

## BIJSLUITER

Dolpac tabletten voor kleine honden

### 1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND

Registratiehouder:

Vétoquinol B.V.  
Postbus 3191  
5203 DD 's-Hertogenbosch

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Vétoquinol S.A.  
Magny-Vernois  
BP 189  
F- 70204 Lure Cedex

### 2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Dolpac tabletten voor kleine honden

### 3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per tablet van 190 mg

#### Werkzame bestanddelen:

Oxantel	40,06 mg
(overeenkomend met 111,8 mg oxantelembonaat)	
Pyrantel	9,99 mg
(overeenkomend met 28,8 mg pyrantelembonaat)	
Praziquantel	10,00 mg
Hulpstoffen aanvullend tot één 190 mg deelbare tablet	

### 4. INDICATIES

Voor curatieve behandeling van honden met gemengde parasitaire besmettingen met de volgende volwassen stadia van nematoden en cestoden.

Nematoden: *Toxocara canis*  
*Toxascaris leonina*  
*Ancylostoma caninum*  
*Uncinaria stenocephala*  
*Trichuris vulpis*

Cestoden: *Dipylidium caninum*  
*Taenia spp.*  
*Echinococcus multilocularis*  
*Echinococcus granulosus*

### 5. CONTRA-INDICATIES

Zie "Speciale waarschuwingen"

## **6. BIJWERKINGEN**

Braken en diarree kunnen waargenomen worden na behandeling.

Hoewel in studies met het product niet waargenomen, kan anorexie optreden, omdat het een algemene bijwerking is van producten die praziquantel bevatten.

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiting worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

## **7. DIERSOORT WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS**

Hond

## **8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG**

De aanbevolen dosering is 20 mg oxantel / 5 mg pyrantel / 5 mg praziquantel per kg lichaamsgewicht, overeenkomend met 1 tablet per 2 kg lichaamsgewicht eenmalig, oraal.

Dien bij honden in een eenmalige dosis het op basis van het lichaamsgewicht vereiste aantal tabletten oraal toe. De honden dienen bij voorkeur nuchter te zijn voor behandeling. Vanaf 1 uur na behandeling mag de hond weer eten.

<b>Gewicht van de hond</b>	<b>Aantal tabletten</b>
1 kg	½
van 1,1 tot 2 kg	1
van 2,1 tot 4 kg	2
van 4,1 tot 6 kg	3

De tablet kan verdeeld worden in twee gelijke helften.

Honden die samen gehouden worden of in kennels, moeten tegelijkertijd behandeld worden.

## **9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING**

Geen

## **10. WACHTTERMIJN**

Niet van toepassing

## **11. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN**

Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren.

Dit diergeneesmiddel vereist geen speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaring

Niet gebruiken na de vervaldatum die aangegeven is op de verpakking na Exp.

Gooi elke halve ongebruikte tablet weg.

## 12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

### **Speciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is**

Parasitaire resistentie tegenover een specifieke klasse van anthelmintica kan zich ontwikkelen ten gevolge van frequent, herhaald gebruik van een anthelminticum van die klasse. Vlooiën fungeren als tussengastheer voor een van de vaak voorkomende lintwormen - *Dipylidium caninum*. Lintwormbesmetting kan opnieuw optreden tenzij de tussengastheer (vlooiën) bestreden wordt.

### **Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik**

#### **Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren**

##### Rondworm- en haakwormbesmetting:

In sommige dieren, kan het gebeuren dat *Ancylostoma caninum* en *Toxocara canis* niet volledig uitgeroeid worden door de behandeling, wat resulteert in een voortdurend risico van ei-uitscheiding in de omgeving. Vervolgonderzoek van de feces wordt aangeraden en afhankelijk van de resultaten van dit onderzoek, kan een behandeling met een nematodendodend product ingesteld worden, indien nodig.

Het product wordt afgeraden voor gebruik bij pups die jonger zijn dan 2 maanden of minder dan 1 kg wegen.

In verzwakte of zwaar besmette dieren moet het product slechts gebruikt worden na een risico/baten analyse door de verantwoordelijke dierenarts.

Het product niet gebruiken bij dieren met een bekende overgevoeligheid voor een van de bestanddelen van het product.

#### **Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door degene die het geneesmiddel aan de dieren toedient**

Sommige bestanddelen van dit product kunnen allergische reacties of huidirritatie veroorzaken.

Vermijd contact met de huid.

Personen met een bekende overgevoeligheid voor een van de bestanddelen, moeten contact vermijden met dit product.

Handen wassen na gebruik.

In geval van accidentele inname, dient een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter te worden getoond

#### **Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg**

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet vastgesteld

tijdens dracht en lactatie. Het gebruik wordt afgeraden tijdens dracht en lactatie.

**Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie**

Niet gelijktijdig gebruiken met levamisole, piperazine of choline esterase remmers.

**Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota)**

Toediening van vijf maal de aanbevolen dosis aan gezonde honden gedurende 6 opeenvolgende weken, veroorzaakte geen bijwerkingen.

**13. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-  
GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN**

Vraag aan uw dierenarts hoe u overtollige geneesmiddelen verwijdert. Deze maatregelen dienen ter bescherming van het milieu.

**14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN**

7 oktober 2011

**15. OVERIGE INFORMATIE**

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik

Kartonnen doos met 1 blisterverpakking van 10 tabletten  
Kartonnen doos met 6 blisterverpakkingen van 10 tabletten  
Kartonnen doos met 10 blisterverpakkingen van 10 tabletten

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

REG NL 100292

**KANALISATIE**

UDA

## BIJSLUITER

Dolpac tabletten voor middelgrote honden

### 1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND

Registratiehouder:

Vétoquinol B.V.  
Postbus 3191  
5203 DD 's-Hertogenbosch

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Vétoquinol S.A.  
Magny-Vernois  
BP 189  
F- 70204 Lure Cedex

### 2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Dolpac tabletten voor middelgrote honden

### 3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per tablet van 950 mg

**Werkzame bestanddelen:**

Oxantel	200,28 mg
(overeenkomend met 559 mg oxantelembonaat)	
Pyrantel	49,94 mg
(overeenkomend met 144 mg pyrantelembonaat)	
Praziquantel	50,00 mg
Hulpstoffen aanvullend tot één 950 mg deelbare tablet	

### 4. INDICATIES

Voor curatieve behandeling van honden met gemengde parasitaire besmettingen met de volgende volwassen stadia van nematoden en cestoden.

Nematoden:	<i>Toxocara canis</i> <i>Toxascaris leonina</i> <i>Ancylostoma caninum</i> <i>Uncinaria stenocephala</i> <i>Trichuris vulpis</i>
Cestoden:	<i>Dipylidium caninum</i> <i>Taenia spp.</i> <i>Echinococcus multilocularis</i> <i>Echinococcus granulosus</i>

### 5. CONTRA-INDICATIES

Zie “Speciale waarschuwingen”

## **6. BIJWERKINGEN**

Braken en diarree kunnen waargenomen worden na behandeling.

Hoewel in studies met het product niet waargenomen, kan anorexie optreden, omdat het een algemene bijwerking is van producten die praziquantel bevatten.

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiter worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

## **7. DIERSOORT WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS**

Hond

## **8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT , WIJZE VAN GEBRUIK EN VAN TOEDIENING**

De aanbevolen dosering is 20 mg oxantel / 5 mg pyrantel / 5 mg praziquantel per kg lichaamsgewicht, overeenkomend met 1 tablet per 10 kg lichaamsgewicht eenmalig, oraal.

Dien bij honden in een eenmalige dosis het op basis van het lichaamsgewicht vereiste aantal tabletten oraal toe. De honden dienen bij voorkeur nuchter te zijn voor behandeling. Vanaf 1 uur na behandeling mag de hond weer eten.

<b>Gewicht van de hond</b>	<b>Aantal tabletten</b>
3,1 kg à 5 kg	½
van 5,1 tot 10 kg	1
van 10,1 tot 20 kg	2
van 20,1 tot 30 kg	3

De tablet kan verdeeld worden in twee gelijke helften.

Honden die samen gehouden worden of in kennels, moeten tegelijkertijd behandeld worden.

## **9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING**

Geen

## **10. WACHTTERMIJN**

Niet van toepassing

## **11. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN**

Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren.

Dit diergeneesmiddel vereist geen speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaring. Niet gebruiken na de vervaldatum die aangegeven is op de verpakking na Exp. Gooi elke halve ongebruikte tablet weg.

## 12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

### **Speciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is**

Parasitaire resistentie tegenover een specifieke klasse van anthelmintica kan zich ontwikkelen ten gevolge van frequent, herhaald gebruik van een anthelminticum van die klasse.

Vlooien fungeren als tussengastheer voor een van de vaak voorkomende lintwormen - *Dipylidium caninum*. Lintwormbesmetting kan opnieuw optreden tenzij de tussengastheer (vlooien) bestreden wordt.

