

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

1. Veterinaarravimi nimetus

Dehinel, 230 mg/20 mg õhukese polümeerikattega tabletid
kassidele

2. Koostis

Üks õhukese polümeerikattega tablett sisaldab:

Toimeained:

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

Valge kuni peaaegu valge kaksikkumer ovaalne õhukese polümeerikattega tablett, mille ühel küljel on poolitusjoon.

Tablette saab jagada võrdseteks poolteks.

3. Loomaliigid

Kass.

4. Näidustused

Järgmiste ümarusside, kõõrpeausside ja paelusside seganakkuste raviks kassidel:

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

5. Vastunäidustused

Mitte kasutada loomadel, kellel esineb ülitundlikkust toimeainete või ravimi ükskõik milliste abiainetega suhtes.

Vt lõik 6.

6. Erihoiatused

Erihoiatused

Paelussidega nakatumine kassidel võib toimuda kõige varem 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 veterinaarravimi 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 toimingujärgselt käsi pesema.

Kasutamata tabletiosad tuleb avatud blistritaskusse tagasi panna ning hoida ohutus, laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Muud ettevaatusabinõud

Ehhiinokokoos on inimesele ohtlik. Ehhiinokokoos on OIE (Maailma Loomatervishoiu Organisatsioon) teatamiskohustuslik haigus ja konkreetsed juhised ravi ja järelkontrolli teostamiseks ning inimeste kaitsmiseks on kättesaadavad Põllumajandus- ja Toiduametis.

Tiinus

Veterinaarravimi ohutust tiinuse ajal ei ole tõestatud.

Mitte kasutada tiinuse ajal.

Laktatsioon

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

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

Kokkusobimatus

Ei rakendata.

7. Kõrvaltoimed

Kass:

Väga harv (vähem kui 1-l loomal 10 000-st ravitud loomast, kaasa arvatud üksikjuhud):	Seedetraktihäired (nt hüpersalivatsioon ja/või oksendamine)* Neuroloogilised häired (nt koordineerimatus)*
------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

*Kerge ja mööduv.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab veterinaarravimi ohutuse pidevat jälgimist. Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaarravim ei toimi, võtke kõigepealt ühendust oma loomaarstiga.

Samuti võite teatada mis tahes kõrvaltoimest ravimi müügiloa hoidjale või ravimi müügiloa hoidja kohalikule esindajale, kasutades käesoleva infolehe lõpus esitatud kontaktandmeid või riiklikku teavitussüsteemi www.ravimiamet.ee.

8. Annustamine loomaliigiti, manustamisviis(id) ja -meetod

Suukaudne manustamine. Ühekordne manustamine.

Annus:

5 mg prasikvanteeli ja 20 mg püranteeli (57,5 mg püranteelembonaati) 1 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 veterinaarravimit manustada, sest korrektse annuse tagamine võib olla raskendatud.

Manustamisviis:

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

9. Soovitused õige manustamise osas

Õige annuse manustamise tagamiseks tuleb võimalikult täpselt kindlaks määrata looma kehamass. Askariidide nakkuse korral, eriti kassipoegadel, ei toimu parasiitide täielikku eliminatsiooni, seega risk inimeste nakatumiseks säilib. Seetõttu tuleb ravi korrata sobiva ümarussidevastase veterinaarravimiga 14-päevase vahega kuni võõrutusest on möödunud 2–3 nädalat.

Kui haigusnähud püsivad või tekivad uuesti, pidage nõu loomaarstiga.

10. Keeluajad

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 kasutuskorranne 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. Erinõuded ravimpreparaadi hävitamiseks

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme. Need meetmed peaksid aitama keskkonda kaitsta.

Küsi oma loomaarstilt või apteekrilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata.

13. Veterinaarravimite klassifikatsioon

Käsimüügiravim.

14. Müügiloa number (numbrid) ja pakendi suurused

Müügiloa number: 2015

2 x 1, 4 x 1, 10 x 1, 30 x 1, 50 x 1 või 100 x 1 tabletti perforeeritud üheannuselises blisterpakendis, karbis.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

15. Pakendi infolehe viimase läbivaatamise kuupäev

Juuli 2023

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktandmed

Müügiloa hoidja:

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

Ravimipartii 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

Kohalik esindaja ja kontaktandmed võimalikest kõrvaltoimetest teatamiseks:

KRKA, d.d., Novo mesto Eesti filiaal
Pärnu mnt 141

11314 Tallinn
Tel. +372 58552750

Lisaküsimuste tekkimisel veterinaaravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.