

B. UPUTA O VETERINARSKOM LIJEKU

Dehinel Plus Flavour,
50/144/150 mg, tablete za pse
KLASA: UP/I-322-05/25-01/859
URBROJ: 525-09/594-25-2



UPUTA O VETERINARSKOM LIJEKU

1. Naziv veterinarskog lijeka

Dehinel Plus Flavour, 50/144/150 mg, tablete za pse

2. Sastav

Jedna tableta sadrži:

Djelatne tvari:

Prazikvantel	50,00 mg
Pirantelembonat	144,00 mg
Febantel	150,00 mg

Žute okrugle bikonveksne tablete, s vidljivim tamnijim mrljama i križnom razdjelnom linijom na jednoj strani.

Tablete se mogu prepoloviti ili razdijeliti na jednake četvrtine.

3. Ciljne vrste životinja

Pas (mali psi i psi srednje veličine)



4. Indikacije za primjenu

Dehelmintizacija odraslih pasa i štenadi u slučaju invazije oblicima i trakavicama:

Oblici (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).

5. Kontraindikacije

Ne primjenjivati istovremeno s piperazinom.

Ne primjenjivati u dozi većoj od preporučene, posebice u gravidnih kuja.

Ne primjenjivati u slučaju preosjetljivosti na djelatne tvari ili na bilo koju pomoćnu tvar.

Ne primjenjivati psima mlađima od 2 tjedna ili lakšima od 2 kg.

6. Posebna upozorenja

Posebna upozorenja:

Buhe su posrednici u razvojnem ciklusu česte vrste pasje trakavice *Dipylidium caninum*. Ukoliko se ne provodi kontrola i suzbijanje izvora invazije, npr. liječenje invazija buhama ili psima onemogućujući konzumaciju termički neobrađenih iznutrica, invazija trakavicama može se ponoviti.

Posebne mjere opreza za neškodljivu primjenu u ciljnih vrsta životinja:

Svaka djelomično iskorištena tableta mora se neškodljivo ukloniti.

Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarski lijek u životinja:

Iz higijenskih razloga preporuča se da osobe koje psima primjenjuju veterinarski lijek izravno ili ga miješaju s hranom, nakon primjene operu ruke.

U slučaju da se veterinarski lijek nehotice proguta, odmah potražite savjet liječnika i pokažite mu uputu o veterinarskom lijeku ili etiketu.

Graviditet i laktacija:

Prije dehelmintizacije gravidnih kuja treba potražiti savjet veterinara.

Ne primjenjivati u gravidnih kuja tijekom prve i druge trećine graviditeta (40 dana).

U gravidnih kuja ne primjenjivati dozu veću od preporučene.

Može se primijeniti tijekom laktacije i to istovremeno kada se dehelmintizira štenad.

Interakcija s drugim veterinarskim lijekovima i drugi oblici interakcije:

Veterinarski lijek ne smije se primjenjivati istovremeno s veterinarskim lijekovima koji sadrže piperazin, jer se može razviti međusobno antagonističko djelovanje između učinka pirantela i piperazina.

Istovremena primjena s drugim kolinergičnim tvarima može izazvati toksične učinke.

Predoziranje:

Sigurnost primjene benzimidazola u pasa je velika. Pirantel se sustavno gotovo ne resorbira.

Terapijska širina prazikvantela je velika, a psi podnose peterostruko veću dozu od preporučene.

7. Štetni događaji

Pas:

Vrlo rijetko (< 1 životinja / 10 000 tretiranih životinja, uključujući izolirane slučajeve):	Meka stolica ¹ , proljev ¹ , povraćanje ¹
---	--

¹ prolazno

Važno je prijaviti štetne događaje. Time se omogućuje kontinuirano praćenje neškodljivosti proizvoda. Ako primijetite bilo koju nuspojavu, čak i onu koja nije navedena u ovoj uputi o veterinarskom lijeku, ili mislite da veterinarski lijek nije djelovao, obratite se prvo veterinaru. Štetne događaje možete prijaviti i nositelju odobrenja za stavljanje u promet koristeći se podacima za kontakt na kraju ove upute ili putem nacionalnog sustava za prijavljivanje: www.farmakovigilancija.hr.

