

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Dehinel Plus cu aromă de carne 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 nemenționate 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, Povhova 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 cu aromă de carne comprimate pentru câini

Substanțe active:

Febantel	150 mg
Pirantel embonat	144 mg
Praziquantel	50 mg

Excipienți:

Lactoză monohidrat
Amidon de porumb
Povidonă K-30
Lauril sulfat de sodiu
Celuloză microcristalină
Siliciu coloidal anhidru
Stearat de magneziu
Aromă de carne (Aroma Meat Flavour 10022)

Comprimate rotunde, biconvexe, de culoare galbenă, cu incluziuni de culoare mai închisă, cu incizie cruciformă pe una din fețe.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Comprimatele Dehinel Plus cu aromă de carne 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, inclusiv în antecedente.

Tulburări severe ale funcției hepatice și renale.

Nu se utilizează cu scop de dehelmintizare la animale istovite, cu boli infecțioase și cu greutatea mai mică de 0,5 kg.

5. REACȚII ADVERSE

De regulă, la utilizarea comprimatelor Dehinel Plus cu aromă de carne 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 administrează 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

Dozele medicamentului în funcție de greutatea animalului sunt prezentate în tabel:

Greutatea câinelui	Numărul de comprimate
Pui și câini de talie mică	
0,5 – 5,9 kg	½ comprimat
6 – 10,9 kg	1 comprimat
Câini de talie medie	
11 – 15,9 kg	1½ comprimate
16 – 20,9 kg	2 comprimate
21 – 30,9 kg	3 comprimate
Câini de talie mare	
31 – 40,9 kg	4 comprimate
41 – 50 kg	5 comprimate

Dehelmintizarea cu Dehinel Plus comprimate cu aromă de carne nu necesită respectarea unei pauze de foame și utilizarea laxativelor.

Cu scop terapeutic animalele sunt supuse dehelmintizării conform indicațiilor, cu scop profilactic - trimestrial, în doză terapeutică. În caz de invazie intensivă, se recomandă administrarea repetată a medicamentului după 14 zile în aceeași doză.

Mod de administrare

Comprimatele Dehinel Plus cu aromă de carne se administrează câinilor oral, în doză unică, în timpul hrănirii de dimineața, în doză de 1 comprimat per 10 kg greutate corporală a animalului.

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, separat de alimente și furaje, la loc protejat de acțiunea directă a razelor solare, 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 și la suspendarea acestuia nu au fost stabilite.

Se va evita încălcarea termenelor de dehelmintizare recomandate, deoarece acest lucru poate duce la o scădere a eficacității. În cazul omiterii unei deparazitări programate, medicamentul trebuie administrat cât mai curând posibil în aceeași doză, ulterior intervalul dintre administrările medicamentului nu se modifică.

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 cu aromă de carne 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 medicamentului 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, trebuie să contactați imediat o instituție medicală (ar trebui să luați la dumneavoastră instrucțiunea de utilizare a medicamentului sau o etichetă).

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

Consultați medicul veterinar înainte de a trata animalele gestante pentru parazitoze.

Nu se admite utilizarea medicamentului la pui în primele trei săptămâni de viață și la femelele gestante în primele două treimi de sarcină. În timpul alăptării și în ultima treime a sarcinii medicamentul se va utiliza sub supravegherea unui medic veterinar.

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

Nu este admisă utilizarea concomitentă a comprimatelor Dehinel Plus cu aromă de carne cu piperazină, levamisol, compuși fosfoorganici și alți agenți colinergici.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot)

Simptomele de supradozaj la câini nu au fost stabilite.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a produsului medicinal 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 comprimate (1 blister a 2 comprimate).
Blister inscripționat și perforat din folie de Al/Al: cutie cu 10 sau 100 comprimate (1 sau 10 blistere a 10 comprimate).

15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

10/2021

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR