de ex. compuși organofosforici). Nu trebuie administrat concomitant cu alte medicamente ce conțin piperazină deoarece pot apărea paralizii neuromusculare la paraziți, fapt antagonic cu acțiunea pirantelului.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Nu s-au înregistrat efecte nedorite chiar în supradozări repetate.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

Întrebați medicul veterinar ce trebuie făcut în cazul medicamentelor nefolositoare. Aceste măsuri protejează mediul înconjurător.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

14.9.2010

15. ALTE INFORMAȚII

Blister din folie de Al/PE. Cutii cu blistere duble de 2, 4, 6, 10, 20 și 100 tablete.

Nu toate tipurile de ambalaje vor fi comercializate.