

PAKENDI INFOLEHT
Dehinel, 230 mg/20 mg õhukese polümeerikattega tabletid kassidele

1. MÜÜGILOA HOIDJA NING, KUI NEED EI KATTU, RAVIMIPARTII VABASTAMISE EEST VASTUTAVA TOOTMISLOA HOIDJA NIMI JA AADRESS

Müügiloa hoidja:

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

Partii vabastamise eest vastutav tootja:

KRKA - FARMA d.o.o., V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Horvaatia

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

TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven, Saksamaa

2. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Dehinel, 230 mg/20 mg õhukese polümeerikattega tabletid kassidele
Pürantelembonaat, prasikvanteel

3. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS

Üks õhukese polümeerikattega tablett sisaldab:

Toimeained:

Pürantelembonaat	230 mg (vastab 80 mg püranteelile)
Prasikvanteel	20 mg

Valged kuni peaaegu valged, kaksikkumerad, ovaalsed õhukese polümeerikattega tabletid, poolitusjoonega ühel küljel. Tablette saab jagada võrdseteks poolteks.

4. NÄIDUSTUS(ED)

Järgmiste ümarusside ja paelusside seganakkuste raviks kassidel:

- askariidid (täiskasvanud vormid): *Toxocara cati* (sün *mystax*)
- kõõrpeaussid (täiskasvanud vormid): *Ancylostoma tubaeforme*, *Ancylostoma braziliense*
- paelussid: *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Hydatigera (Taenia) taeniaeformis*, *Mesocestoides* spp, *Joyeuxiella pasqualei*.

5. VASTUNÄIDUSTUSED

Mitte kasutada loomadel, kellel esineb ülitundlikkust toimeainete või ravimi ükskõik millise abiaine suhtes.

Vt lõik 12.

6. KÕRVALTOIMED

Väga harvadel juhtudel võib esineda kergeid ja mööduvaid seedetraktihäireid nagu süljeerituse suurenemine ja/või oksendamine ning neuroloogilisi häireid nagu liigutuste koordinatsioonipuue (ataksia).

Kui täheldate tõsiseid kõrvaltoimeid või muid toimeid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, palun teavitage sellest oma veterinaararsti.

7. LOOMALIIGID

Kass.

8. ANNUSTAMINE LOOMALIIGITI, MANUSTAMISVIIS(ID) JA –MEETOD

Annus:

5 mg prasikvanteeli ja 20 mg püranteeli (57,5 mg püranteelembonaati) kg kehamassi kohta, mis vastab 1 tabletile 4 kg kehamassi kohta.

Kehamass	Tabletid
1,0 - 2,0 kg	1/2
2,1 - 4,0 kg	1
4,1 - 6,0 kg	1 1/2
6,1 - 8,0 kg	2

Alla 1 kg kaaluvatele kassipoegadele ei tohi seda ravimit manustada, sest korrektse annuse tagamine võib olla raskendatud.

Manustamisviis:

Suukaudne.

Tablette saab anda loomale otse suhu või vajadusel koos väikese koguse toiduga.

Ravi kestus:

Ühekordne annus.

9. SOOVITUSED ÕIGE MANUSTAMISE OSAS

Askariidide nakkuse korral, eriti kassipoegadel, ei toimu parasiitide täielikku eliminatsiooni, seega risk inimeste nakatumiseks säilib. Seetõttu tuleb ravi korrata sobiva ümarussidevastase preparaadiga 14 päevase vahega kuni võõrutusest on möödunud 2...3 nädalat.

10. KEELUAEG

Ei rakendata.

11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Kasutamata poolikuid tablette hoida temperatuuril kuni 25°C.

Poolitatud tablette säilitada kuni järgmise kasutuskorrani pakendatuna avatud blistritaskusse ning hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Kõlblikkusaeg pärast tablettide poolitamist ja vahetu pakendi esmast avamist: 1 kuu.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pakendil pärast „EXP“.

Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

12. ERIHOIATUSED

Erihoiatused iga loomaliigi kohta

Paelussidega nakatumine kassidel võib toimuda alates kolmandast elunädalast. Kirbud on ühe levinud paelussiliigi - *Dipylidium caninum* - vaheperemeesteks. Kui vaheperemeeste, nagu kirbud, hiired jne tõrjet ei tehta, on suur tõenäosus paelussiga uuesti nakatumiseks.

Hoiduda tuleb järgnevatest tegevustest, kuna need suurendavad riski ravimresistentsuse väljakujunemiseks ning võivad tulemusena põhjustada ravi mittetoimimist:

- liiga sage ja korduv sama klassi anthelmintikumide kasutamine pikema perioodi vältel;
- alaannustamine, mis võib olla tingitud looma kehamassi ebaõigest hindamisest või ravimi annustamisveast.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Juhuslikul ravimi allaneelamisel pöörduda arsti poole ja näidata arstile pakendi infolehte. Hea hügieeni tagamiseks peavad kassile tabletti andvad või tabletti kassitoidule lisavad isikud toimingut järgselt käsi pesema.

Muud ettevaatusabinõud

Ehhinokokoos on inimesele ohtlik. Ehhinokokoos on OIE (Maailma Loomatervishoiu Organisatsiooni) teatamiskohustuslik haigus ja konkreetset juhised ravi ja järelkontrolli teostamiseks ning inimeste kaitsmiseks on kättesaadavad Veterinaar- ja Toiduametis.

Tiinus

Veterinaarravimi ohutust tiinuse ajal ei ole tõestatud. Ravimit ei tohi kasutada tiinuse ajal, kuid võib kasutada laktatsiooni perioodil.

Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Mitte kasutada samaaegselt piperasiiniga, kuna piperasiini spetsiifiline aktiivsus (parasiitide neuromuskulaarne halvatus) võib pärssida püranteeli toimet (parasiitide spastiline halvatus).

Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid)

Üleannustamise sümptomid ei avaldu väiksema kui soovitatavast annusest 5 korda suurema annuse manustamisel. Esmane mürgistuse sümptom on oksendamine.

Sobimatus

Ei kohaldata.

13. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD PREPARAADI VÕI NENDE JÄÄTMETE, KUI NEID TEKIB, HÄVITAMISEL

Kasutamata veterinaarravim või selle jäätmed tuleb hävitada vastavalt kohalikule seadusandlusele.

14. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE KOOSKÕLASTAMISE KUUPÄEV

Aprill 2019

15. LISAINFO

- 1 blister 2 tabletiga karbis.
- 2 blisterit 2 tabletiga karbis.
- 1 blister 10 tabletiga karbis.
- 3 blisterit 10 tabletiga karbis.
- 5 blisterit 10 tabletiga karbis.
- 10 blisterit 10 tabletiga karbis.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.

KRKA, d.d., Novo Mesto Eesti filiaal
Pärnu mnt 141
11314 Tallinn
Tel. 6671658