

## ULOTKA INFORMACYJNA

### DOLPAC tabletki dla dużych psów 20-75 kg

#### 1. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO ORAZ WYTWÓRCY ODPOWIEDZIALNEGO ZA ZWOLNIENIE SERII, JEŚLI JEST INNY

Podmiot odpowiedzialny:

Vétoquinol SA  
Magny-Vernois  
70200 Lure Cedex  
Francja

#### 2. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO

DOLPAC tabletki dla dużych psów 20-75 kg

#### 3. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH I INNYCH SUBSTANCJI

**Każda tabletka zawiera**

**Substancje czynne:**

Oksantel 500,700 mg (co odpowiada 1397,5 mg embonianu oksantelu)

Pyrantel 124,850 mg (co odpowiada 360 mg embonianu pyrantelu)

Prazikwantel 125,000 mg

Substancji pomocniczych do masy 2375 mg podzielnej tabletki

#### 4. WSKAZANIA LECZNICZE

Zwalczanie u psów mieszanych inwazji następujących dorosłych stadiów nicieni i tasiemców.

Nicień: *Toxocara canis*,  
*Toxascaris leonina*,  
*Ancylostoma caninum*,  
*Uncinaria stenocephala*,  
*Trichuris vulpis*.  
Tasiemce: *Dipylidium caninum*  
*Taenia spp.*  
*Echinococcus multilocularis*  
*Echinococcus granulosus*.

#### 5. PRZECIWWSKAZANIA

Patrz punkt „Specjalne ostrzeżenia”.

#### 6. DZIAŁANIA NIEPOŻĄDANE

Po zastosowaniu produktu można zaobserwować wymioty i biegunkę.

Może wystąpić brak łaknienia – powszechne działanie niepożądane produktów zawierających prazikwantel – pomimo, że nie obserwowano takiego działania w badaniach z niniejszym produktem.

W przypadku zaobserwowania jakichkolwiek poważnych objawów lub innych objawów niewymienionych w ulotce informacyjnej, poinformuj o nich swojego lekarza weterynarii.

#### 7. DOCELOWE GATUNKI ZWIERZĄT

Psy.

#### 8. DAWKOWANIE DLA KAŻDEGO GATUNKU, DROGA (-I) I SPOSÓB PODANIA

Zalecana dawka wynosi 20 mg oksantelu / 5 mg pyrantelu / 5 mg prazikwantelu na kg masy ciała, tj. jedna tabletka na 25 kg masy ciała w pojedynczym podaniu doustnym.

Podawać wymaganą liczbę tabletek, według masy ciała, doustnie w pojedynczej dawce. Korzystnie jest przegłodzić psy przed leczeniem. Karma może być podana po ponad godzinie po leczeniu.

| Masa ciała psa     | Liczba tabletek |
|--------------------|-----------------|
| 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               |

Tabletki można dzielić na pół.

Psy utrzymywane razem lub z jednej psiarni powinny być leczone jednocześnie.

## 9. ZALECENIA DLA PRAWIDŁOWEGO PODANIA

Brak.

## 10. OKRES KARENCJI

Nie dotyczy.

## 11. SZCZEGÓLNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI PODCZAS PRZECHOWYWANIA

Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Brak szczególnych środków ostrożności dotyczących przechowywania.

Nie używać po upływie terminu ważności podanym na pudełku kartonowym po EXP.

Niezużyte połówki tabletki należy wyrzucić.

## 12. SPECJALNE OSTRZEŻENIA

### **Specjalne ostrzeżenia dla każdego z docelowych gatunków zwierząt**

Oporność pasożytów na jakąkolwiek grupę leków przeciwbaczących może się rozwinąć po częstym, powtarzanym stosowaniu leków przeciwbaczących takiej grupy.

Pchły są żywicielem pośrednim dla jednego z bardziej powszechnych tasiemców – *Dipylidium caninum*. Jeśli nie zostanie podjęte zwalczanie żywiciela pośredniego (pcheł), może nastąpić nawrót inwazji tasiemca.

### **Specjalne środki ostrożności dotyczące stosowania u zwierząt**

#### Inwazja oblecńców i tęgoryjca

U niektórych zwierząt leczenie może nie usunąć wszystkich osobników *Ancylostoma caninum* i *Toxocara canis*, co skutkuje utrzymaniem się ryzyka wydalania jaj do środowiska. Zaleca się badania kontrolne kału i, jeśli to konieczne, leczenie lekiem nicieniodóbczym może być przeprowadzone zgodnie z wynikami tych badań.

Nie zaleca się stosowania u szczeniąt w wieku poniżej dwu miesięcy lub o masie ciała mniejszej niż 1 kg.

Produkt może być zastosowany u zwierząt wycieńczonych lub silnie zarobaczonych tylko po ocenie bilansu korzyści/ryzyka dokonanej przez prowadzącego lekarza weterynarii.

Nie stosować u zwierząt ze znaną nadwrażliwością na jakikolwiek ze składników produktu.

### **Specjalne środki ostrożności dla osób podających produkt leczniczy weterynaryjny zwierzętom**

Niektóre ze składników mogą powodować reakcje alergiczne lub podrażnienia skóry.

Unikać kontaktu ze skórą.

Osoby o znanej nadwrażliwości na którykolwiek ze składników powinny unikać kontaktu z produktem leczniczym weterynaryjnym.

Umyć ręce po podaniu tabletki.

Po przypadkowym połknięciu należy niezwłocznie zwrócić się o pomoc lekarską oraz przedstawić lekarzowi ulotkę informacyjną lub opakowanie.

### **Stosowanie w ciąży, laktacji lub w okresie nieśności**

Bezpieczeństwo produktu leczniczego weterynaryjnego stosowanego w czasie ciąży i laktacji nie zostało określone. Dlatego nie zaleca się stosowania produktu u zwierząt w tym okresie.

### **Interakcje z innymi produktami leczniczymi i inne rodzaje interakcji**

Nie stosować jednocześnie z lewamizolem, piperazyną czy inhibitorami cholinoesterazy.

**Przedawkowanie (objawy, sposób postępowania przy udzielaniu natychmiastowej pomocy odtrutki), jeśli konieczne**

Podawanie zdrowym psom produktu w dawce 5-krotnie wyższej od zalecanego dawkowania przez 6 kolejnych tygodni nie wywołało żadnych działań ubocznych.

**13. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO LUB ODPADÓW, JEŚLI MA TO ZASTOSOWANIE**

O sposoby usunięcia bezużytecznych leków zapytaj swojego lekarza weterynarii. Pozwolą one na lepszą ochronę środowiska.

**14. DATA ZATWIERDZENIA LUB OSTATNIEJ ZMIANY TEKSTU ULOTKI.**

**15. INNE INFORMACJE**

Stosować wyłącznie u zwierząt.

Pudełko tekturowe z 1 blistrem miękkim zawierającym 3 tabletki

Pudełko tekturowe z 6 blistrami miękkimi zawierającymi po 3 tabletki

Pudełko tekturowe z 10 blistrami miękkimi zawierającymi po 3 tabletki

Pudełko tekturowe z 20 blistrami miękkimi zawierającymi po 3 tabletki

Nie wszystkie wielkości opakowań mogą być wprowadzane do obrotu.