

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Dehnel Plus XL comprimate pentru câini
Febantel, pirantel embonat, praziquantel

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 comprimat conține:

Substanțe active:

Praziquantel	175 mg
Pirantel embonat	504 mg
Febantel	525 mg

Excipienti:

Pentru lista completă a excipientilor, vezi punctul 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimate.

Comprimate de culoare galben-verzuie, ovale, biconvexe, cu margini teșite și încrustate pe ambele fețe.

Comprimatul poate fi divizat în două jumătăți egale.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Câini (talie mare și foarte mare)

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru tratamentul infestațiilor mixte cu urmatoarele nematode și cestode la câinii adulți:

Nematode:

Ascarizi: *Toxocara canis, Toxascaris leonina* (forme larvare târzii și forme adulte)

Viermi cu cărlig: *Uncinaria stenocephala, Ancylostoma caninum* (forme adulte)

Cestode:

Viermi plați: *Taenia spp., Dipylidium caninum*

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează simultan cu derivați piperazinici.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate cunoscută la substanțele active sau la oricare din excipienti.

A nu se depăși doza recomandată de tratament în cazul cătelelor gestante.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Puricii reprezintă gazdele intermediare pentru un parazit comun – *Dipylidium caninum*.

Infestația cu tenii va reapărea cu siguranță, dacă nu se iau măsuri de control al gazdelor intermediare, cum sunt puricii, șoareci, etc.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare



Precauții speciale pentru utilizare la animale

Produsul nu se utilizează la câinii cu greutatea corporală sub 17,5 kg.
Produsul neutilizat trebuie îndepărtat.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Pentru o igienă corectă, persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale trebuie să își spele mâinile după administrarea comprimatelor.
În caz de ingestie accidentală, adresați-vă medicului și arătați și prospectul produsului.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Nu se cunosc.

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

Consultați medicul veterinar înainte de a trata animalele gestante pentru nematodoze.
Produsul poate fi administrat în timpul lactației (vezi pct. 4.3 și 4.9).
Produsul nu se administrează cătelelor în primele 2 treimi ale gestației.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se utilizează simultan cu piperazina, deoarece efectele antihelmintice ale pirantelului și piperazinei (utilizate frecvent în produsele pentru caini), pot fi antagonice.
Administrarea concomitentă cu alte colinergice poate determina toxicitate.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Administrare orală

Doze

Doza recomandată/kg greutate corporală este de 15 mg/kg greutate corporală febantel, 14,4 mg/kg greutate corporală pirantel și 5 mg/kg greutate corporală praziquantel, adică 1 comprimat pe 35 kg greutate corporală.

Comprimatul poate fi divizat în două jumătăți egale.

Administrare și durata tratamentului

Nu sunt necesare restricții alimentare înaintea sau după administrarea produsului.
Comprimatul (comprimatele) pot fi administrate direct câinelui sau împreună cu alimentele.
Pentru administrarea unei doze corecte, greutatea corporală trebuie determinată cât mai exact posibil.
Pentru controlul parazitului *Toxocara* la femelele care alăptează, tratamentul trebuie inițiat la 2 săptămâni după fătare și apoi la interval de câte 2 săptămâni, până la întărcare.
În cazul unei infestări masive cu nematode, doza trebuie repetată la interval de 14 zile.
Pentru tratament de rutină, se recomandă o doză unică la intervale de 3 luni.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Produsul este bine tolerat de câini. În studiile privind siguranță, administrarea unor doze de până la 5 ori mai mari decât dozele recomandate au determinat ocazional vărsături.

4.11 Timp de aşteptare

Nu este cazul.



PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Antihelmintice, codul veterinar ATC: QP52AC55.

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Produsul conține antihelmintice active împotriva nematodelor și cestodelor. Produsul conține trei substanțe active: febantel, pirantel embonat (pamoat) și praziquantel, un derivat pirazino-isochinolinic parțial hidrogenat utilizat frecvent ca antihelmintic de uz uman și veterinar.

Pirantelul acționează ca agonist colinergic. Modul său de acțiune este acela de stimulare a receptorilor colinergici nicotinici ai parazitului, inducând paralizia spastică, permitând astfel eliminarea paraziștilor din tractul gastro-intestinal (GI) prin acțiune peristaltică.

În organismul mamiferelor, febantel este metabolizat în fenbendazol și oxfendazol. Aceste substanțe își exercită acțiunea antihelmintică prin inhibarea polimerizării tubulinei. Astfel, este împiedicată formarea microtubulilor și sunt perturbate structuri vitale pentru funcționarea normală a helminștilor. Este afectată captarea glucozei, ducând la depleția celulară de ATP, iar parazitul moare după 2-3 zile, prin epuizarea rezervelor sale energetice.

Praziquantel este foarte rapid absorbit și distribuit în parazit. Studiile *in vitro* și *in vivo* au arătat că praziquantelul a determinat leziuni severe tegumentului parazitului, rezultând contractură și paralizie. Apare o contractură tetanică aproape instantanee a musculaturii parazitului și o vacuolizare rapidă a tegumentului sinciștrial. Această contractură rapidă a fost explicată prin modificări ale fluxurilor de cationi bivalenți, în special ale celor de calciu.

