

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Dehinel Plus (câini)

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să folosiți acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru Dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect, s-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
- Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.
- Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect.

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI /FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR.

Deținătorul certificatului de înregistrare:

KRKA, d.d., Novo mesto, Smarjeska cesta 6, 8501 Novo mesto
Slovenia

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KRKA, d.d., Smarjeska cesta 6, 8501, Novo mesto, Slovenia
KRKA, d.d., Novo mesto, Povhova ulica 5, 8501, Novo mesto, Slovenia

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA

Dehinel Plus – comprimate pentru câini.

Substanțe active:

- Febantel: 525 mg

- Pirantel embonat: 504 mg
- Praziquantel: 175 mg

Excipienți:

- Lactoză monohidrat
- Amidon de porumb
- Povidonă K-30
- Lauril sulfat de sodiu
- Celuloză microcristalină
- Siliciu coloidal anhidru
- Stearat de magneziu

Comprimete ovale, biconvexe, de culoare galben-verzuie, cu margini teșite și incizie diametrală pe ambele fețe.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Comprimetele Dehinel Plus sunt utilizate cu scop profilactic și terapeutic la câini în caz de nematodoze (toxocaroză, toxascaridoză, uncinarioză, anchilostomoză, trichocefaloză) și cestodoze (teniidoză, dipilidioză, echinococoză, difilobotrioză, mezocestoidoză).

4. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate individuală a animalului la substanțele active sau la oricare din excipienți.

Nu se utilizează la animale cu greutatea mai mică de 17,5 kg.

5. REACȚII ADVERSE

De regulă, la utilizarea comprimatelor Dehinel Plus în conformitate cu prezentul prospect, nu apar reacții adverse și complicații. În caz de sensibilitate individuală crescută a animalului la componentele medicamentului și apariția reacțiilor alergice, utilizarea medicamentului se va sista și se va administra terapie desensibilizantă. Dacă observați reacții grave sau alte reacții ce nu sunt menționate în prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

6. SPECII ȚINTĂ

Câini.

7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

Un comprimat per 35 kg greutate corporală a animalului.

Înainte de utilizarea cu Dehinel Plus nu este necesară respectarea unei pauze de foame și utilizarea laxativelor.

În caz de invazie intensivă cu nematode se recomandă administrarea repetată a medicamentului peste 14 zile, în aceeași doză. Cu scop terapeutic animalele sunt supuse dehelmintizării conform indicațiilor, cu scop profilactic - trimestrial, de asemenea, înainte de vaccinare și împerechere, în doza terapeutică.

Mod de administrare

Comprimatele Dehinel Plus se administrează câinilor de talie mare, oral, individual, în doză unică, în timpul hrănirii de dimineața.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Zero zile.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la loc întunecos, separat de produse alimentare și furaje, la T°C 5°C + 25°C, în locuri inaccesibile copiilor.

10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Preparatul nefolosit se utilizează în conformitate cu reglementările locale în vigoare. Ambalajele deșarte se interzice a fi folosite în scopuri casnice, ele se utilizează cu deșeurile menajere.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Particularitățile acțiunii medicamentului la prima utilizare nu au fost stabilite.

Se vor respecta termenele recomandate de dehelmintizare a câinilor.

Medicamentul nu este destinat utilizării la animale productive.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

În timpul manipulării comprimatelor Dehinel Plus se recomandă respectarea regulilor generale de igienă personală și a măsurilor de siguranță prevăzute în timpul lucrului cu medicamente. La finisarea lucrului, mâinile trebuie spălate bine cu apă și săpun. Persoanele cu hipersensibilitate la febantel, praziquantel, pirantel ar trebui să evite contactul direct cu medicamentul.

Ambalajele goale ale preparatului trebuie aruncate împreună cu deșeurile menajere. În caz de contact accidental al medicamentului cu tegumentele sau mucoasele, acestea trebuie spălate imediat cu apă curgătoare și săpun. În caz de reacții alergice și/sau în caz de ingestie accidentală a medicamentului în organismul uman, se va contacta imediat o instituție medicală (se va prezenta și prospectul medicamentului sau ambalajul).

Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:

Nu se admite utilizarea medicamentului la pui în primele trei săptămâni de viață și la femelele gestante în primele două treimi de sarcină. Este permisă utilizarea medicamentului la femele în perioada de lactație.

Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar sau alte forme de interacțiune:

Nu este admisă utilizarea concomitentă a comprimatelor Dehinel Plus cu medicamente colinergice (levamizol, piperazină, etc.), de asemenea, cu compuși fosfoorganici.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot):

Simptomele de supradozaj la câini nu au fost stabilite.

12.PERIOADA DE VALABILITATE

3 ani din data producerii.

A nu se folosi după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

13.STATUT LEGAL

Se eliberează fără prescripție veterinară.

14.NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Blister inscripționat și perforat din folie de Al/Al: cutie cu 2 sau 4 comprimate (1 sau 2 blistere a 2 comprimate).

Blister inscripționat și perforat din folie de Al/Al: cutie cu 12, 60 sau 102 comprimate (2, 10 sau 17 blistere a 6 comprimate).

15.DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA

SRL” Zoofarmagro”, m.Chișinău, str.Camenița 4a; tel/fax +373 022 855-071;

Tel +373 022 855-073; zoofarmagro@mail.ru