

А. ЛИСТОВКА

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

Дехинел Плюс овкусени таблетки за кучета
Dehinel Plus Flavour tablets for dogs

2. Състав

Всяка таблетка съдържа:

Praziquantel	50 mg
Pyrantel embonate	144 mg
Febantel	150 mg

Жълто оцветени, кръгли, двойноизпъкнали таблетки с видими по-тъмни петна и кръстосани линии от едната страна.

Таблетките могат да бъдат разделени на 2 или 4 равни части.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Кучета (с телесна маса по-малко от 17,5 kg).



4. Показания за употреба

За лечение на смесени инфекции с кръгли червеи (нематоди) и плоски червеи (цестоди) при възрастни кучета и кученца:

Нематоди

Аскариди: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (последна фаза на незрели форми и зрелите форми)

Анкилостоми: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (възрастни)

Цестоди

Плоски червеи: *Taenia* spp., *Dipylidium caninum*

5. Противопоказания

Да не се използва едновременно с пиперазинови съединения.

Да не се превишава посочената доза, когато се третират бременни кучки.

Да не се използва при свръхчувствителност към активните вещества или към някое от помощните вещества.

Да не се използва при кучета, по-млади от 2 седмична възраст и/или с телесна маса по-малко от 2 kg.

6. Специални предупреждения

Специални предупреждения:

Бълхите служат като междинни гостоприемници на един широко разпространен вид цестод – *Dipylidium caninum*. Може да възникне повторно заразяване с цестоди, ако не се предприеме

контрол на междинните гостоприемници като бълхи, мишки и други.

Може да се развие резистентност на паразитите към всеки клас антихелминтици при често повтарящо се приложение на антихелминтици от този клас.

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Всички частично използвани таблетки трябва да се изхвърлят.

Не е предназначен за употреба при кучета, по-млади от 2 седмична възраст и/или с телесна маса по-малко от 2 kg.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

В интерес на добрата хигиена, лицата, прилагащи таблетката директно на кучето или след като са я прибавили към храната на кучето, трябва да измият ръцете си след това.

При случайно поглъщане, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Бременност:

Да не се прилага при кучки през първите две трети от бременността.

Необходима е консултация с ветеринарен лекар, преди да се лекуват бременни животни за нематоди.

Лактация:

Може да се прилага по време на лактация (вижте точки „Противопоказания“ и „Съвети за правилното прилагане на продукта“).

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Да не се използва едновременно с пиперазин, тъй като антихелминтните ефекти на пирантел и пиперазин (използвани в много ветеринарни лекарствени продукти за обезпаразитяване на кучета) може да се антагонизират.

Едновременната употреба с други холинергични съединения може да доведе до токсичност.

Предозиране:

Бензимидазолите притежават широка граница на безопасност. Пирантелът не се резорбира системно в никаква степен. Празиквантелът също има широка граница на безопасност, до над пет пъти по-висока от препоръчителната доза.

Основни несъвместимости:

Не е приложимо.

7. Неблагоприятни реакции

Кучета:

Много редки (по-малко от 1 на 10 000 третиран животни, включително изолирани съобщения):	Редки изпражнения, диария, повръщане.*
---	--

*Преходни.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарния лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия или местния

представител на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване:

<https://kvmp.bfsa.bg/index.php/bg/registers/veterinarnomedicinski-producty>.

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Перорално приложение.

Препоръчителна схема за дозиране: 15 mg/kg телесна маса фебантел, 14,4 mg/kg пирантел и 5 mg/kg празиквантел. Това е еквивалентно на 1 таблетка на 10 kg телесна маса.

Таблетките могат да бъдат разделени на половини/четвъртини, което позволява по-точно дозиране.

Таблетките могат да се дадат директно на кучето или да бъдат замаскирани в храната. Не се налага ограничаване на достъпа до храна преди или след приложение на ветеринарния лекарствен продукт.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

За гарантиране на правилна дозировка, телесната маса трябва да се определи възможно най-точно.

Кученца могат да бъдат обезпаразитени с този ветеринарен лекарствен продукт от 2-седмична възраст и на всеки 2 седмици, докато достигнат 12-седмична възраст. След това те трябва да бъдат третирани през 3 месечни интервали, докато достигнат 6-месечна възраст.

За контрол на *Toxocara*, ветеринарния лекарствен продукт трябва да се приложи на кърмещите кучки 2 седмици след раждането и на всеки 2 седмици до отбиването.

При кучета в зряла възраст, трябва да се използва еднократна доза. Трябва да се потърси съвет от ветеринарен лекар по отношение на необходимостта и честотата на повторнотретиране.

В случай на тежко опаразитяване с кръгли червеи, повторение на дозата трябва да се извърши след 14 дни.

10. Карентни срокове

Не е приложимо.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Този ветеринарен лекарствен продукт не изисква никакви специални условия за съхранение.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху опаковката след Exp.. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране.

Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска без лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

№ 0022-2479

OPA/Al/PVC-Al блистер: 2 таблетки (1 блистер с 2 таблетки), в картонена кутия.
OPA/Al/PVC-Al блистер: 4 таблетки (2 блистера с по 2 таблетки), в картонена кутия.
OPA/Al/PVC-Al блистер: 10 таблетки (1 блистер с 10 таблетки), в картонена кутия.
OPA/Al/PVC-Al блистер: 30 таблетки (3 блистера с по 10 таблетки), в картонена кутия.
OPA/Al/PVC-Al блистер: 50 таблетки (5 блистера с по 10 таблетки), в картонена кутия.
OPA/Al/PVC-Al блистер: 100 таблетки (10 блистера с по 10 таблетки), в картонена кутия.
OPA/Al/PVC-Al блистер: 300 таблетки (30 блистера с по 10 таблетки), в картонена кутия.
Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

15. Дата на последната редакция на текста

10/2024

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия:

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

Производител, отговарящ за освобождаването на партиди:

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

KRKA - FARMA d.o.o., V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Хърватия

Местен представител и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

Крка България ЕООД

Тел: +359 2 962 34 50

Ел. поща: info.bg@krka.biz

За всякаква информация относно този ветеринарен лекарствен продукт, моля, свържете се с местния представител на притежателя на разрешението за търговия.