8. Doziranje za svaku ciljnu vrstu životinja, putovi i način primjene

Dehinel Plus Flavour,
50/144/150 mg, tablete za pse
KLASA: UP/I-322-05/25-01/859
URBROJ: 525-09/594-25-2



Primjena kroz usta.

Preporučena doza veterinarskog lijeka je 1 tableta/10 kg tjelesne težine (t.t.), što odgovara 15 mg febantela/kg, 14,4 mg pirantelmonata/kg i 5 mg prazikvantela/kg t.t.

Tablete se mogu razdijeliti na polovice i četvrtine kako bi se postiglo ispravno doziranje.

Veterinarski lijek daje se psima izravno u usta ili pomiješan s hranom. Prije dehelmintizacije odraslim psima i štenadi nije potrebno ograničiti pristup hrani.

9. Savjeti za ispravnu primjenu

Kako bi se osiguralo ispravno doziranje, potrebno je što točnije odrediti t.t.

Ovim veterinarskim lijekom štenad se može dehelmintizirati nakon navršenih 14 dana, s razmakom od 2 tjedna, sve do dobi od 12 tjedana. Nakon toga pse treba dehelmintizirati svaka 3 mjeseca.

Preporučuje se dehelmintizirati kuje u isto vrijeme kada i štenad.

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 dovoljna je jednokratna dehelmintizacija.

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

Odrasle pse rutinski se dehelmintizira svaka 3 mjeseca.

10. Karencije

Nije primjenjivo.

11. Posebne mjere čuvanja

Čuvati izvan pogleda i dohvata djece.

Ovaj veterinarski lijek nije potrebno čuvati u posebnim uvjetima.

Ne koristite ovaj veterinarski lijek nakon isteka roka valjanosti naznačenog na pakiranju poslije „Exp“. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

12. Posebne mjere za zbrinjavanje

Veterinarski lijekovi ne smiju se odlagati u otpadne vode ili kućni otpad.

Koristite programe vraćanja proizvoda za sve neiskorištene veterinarske lijekove ili otpadne materijale nastale njihovom primjenom u skladu s lokalnim propisima i svim nacionalnim sustavima prikupljanja. Te bi mjere trebale pomoći u zaštiti okoliša.

Pitajte veterinara ili ljekarnika kako odlagati veterinarske lijekove koji vam više nisu potrebni.

13. Klasifikacija veterinarskih lijekova

Veterinarski lijek izdaje se bez veterinarskog recepta.

14. Brojevi odobrenja za stavljanje u promet i veličine pakiranja

UP/I-322-05/13-01/218

Veličine pakiranja:

Kartonska kutija u kojoj je 1 blister s 2 tablete (2 tablete).

Kartonska kutija u kojoj su 2 blistera s 2 tablete (4 tablete).

Kartonska kutija u kojoj je 1 blister s 10 tableta (10 tableta).

Kartonska kutija u kojoj su 2 blistera s 10 tableta (20 tableta).

Kartonska kutija u kojoj su 3 blistera s 10 tableta (30 tableta).

Kartonska kutija u kojoj je 5 blistera s 10 tableta (50 tableta).

Kartonska kutija u kojoj je 10 blistera s 10 tableta (100 tableta).

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

15. Datum posljednje revizije upute o veterinarskom lijeku

06.11.2025.

Detaljne informacije o ovom veterinarskom lijeku dostupne su u Unijinoj bazi podataka o proizvodima (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr>).

16. Podatci za kontakt:

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet i podatci za kontakt za prijavu sumnji na štetne događaje:

KRKA-FARMA d.o.o.

Radnička cesta 48

10 000 Zagreb

Republika Hrvatska

Tel: +385 1 6312 101

E-mail: info.hr@krka.biz

Proizvođači odgovorni za puštanje serije u promet:

KRKA, d.d., Novo mesto

Šmarješka cesta 6

8501 Novo mesto

Slovenija

KRKA-FARMA d.o.o.

V. Holjevca 20/E

10450 Jastrebarsko

Republika Hrvatska

