

DODATAK I
SAŽETAK OPISA SVOJSTAVA

Ministarstvo poljoprivrede

DEHINEL PLUS XL,
tablete
KLASA: UP/I-322-05/19-01/338
URBROJ: 525-10/0270-19-4

1/15

lipanj 2019.

ODOBRENO

1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA

DEHINEL PLUS XL, tablete za pse

2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

1 tableta sadržava:

Djelatne tvari:

Febantel	525,00 mg
Pirantelembonat	504,00 mg
Prazikvantel	175,00 mg

Pomoćne tvari:

Potpuni popis pomoćnih tvari vidi u odjeljku 6.1.

3. FARMACEUTSKI OBLIK

Tableta.

Svjetlo zelenkasto-žute ovalne tablete, s ukošenim rubovima i razdjelom linijom na obje strane.
Tablete se mogu prepoloviti.

4. KLINIČKE POJEDINOSTI

4.1 Ciljne vrste životinja

Pas (veliki psi i vrlo veliki psi)

4.2 Indikacije za primjenu, navesti ciljne vrste životinja

Dehelmintizacija odraslih pasa u slučaju invazije oblićima i trakavicama:

Oblići (Nematoda)

Toxocara canis (odrasli i razvojni stadiji), *Toxascaris leonina* (kasni razvojni stadiji i odrasli stadiji), *Uncinaria stenocephala* (odrasli i razvojni stadiji), *Ancylostoma caninum* (odrasli stadiji) i *Trichuris vulpis* (odrasli stadiji).

Trakavice (Cestoda)

Echinococcus granulosus, *E. multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Taenia* spp., *Multiceps multiceps* i *Mesocestoides* spp.(odrasli i razvojni stadiji)

4.3 Kontraindikacije

Veterinarsko-medicinski proizvod (VMP) se ne smije primjenjivati:

-istovremeno s piperazinom;

-u dozi većoj od preporučene, posebice gravidnim kujama;

-psima preosjetljivim na djelatne ili na pomoćne tvari VMP-a.

Ministarstvo poljoprivrede

DEHINEL PLUS XL,

tablete

KLASA: UP/I-322-05/19-01/338

URBROJ: 525-10/0270-19-4

2/15

lipanj 2019.

ODOBRENO

4.4 Posebna upozorenja za svaku od ciljnih vrsta životinja

Buhe su posrednici za često prisutnu trakavicu *Dipylidium caninum*. Ukoliko se ne provodi suzbijanje posrednika (npr. buha) i ne sprječava pse da konzumiraju termički neobrađene iznutrice, invazija trakavicama može se ponoviti.

4.5 Posebne mjere opreza prilikom primjene

Posebne mjere opreza prilikom primjene na životinjama

Svaka djelomično iskorištena tableta mora se neškodljivo ukloniti.

Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarsko-medicinski proizvod na životinjama

Osobe koje VMP primjenjuju psima izravno ili ga miješaju s hranom trebaju, zbog osobne higijene, oprati ruke. U slučaju nehotičnog unosa VMP-a kroz usta treba potražiti savjet/pomoć liječnika i pokazati mu uputu o VMP-u.

4.6 Nuspojave (učestalost i ozbiljnost)

Nisu poznate.

4.7 Primjena tijekom graviditeta, laktacije ili nesenja

Prije dehelmintizacije gravidnih kuja treba potražiti savjet veterinara. Ne smije se dehelmintizirati kuje u prve 2/3 graviditeta (40 dana). U gravidnih se kuja ne smije se primjeniti doza veća od preporučene. VMP se može primjenjivati kujama u laktaciji.

4.8 Interakcije s drugim medicinskim proizvodima i drugi oblici interakcija

VMP se ne smije primjenjivati istodobno s piperazinom jer se može razviti međusobno anatgonističko djelovanje između učinka pirantela i piperazina.

Istovremena primjena drugih kolinergičnih spojeva može potaknuti toksične učinke.

4.9 Količine koje se primjenjuju i put primjene

Preporučena doza VMP-a je 1 tableta/35 kg t.m., što odgovara 15 mg febantela/kg, 14,4 mg pirantelebonata/kg i 5 mg prazikvantela/kg t.m. Tablete se mogu razlomiti na polovice kako bi se postiglo točno doziranje.

Psi t.m. 35 kg	1 Dehinel Plus XL tableta
Psi t.m. > 35 kg	1 Dehinel Plus XL tbl. + odgovarajuća količina Dehinel Plus Flavour tableta u dozi 1 tbl./10 kg t.m.

VMP se psima daje izravno u usta ili pomiješan s hranom. Prije dehelmintizacije psima nije potrebno uskratiti hranu.

Kako bi se osiguralo točno doziranje, i izbjeglo subdoziranje, tjelesnu masu psa treba odrediti što preciznije.

Za suzbijanje oblića *Toxocara canis*, kuje u laktaciji treba dehelmintizirati 2 tjedna nakon porođaja, a nakon toga svakih 14 dana do odbića, tj. do kraja laktacije.

Za uobičajeni tretman dostatna je jednokratna dehelmintizacija.

U slučaju teške invazije oblićima, dehelmintizacija se može ponoviti još jednom nakon 14 dana.

Ministarstvo poljoprivrede

DEHINEL PLUS XL,

tablete

KLASA: UP/I-322-05/19-01/338

URBROJ: 525-10/0270-19-4

lipanj 2019.
ODOBRENO

Odrasle pse rutinski se dehelmintizira svaka 3 mjeseca.

