

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

Дехинел Плюс XL таблетки за кучета
Dehinel Plus XL tablets for dogs

2. Състав

Всяка таблетка съдържа:

Praziquantel	175 mg
Pyrantel embonate	504 mg
Febantel	525 mg

Овални, двойно изпъкнали таблетки със скосени ръбове и делителна черта от двете страни.
Светло зелено-жълти.

Таблетките могат да бъдат разделени на равни половини.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

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



4. Показания за употреба

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

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 използва при свръхчувствителност към активните вещества или към някое от помощните вещества.

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

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:

Не се препоръчва употребата на този ветеринарен лекарствен продукт при кучета с телесна маса под 17,5 kg.

Всички частично използвани таблетки трябва да се изхвърлят.

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 женски кучета 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:

Ветеринарният лекарствен продукт се понася добре от кучета. При приложение на доза до над пет пъти по-висока от препоръчителната в изпитвания за безопасност се наблюдава инцидентно повръщане.

Основни несъвместимости:

Не е приложимо.

7. Неблагоприятни реакции

Не са известни

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 ветеринарният 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 35 kg телесна маса.

Таблетките могат да бъдат разделени на половина, което позволява по-точно дозиране.

Не се налага ограничаване на достъпа до храна преди или след приложение на ветеринарния лекарствен продукт.

Таблетките могат да се дадат директно на кучето или да бъдат замаскирани в храната.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

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

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.

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

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 повторно третиране.

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

№ 0022-2480

ОРА/Al/PVC-Al блистер.

Картонена кутия, съдържаща 2, 4, 10, 12, 24, 30, 50, 60, 100 или 102 таблетки.

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 партии:

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

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

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.



Recoverable Signature

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ

ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП

Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV