

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Dehinel Plus comprimate pentru câini

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
- Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor
- Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect.

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI/FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Deținătorul certificatului de înregistrare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei
Deținătorul certificatului de înregistrare

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

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei

KRKA, d.d., Šmarješka cesta 6, 8501, Novo mesto, Slovenia
KRKA, d.d., Novo mesto, Povahova ulica 5, 8501, Novo mesto, Slovenia
KRKA - FARMA d.o.o., V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Croația

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA

Dehinel Plus comprimate pentru câini

Substanțe active:

Febantel	525 mg
Pirantel embonat	504 mg
Praziquantel	175 mg

Excipienți:

Lactoză monohidrat, Amidon de porumb, Povidonă K-30, Lauril sulfat de sodiu, Celuloză microcristalină, Siliciu coloidal anhidru, Stearat de magneziu.

Comprimate ovale, biconvexe, de culoare galben-verzuie, cu margini teșite și incizie diametrală pe ambele fețe.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Comprimatele Dehinel Plus sunt utilizate cu scop profilactic și terapeutic la câini în caz de nematodoze (toxocaroză, toxascaridoză, uncinarioză, anchilostomoză, trichocefaloză) și cestodoze (teniidoză, dipilidioză, echinococoză, difilobotrioză, mezocestoidoză).

4. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate individuală a animalului la substanțele active sau la oricare din excipienți.

Nu se utilizează la animale cu greutatea mai mică de 17,5 kg.

5. REACȚII ADVERSE

De regulă, la utilizarea comprimatelor Dehinel Plus în conformitate cu prezentul prospect, nu apar reacții adverse și complicații. În caz de sensibilitate individuală crescută a animalului la componentele medicamentului și apariția reacțiilor alergice, utilizarea medicamentului se va sista și se va administra terapie desensibilizantă.

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

6. SPECII ȚINTĂ

Câini.

7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

Doze

Un comprimat per 35 kg greutate corporală a animalului.

Înainte de utilizarea cu Dehinel Plus nu este neceară respectarea unei pauze de foame și utilizarea laxativelor.

În caz de invazie intensivă cu nematode se recomandă administrarea repetată a medicamentului peste 14 zile, în aceeași doză. Cu scop terapeutic animalele sunt supuse dehelmintizării conform indicațiilor, cu scop profilactic - trimestrial, de asemenea, înainte de vaccinare și împerechere, în doza terapeutică.

Mod de administrare

Comprimatele Dehinel Plus se administrează câinilor de talie mare, oral, individual, în doză unică, în timpul hrănirii de dimineața.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul original închis, la loc protejat de acțiunea directă a razelor solare, separat de alimente și furaje, la temperatura 0-25 °C.

A nu se utiliza acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe blister după EXP. Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Orice medicament de uz veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de medicamente trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale. Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Particularitățile acțiunii medicamentului la prima utilizare nu au fost stabilite.

Se vor respecta termenele recomandate de dehelmintizare a câinilor.

Medicamentul nu este destinat utilizării la animale productive.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale

În timpul manipulării comprimatelor Dehinel Plus se recomandă respectarea regulilor generale de igienă personală și a măsurilor de siguranță prevăzute în timpul lucrului cu medicamente. La finisarea lucrului, mâinile trebuie spălate bine cu apă și săpun.

Persoanele cu hipersensibilitate la febantel, praziquantel, pirantel ar trebui să evite contactul direct cu medicamentul.

Ambalajele goale ale preparatului trebuie aruncate împreună cu deșeurile menajere.

În caz de contact accidental al medicamentului cu tegumentele sau mucoasele, acestea trebuie spălate imediat cu apă curgătoare și săpun. În caz de reacții alergice și/sau în caz de ingestie accidentală a medicamentului în organismul uman, se va contacta imediat o instituție medicală (se va prezenta și prospectul medicamentului sau ambalajul).

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

Nu se admite utilizarea medicamentului la pui în primele trei săptămâni de viață și la femelele gestante în primele două treimi de sarcină. Este permisă utilizarea medicamentului la femele în perioada de lactație.

Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar sau alte forme de interacțiune

Nu este admisă utilizarea concomitentă a comprimatelor Dehinel Plus cu medicamente colinergice (levamizol, piperazină, etc.), de asemenea, cu compuși fosfoorganici.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot)

Simptomele de supradozaj la câini nu au fost stabilite.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a medicamentului de uz veterinar cu condiția respectării condițiilor de păstrare: 3 ani.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează fără prescripție veterinară.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Blister inscripționat și perforat din folie de Al/Al: cutie cu 2 sau 4 comprimate (1 sau 2 blistere a 2 comprimate).

Blister inscripționat și perforat din folie de Al/Al: cutie cu 12, 60 sau 102 comprimate (2, 10 sau 17 blistere a 6 comprimate).

15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

10/2021

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR