

# HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Dehinel Plus XL tabletták számára

## 1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS-GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME

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

## A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓK:

Virbac S.A., Iere Avenue, 2065M, LID, 06516 Carros Cedex, France  
KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Szlovénia

## 2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNY NEVE

Dehinel Plus XL tabletták számára  
*prazikvantel, pirantel-embonát, febantel*

## 3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

### 1 tabletták tartalmaz:

Prazikvantel	175 mg
Pirantel-embonát	504 mg
Febantel	525 mg

Ovális, enyhén zöldessárga, mindkét oldalán domború felületű, ferde szélű tabletták.  
A tabletták egyenlő részekre osztható (felezhető).

## 4. JAVALLAT(OK)

Felnőtt kutyák fonál-, valamint galandférgek okozta vegyes fertőzéseinek kezelése:

### *Fonálférgek*

Orsóférgek: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (fejlődő és ivarérett alakok)  
Kampósférgek: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (kifejlett férgek)

### *Galandférgek*

Galandférgek: *Taenia* fajok, *Dipylidium caninum*

## 5. ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható egyidejűleg piperazin vegyületekkel.  
Nem alkalmazható a hatóanyaggal vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.  
Vemhes szukák kezelésekor a megadott dózist nem szabad túllépni.

## 6. MELLÉKHATÁSOK

Nincs ismert mellékhatása.

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, az alkalmazási utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

## 7. CÉLÁLLAT FAJOK

Kutya (nagy- és óriás testű).

## 8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

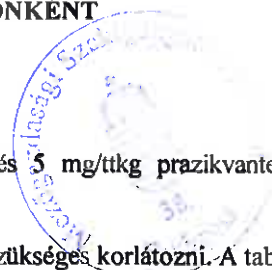
Szájon át történő alkalmazásra.

### Adagolás

Javasolt adagok: 15 mg/ttkg febantel, 14,4 mg/ttkg pirantel-embonát, és 5 mg/ttkg prazikvantel – ez 35 testsúlykilogrammonként 1 tablettával egyenértékű.

A tabletták felezhetőek.

A termék alkalmazása előtt vagy után az eleséghez való hozzáférést nem szükséges korlátozni. A tabletták közvetlenül, vagy táplálékba rejtve egyaránt beadhatók a kutyának.



## 9. FELHASZNÁLÁSI JAVASLAT

A pontos adagolás biztosítása céljából az állat testsúlyát a lehető legpontosabban kell meghatározni. *Taxocara* fertőzés kezelésére szoptató szukáknak 2 héttel az ellés után, majd ezt követően kéthetenként kell adni, a kölykök elválasztásáig. Súlyos fonálféreg fertőzés esetén 14 nap elteltével meg kell ismételni az adagot. Kifejlett kutyák általános féregtelenítését 3 hónapos időközönként szükséges elvégezni.

## 10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Nem értelmezhető.

## 11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni.

Ez az állatgyógyászati készítmény különleges tárolást nem igényel. Csak a dobozon feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni!

## 12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

### Különleges figyelmeztetések az egyes célállat fajokra vonatkozóan

A bolhák egy gyakori galandféreg faj, a *Dipylidium caninum* köztigazdái. A galandféreg fertőzés óhatatlanul kiújul, ha egyidejűleg a köztigazdák (pl. bolha, egér, stb.) elleni kezelés elmarad.

### Különleges figyelmeztetések az állatokon való alkalmazáshoz

Minden tableta maradványt meg kell semmisíteni.

Ezt a terméket nem ajánlott 17,5 kg alatti testsúlyú kutyákon alkalmazni.

### Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

A megfelelő higiéné érdekében, a tableta beadását (közvetlenül vagy táplálékba keverve) követően alaposan kezet kell mosni.

Véletlen lenyelés esetén haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását.

### Vemhesség, laktáció idején történő alkalmazás

Vemhes állatok fonálférgességének kezelése előtt kérje állatorvos tanácsát.

A termék alkalmazható a szoptatás során.

Nem alkalmazható szukákon a vemhesség első kétharmadában.

### Gyógyszerkölcsonhatások és egyéb interakciók

Nem kombinálható piperazinnal, mert a pirantel és a (számos kutya-féregtelenítő termékben alkalmazott) piperazin egymás hatását antagonizálhatja.

Egyidejű alkalmazása más kolinerg vegyületekkel toxicitáshoz vezethet.

### Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok) (ha szükséges)

A benzimidazolok széles terápiás sávval rendelkező vegyületek. A pirantel a szisztémás vérkeringésbe nem szívódik fel. A prazikvantel szintén széles terápiás sávval rendelkezik, ötszörös túladagolás sem okoz klinikai tüneteket.

## 13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKÁNAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK, (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint az állatgyógyászati készítményekből származó hulladék anyagokat a helyi hatósági követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

Kérdezze meg a kezelő állatorvost, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges gyógyszereket! Ezek az intézkedések a környezetet védik.

## 14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2011. január 6.

## 15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Nyomtatott-perforált Al/Al buborékfólia: 2 tableta (1 fólia-levélben 2 tableta), dobozban.

Nyomtatott-perforált Al/Al buborékfólia: 4 tableta (2 fólia-levélben 2 tableta), dobozban.

Nyomtatott-perforált Al/Al buborékfólia: 10 tableta (1 fólia-levélben 10 tableta), dobozban.

Nyomtatott-perforált Al/Al buborékfólia: 12 tableta (2 fólia-levélben 6 tableta), dobozban.

Nyomtatott-perforált Al/Al buborékfólia: 24 tableta (4 fólia-levélben 6 tableta), dobozban.

Nyomtatott-perforált Al/Al buborékfólia: 30 tableta (3 fólia-levélben 10 tableta, vagy 5 fólia-levélben 6 tableta), dobozban.

Nyomtatott-perforált Al/Al buborékfólia: 50 tableta (5 fólia-levélben 10 tableta), dobozban.

Nyomtatott-perforált Al/Al buborékfólia: 60 tableta (10 fólia-levélben 6 tableta, vagy 6 fólia-levélben 10 tableta), dobozban.

Nyomtatott-perforált Al/Al buborékfólia: 100 tableta (10 fólia-levélben 10 tableta), dobozban.

Nyomtatott-perforált Al/Al buborékfólia: 102 tableta (17 fólia-levélben 6 tableta), dobozban.

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerelési egység kerül kereskedelmi forgalomba.