4.10 Predoziranje (simptomi, hitni postupci, antidoti), ako je nužno

Sigurnost primjene benzimidazola u pasa je velika. Pirantel se sustavno gotovo ne resorbira. Terapijska širina prazkvantela je velika, a psi podnose dozu 5 puta veću od preporučene.

4.11 Karcinogenicitet(e)

Nije primjenjivo.

5. FARMAKOLOŠKA SVOJSTVA

Farmakoterapijska grupa: Antiparazitici, insekticidi i repelenti; antihelmintici; benzimidazoli i srođne tvari; febantel i kombinacije.

ATCvet kod: QP52AC55

5.1 Farmakodinamička svojstva

VMP sadržava antihelmintike koji djeluju na oblice i trakavice. VMP sadržava tri djelatne tvari: febantel, pirantel i prazikvantel koje se široko koriste kao antihelmintici za primjenu u ljudi i veterinarsku primjenu.

U ovoj kombinaciji VMP-a pirantel i febantel sinergistički djeluju protiv svih značajnih obliča u pasa. Njihova terapijska širina uključuje parazite *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* i *Trichuris vulpis*. Prazikvantel djeluje na sve važne trakavice u pasa kao što su: *Taenia* spp., *Dipylidium caninum*, *Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Multiceps multiceps* i *Mesocestoides* spp. Praziuantel djeluje protiv odraslih i razvojnih oblika ovih nametnika.

5.2 Farmakokinetički podaci

Nakon primjene kroz usta prazikvantel se iz crijeva gotovo u cijelosti resorbira. Poslije resorpcije ta djelatna tvar se raspodijeli u sve organe. U jetri se prazikvantel razgradi na neaktivne metabolite, a izlučuje se najvećim dijelom putem žući. Više od 95% primijenjene doze izluči se unutar 24 sata. Izvorna molekula prazikvantela se izlučuje u tragovima.

Pirantelebonat je neznatno topljiv u vodi, što smanjuje njegovu resorpciju iz crijeva te omogućuje da taj spoj u većoj koncentraciji dođe u debelo crijevo te učinkovito paralizira oblice. Budući da se pirantelebonat neznatno sustavno resorbira, zanemariva je opasnost od njegovih štetnih učinaka odnosno toksičnosti za domaćina. Nakon resorpcije pirantelebonat se brzo i gotovo u cijelosti razgradi na neaktivne metabolite koji se brzo izluče mokraćom.

Febantel se iz crijeva relativno brzo resorbira, a u jetri se razgradi na brojne metabolite uključujući fenbendazol i oksfendazol koji djeluju antihelmintski.

6. FARMACEUTSKI PODACI

6.1 Popis pomoćnih tvari

Laktoza hidrat

Kukuruzni škrob

Povidon

Natrijev laurilsulfat

Ministarstvo poljoprivrede

DEHINEL PLUS XL,
tablete

KLASA: UP/I-322-05/19-01/338
URBROJ: 525-10/0270-19-4

4/15

lipanj 2019.
ODOBRENO

Celuloza, mikrokristalična
Silicijev dioksid, koloidni, bezvodni
Magnezijev stearat

6.2 Glavne inkompatibilnosti

VMP se ne smije primjenjivati istodobno s piperazinom jer se može razviti medusobno antagonističko djelovanje između učinka pirantela i piperazina.
Istovremena primjena drugih kolinergičnih spojeva može potaknuti toksične učinke.

6.3 Rok valjanosti

Rok valjanosti veterinarsko-medicinskog proizvoda kad je zapakiran za prodaju: 3 godine.

6.4 Posebne mjere pri čuvanju

Ovaj veterinarsko-medicinski proizvod ne zahtijeva nikakve posebne uvjete čuvanja.

6.5 Osobine i sastav unutarnjeg pakovanja

Kartonska kutija s blisterom s 2, 4, 10, 12, 20, 24, 30, 50, 60, 100 i 102 tableta.
Ne moraju sve veličine pakovanja biti u prometu.

6.6 Posebne mjere opreza prilikom odlaganja neupotrijebljenog veterinarsko-medicinskog proizvoda ili otpadnih materijala dobivenih primjenom tih proizvoda

Bilo koji neupotrijebljeni veterinarsko-medicinski proizvod ili otpadni materijali dobivenih primjenom tih veterinarsko-medicinskih proizvoda trebaju se odlagati u skladu s propisima o zbrinjavanju otpada.

7. NOSITELJ ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET

KRKA-FARMA d.o.o.
Radnička cesta 48
10000 Zagreb, Republika Hrvatska
Tel: + 385 1 63 12 100
Fax: + 385 1 61 76 739
E-mail: info.hr@krka.biz

8. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET

UP/I-322-05/13-01/217

9. DATUM PRVOG ODOBRENJA/PRODULJENJA ODOBRENJA

Dana 05. veljače 2018. godine.

10. DATUM REVIZIJE TEKSTA

Dana 27. lipnja 2019.godine.

ZABRANA PRODAJE, OPSKRBE I/LI PRIMJENE

Nije primjenljivo.

DEHINEL PLUS XL,
tablete
KLASA: UP/I-322-05/19-01/338
URBROJ: 525-10/0270-19-4

Ministarstvo poljoprivrede

5/15

lipanj 2019.

ODOBRENO