În această asociere cu doze fixe, pirantelul și febantelul acționează sinergic împotriva tuturor nematodelor specifice (ascarizi și viermii cu carlig) la câini. În particular, spectrul de acțiune cuprinde *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala* și *Ancylostoma caninum*. Spectrul de acțiune al praziquantelului cuprinde și cestodele, în particular toate speciile de *Taenia* spp. și *Dipylidium caninum*. Praziquantelul acționează împotriva formelor adulte și larvare a acestor paraziști.

5.2 Particularități farmacocinetice

Doza de praziquantel administrată oral este absorbită aproape complet din tractul intestinal. După absorbție, produsul este distribuit în toate organele. Praziquantelul este metabolizat la nivelul ficatului în forme inactive și secretat în bilă. Într-o perioadă de 24 ore este excretat în proporție de peste 95% din doza administrată, observându-se numai urme de praziquantel nemetabolizat.

Embonatul de pirantel prezintă o hidrosolubilitate scăzută, ceea ce îi reduce absorbția intestinală și permite acțiunea produsului împotriva paraziștilor din intestinul gros. Datorită absorbției sistemice reduse a embonatului de pirantel și riscul reacțiilor adverse și al toxicității este scăzut. După absorbție, embonatul de pirantel este rapid și aproape complet metabolizat în metaboliți inactivi, excretați rapid în urină.

Febantelul este absorbit relativ rapid și metabolizat în metaboliți ca fenbendazolul și oxfendazolul, cu activitate antihelmintică.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor



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

6.2 Incompatibilități

Nu este cazul.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare este de 2 ani.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Blister inscripționat și perforat din Al/Al: cutie cu 2 comprimate (1 blister a 2 comprimate).
Blister inscripționat și perforat din Al/Al: cutie cu 4 comprimate (2 blistere a 2 comprimate).
Blister inscripționat și perforat din Al/Al: cutie cu 10 comprimate (1 blister a 10 comprimate).
Blister inscripționat și perforat din Al/Al: cutie cu 12 comprimate (2 blistere a 6 comprimate).
Blister inscripționat și perforat din Al/Al: cutie cu 24 comprimate (4 blistere a 6 comprimate).
Blister inscripționat și perforat din Al/Al: cutie cu 30 comprimate (3 blistere a 10 comprimate sau 5 blistere a 6 comprimate).
Blister inscripționat și perforat din Al/Al: cutie cu 50 comprimate (5 blistere a 10 comprimate).
Blister inscripționat și perforat din Al/Al: cutie cu 60 comprimate (10 blisters a 6 comprimate sau 6 blistere a 10 comprimate).
Blister inscripționat și perforat din Al/Al: cutie cu 100 comprimate (10 blistere a 10 comprimate).
Blister inscripționat și perforat din Al/Al: cutie cu 102 comprimate (17 blistere a 6 comprimate)

Nu toate tipurile de ambalaje vor fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

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



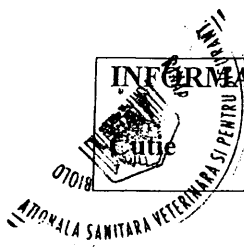
8. **NUMARUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

9. **DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Nu este cazul



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL EXTERIOR

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Dehinel Plus XL comprimate pentru câini
Febantel, pirantel embonat, praziquantel

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 comprimat conține:

Praziquantel	175 mg
Pirantel embonat	504 mg
Febantel	525 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat

Comprimatul poate fi divizat în două jumătăți egale.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

- 2 comprimate
- 4 comprimate
- 10 comprimate
- 12 comprimate
- 24 comprimate
- 30 comprimate
- 50 comprimate
- 60 comprimate
- 100 comprimate
- 102 comprimate

5. SPECII ȚINTĂ

Câini (talie mare și foarte mare)

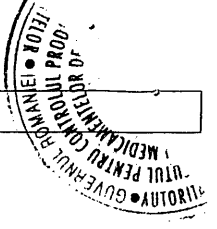
6. INDICAȚII

7. METODE ȘI CĂI DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.
 Administrare orală.

8. TEMPORALITATE

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP:

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONAMENTE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz

Numai pentru uz veterinar.

14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ ȘI VEDEREA COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

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

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL LOTULUI DE PRODUS**

Lot:

**INFORMAȚII MINIME CE APAR PE BLISTERE****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Dehinel Plus XL comprimate pentru câini
Febantel, pirantel embonat, praziquantel

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

KRKA

3. DATA EXPIRĂRII

EXP:

4. NUMĂRUL DE LOT

Lot:

5. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



PROSPECT

Dehinel Plus XL comprimate pentru câini

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizației de comercializare:

KRKA, d.d., Novo mesto

Šmarješka cesta 6

8501 Novo mesto

Slovenia

Producător al seriei de produs finit:

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

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICAL VETERINAR

DEHINEL PLUS XL comprimate pentru câini

Febantel, pirantel embonat, praziquantel

3. DECLARAȚIA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENȚI)

1 tabletă conține:

Praziquantel	175 mg
Pirantel embonat	504 mg
Febantel	525 mg

Comprimate de culoare galben-verzui, ovale, biconvexe, cu margini teșite, încrustate pe ambele fețe.
Comprimatul poate fi divizat în două jumătăți egale.

