

B. NAVODILO ZA UPORABO

NAVODILO ZA UPORABO

1. Ime zdravila za uporabo v veterinarski medicini

Dolpac tablete za velike pse

2. Sestava

Vsaka tableta vsebuje:

Učinkovine:

oksantel	500,70 mg (kar ustreza 1397,5 mg oksantelijevega embonata)
pirantel	124,85 mg (kar ustreza 360 mg pirantelijevega embonata)
prazikvantel	125,00 mg

Bledo rumena do rumena, podolgovata tableta s prelomno zarezo.

3. Ciljne živalske vrste

Psi.



4. Indikacije

Zdravljenje psov z mešanimi parazitarnimi infestacijami z odraslimi oblikami naslednjih vrst nematodov in cestod:

Nematodi: *Toxocara canis*,
Toxascaris leonina,
Ancylostoma caninum,
Uncinaria stenocephala,
Trichuris vulpis.

Cestodi: *Dipylidium caninum*,
Taenia spp.
Echinococcus multilocularis
Echinococcus granulosus

5. Kontraindikacije

Ne uporabite v primerih preobčutljivosti na učinkovine ali na katero koli pomožno snov.

Glejte podpoglavje »Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij«.

6. Posebna opozorila

Posebna opozorila:

Rezistenca parazitov na katerikoli razred antihelmintikov se lahko razvije po pogosti, ponavljajoči uporabi antihelmintikov tega razreda.

Bolhe služijo kot vmesni gostitelj ene pogostih trakulj – *Dipylidium caninum*. Infestacije s trakuljami se lahko ponovijo, če ne odpravite vmesnih gostiteljev (bolh).

Posebni previdnostni ukrepi za varno uporabo pri ciljnih živalskih vrstah:

Infestacije z valjastimi in kavljastimi črvi:

Pri nekaterih živalih z zdravljenjem ne moremo popolnoma zatreti *Ancylostoma caninum* in *Toxocara canis* in posledica je stalno tveganje izločanja jajčec v okolje. Priporočeno je pregledovanje blata in glede na rezultate po potrebi zdraviti z nematocidnimi zdravili.

Zdravila ni priporočljivo uporabljati pri mladičih mlajših od dveh mesecev ali lažjih od 1 kg.

Pri oslabljenih in močno infestiranih živalih uporabite le v skladu z oceno razmerja korist-tveganje odgovornega veterinarja.

Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo:

Nekatere sestavine zdravila lahko povzročijo alergijske reakcije ali draženje kože.

Izogibajte se stiku s kožo.

Osebe z znano preobčutljivostjo na učinkovine ali na katero koli pomožno snov naj se izogibajo stiku z zdravilom.

Po dajanju si operite roke.

V primeru nenamernega zaužitja se takoj posvetujte z zdravnikom in mu pokažite navodilo za uporabo ali ovojnino.

Brejest in laktacija:

Varnost zdravila v obdobju brejosti in laktacije ni bila ugotovljena.

Uporaba ni priporočljiva v obdobju brejosti in laktacije.

Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij:

Ne uporabite skupaj z levamizolom, piperazinom ali inhibitorji holinesteraze.

Preveliko odmerjanje:

Pri dajanju zdravila zdravim psom v 5-krat večjem odmerku od priporočenega 6 zaporednih tednov ni bilo neželenih stranskih učinkov.

7. Neželeni dogodki

Psi:

<i>Pogosti (1 do 10 živali / 100 zdravljenih živali):</i>

anoreksija¹

Redki (1 do 10 živali / 10 000 zdravljenih živali):

bruhanje, driska

¹ Pogosti neželeni učinek zdravil, ki vsebujejo prazikvantel.

Poročanje o neželenih dogodkih je pomembno, saj omogoča stalno spremljanje varnosti zdravila. Če opazite kakršne koli neželene učinke, tudi tiste, ki niso navedeni v tem navodilu za uporabo, ali mislite, da zdravilo ni delovalo, se najprej obrnite na svojega veterinarja. O vseh neželenih dogodkih lahko poročate tudi imetniku dovoljenja za promet z zdravilom, pri čemer uporabite kontaktne podatke na koncu tega navodila za uporabo, ali preko nacionalnega sistema za poročanje: <https://www.jazmp.si/spletni-obrazec/>.

8. Odmerki za posamezno živalsko vrsto, poti in način uporabe zdravila

Peroralna uporaba.

Da bi zagotovili pravi odmerek, je treba čim bolj natančno določiti telesno maso živali.

Priporočena kombinacija odmerkov je 20 mg oksantela / 5 mg pirantela / 5 mg prazikvantela na kg telesne mase, kar ustreza eni tableti na 25 kg telesne mase v enkratnem odmerku.

Psom, najbolje na tešče, dajte v enem peroralnem odmerku potrebno število tablet v skladu s telesno maso. Hrano lahko daste eno uro ali več po zdravljenju.

Telesna masa	Število tablet
Od 10,1 do 12,5 kg	½
Od 12,6 do 25 kg	1
Od 25,1 do 50 kg	2
Od 50,1 do 75 kg	3

Tableto lahko razdelite na dva enaka dela.

Pse, ki so skupaj ali v pesjaki, zdravite istočasno.

9. Nasvet o pravilni uporabi zdravila

10. Karenca

Ni smiselno.

11. Posebna navodila za shranjevanje

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

Za shranjevanje zdravila niso potrebna posebna navodila.

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na škatli ali pretisnem omotu po Exp. Rok uporabnosti zdravila se nanaša na zadnji dan v navedenem mesecu.

Preostanek neuporabljenih prelomljenih tablet zavržite.

12. Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje

Ne odvrzite zdravila v odpadno vodo ali med gospodinjske odpadke.

Vsako neporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo pri uporabi tega zdravila, je treba odstraniti po sistemu vračanja zdravil v skladu z lokalnimi zahtevami oziroma morebitnimi nacionalnimi sistemi zbiranja, ki se uporabljajo za zadevno zdravilo. Ti ukrepi pomagajo varovati okolje.

Glede odstranjevanja zdravil, ki jih ne uporabljate več, se posvetujte z veterinarjem.

13. Razvrstitev zdravil za uporabo v veterinarski medicini

Na veterinarski recept.

14. Številka dovoljenja za promet in velikosti pakiranj

MR/V/0091/003

Velikosti vsebnika:

Škatla z 1 pretisnim omotom s 3 tabletami.

Škatla s 6 pretisnimi omoti s 3 tabletami.

Škatla z 10 pretisnimi omoti s 3 tabletami.

Škatla z 20 pretisnimi omoti s 3 tabletami.

Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja

15. Datum zadnje revizije besedila navodila za uporabo

25.6.2025

Podrobne informacije o tem zdravilu so na voljo v zbirki podatkov Unije o zdravilih (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktni podatki

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in proizvajalec, odgovoren za sproščanje serij, ter kontaktni podatki za sporočanje domnevnih neželenih dogodkov:

Vetoquinol S.A.

Magny-Vernois

70200 Lure

Francija

Tel: +33 3 84 62 55 55

Za vse nadaljnje informacije o tem zdravilu se obrnite na lokalno predstavništvo imetnika dovoljenja za promet z zdravilom.