4. INDICAȚII

Pentru tratamentul infestațiilor mixte cu următoarele nematode și cestode la câinii adulți:

Nematode:

Ascarizi: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (forme larvare târzii și forme adulte)

Viermi cu cârlig: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (forme adulte)

Cestode:

Viermi plăti: *Taenia* spp., *Dipylidium caninum*

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează simultan cu derivați piperazinici.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate cunoscută la substanțele active sau la oricare din excipienti.

A nu se depăși doza recomandată de tratament în cazul cățeelor gestante.



6. REACȚII ADVERSE

Nu se cunosc.

Dacă observați reacții grave sau alte reacții ce nu sunt menționate în prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Câini (talie mare și foarte mare)

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Administrare orală.

Doza recomandată per kg greutate corporală este de 15 mg /kg greutate corporală febantel, 14,4 mg/kg greutate corporală de embonat de pirantel și 5 mg/kg greutate corporală de praziquantel, adică 1 comprimat pe 35 kg greutate corporală.

Comprimatul poate fi divizată în două jumătăți egale.

Nu sunt necesare restricții alimentare înaintea sau după administrarea produsului.

Comprimatul (comprimatele) poate/pot fi administrat/administrate direct câinelui sau împreună cu alimentele.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru administrarea unei doze corecte, greutatea corporală trebuie determinată cât mai exact posibil. Pentru controlul parazitului *Toxocara* la femelele care alăpteză, tratamentul trebuie inițiat la 2 săptămâni după fătare și apoi la interval de câte 2 săptămâni, până la întărcare.

În cazul unei infestări masive cu nematode, doza trebuie repetată la interval de 14 zile.

Pentru tratament de rutină, se recomandă o doză unică la intervale de 3 luni.

10. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

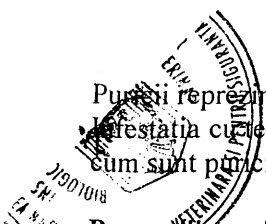
A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

Acest produs nu necesită condiții speciale de păstrare.

Nu utilizați după data expirării imprimată pe ambalaj.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă



Puseii reprezintă gazdele intermediare pentru un parazit comun – *Dipylidium caninum*.

Infestarea cîgeniei va reapare cu siguranță, dacă nu se iau măsuri de control ale gazdelor intermediare, cum sunt pîneci, șoareci, etc.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Produsul nu se utilizează la cîinii cu greutatea corporală sub 17,5 kg.

Produsul neutilizat trebuie îndepărtat.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Pentru o igienă corectă, persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale trebuie să își spele mâinile după administrarea comprimatelor.

În caz de ingestie accidentală, adresați-vă medicului și arătați și prospectul produsului.

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

Consultați medicul veterinar înainte de a trata animalele gestante pentru nematodoze.

Produsul poate fi administrat în timpul lactației.

Produsul nu se administrează cătelelor în primele 2 treimi ale gestației.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se utilizează simultan cu piperazina, deoarece efectele antihelmintice ale pirantelului și piperazinei (utilizate frecvent în produsele pentru caini), pot fi antagonice.

Administrarea concomitentă cu alte colinergice poate determina toxicitate.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

Întrebați medicul veterinar ce trebuie făcut în cazul produselor nefolosite. Aceste măsuri protejează mediul înconjurător.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

15. ALTE INFORMAȚII

Blister inscripționat și perforat din Al/Al: cutie cu 2 comprimate (1 blister a 2 comprimate).

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

Blister inscripționat și perforat din Al/Al: cutie cu 10 comprimate (1 blister a 10 comprimate).

Blister inscripționat și perforat din Al/Al: cutie cu 12 comprimate (2 blistere a 6 comprimate).

Blister inscripționat și perforat din Al/Al: cutie cu 24 comprimate (4 blistere a 6 comprimate).

Blister inscripționat și perforat din Al/Al: cutie cu 30 comprimate (3 blistere a 10 comprimate sau 5 blistere a 6 comprimate).

Blister inscripționat și perforat din Al/Al: cutie cu 50 comprimate (5 blistere a 10 comprimate).

Blister inscripționat și perforat din Al/Al: cutie cu 60 comprimate (10 blisters a 6 comprimate sau 6 blistere a 10 comprimate).

Blister inscripționat și perforat din Al/Al: cutie cu 100 comprimate (10 blistere a 10 comprimate).

Blister inscripționat și perforat din Al/Al: cutie cu 102 comprimate (17 blistere a 6 comprimate)

Nu toate tipurile de ambalaje vor fi comercializate.