### **Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik**

#### **Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren**

##### Rondworm- en haakwormbesmetting:

In sommige dieren, kan het gebeuren dat *Ancylostoma caninum* en *Toxocara canis* niet volledig uitgeroeid worden door de behandeling, wat resulteert in een voortdurend risico van eiuitscheiding in de omgeving. Vervolgonderzoek van de feces wordt aangeraden en afhankelijk van de resultaten van dit onderzoek, kan een behandeling met een nematodendodend product ingesteld worden, indien nodig.

Het product wordt afgeraden voor gebruik bij pups die jonger zijn dan 2 maanden of minder dan 1 kg wegen.

In verzwakte of zwaar besmette dieren moet het product slechts gebruikt worden na een risico/baten analyse door de verantwoordelijke dierenarts.

Het product niet gebruiken bij dieren met een bekende overgevoeligheid voor een van de bestanddelen van het product.

#### **Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door degene die het geneesmiddel aan de dieren toedient**

Sommige bestanddelen van dit product kunnen allergische reacties of huidirritatie veroorzaken. Vermijd contact met de huid.

Personen met een bekende overgevoeligheid voor een van de bestanddelen, moeten contact vermijden met dit product.

Handen wassen na gebruik.

In geval van accidentele inname, dient een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter te worden getoond

#### **Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg**

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet vastgesteld tijdens dracht en lactatie. Het gebruik wordt afgeraden tijdens dracht en lactatie.

#### **Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie**

Niet gelijktijdig gebruiken met levamisole, piperazine of choline esterase remmers.

#### **Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota)**

Toediening van vijf maal de aanbevolen dosis aan gezonde honden gedurende 6 opeenvolgende



weken, veroorzaakte geen bijwerkingen.

**13. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN**

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de nationale vereisten verwijderd te worden

**14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN**

1 februari 2012

**15. OVERIGE INFORMATIE**

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik

Kartonnen doos met 1 blisterverpakking van 3 tabletten

Kartonnen doos met 6 blisterverpakkingen van 3 tabletten

Kartonnen doos met 10 blisterverpakkingen van 3 tabletten

Kartonnen doos met 20 blisterverpakkingen van 3 tabletten

Kartonnen doos met 1 blisterverpakking van 6 tabletten.

Kartonnen doos met 3 blisterverpakkingen van 6 tabletten.

Kartonnen doos met 5 blisterverpakkingen van 6 tabletten.

Kartonnen doos met 10 blisterverpakkingen van 6 tabletten

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

REG NL 100317

**KANALISATIE**

UDA

## BIJSLUITER

Dolpac tabletten voor grote honden

### 1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND

Registratiehouder:

Vétoquinol B.V.  
Postbus 3191  
5203 DD 's-Hertogenbosch

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Vétoquinol S.A.  
Magny-Vernois  
BP 189  
F- 70204 Lure Cedex

### 2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Dolpac tabletten voor grote honden

### 3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per tablet van 2375 mg

**Werkzame bestanddelen:**

Oxantel	500,70 mg
(overeenkomend met 1397,5 mg oxantelembonaat)	
Pyrantel	124,85 mg
(overeenkomend met 360 mg pyrantelembonaat)	
Praziquantel	125,00 mg
Hulpstoffen aanvullend tot één 2375 mg deelbare tablet	

### 4. INDICATIES

Voor curatieve behandeling van honden met gemengde parasitaire besmettingen met de volgende volwassen stadia van nematoden en cestoden.

Nematoden: *Toxocara canis*

*Toxascaris leonina*

*Ancylostoma caninum*

*Uncinaria stenocephala*

*Trichuris vulpis*

Cestoden: *Dipylidium caninum*

*Taenia spp.*

*Echinococcus multilocularis*

*Echinococcus granulosus*

## 5. CONTRA-INDICATIES

Zie “Speciale waarschuwingen”

## 6. BIJWERKINGEN

Braken en diarree kunnen waargenomen worden na behandeling.

Hoewel in studies met het product niet waargenomen, kan anorexie optreden, omdat het een algemene bijwerking is van producten die praziquantel bevatten.

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiter worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

## 7. DIERSOORT WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond

## 8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

De aanbevolen dosering is 20 mg oxantel / 5 mg pyrantel / 5 mg praziquantel per kg lichaamsgewicht, overeenkomend met 1 tablet per 25 kg lichaamsgewicht eenmalig, oraal.

Dien bij honden in een eenmalige dosis het op basis van lichaamsgewicht vereiste aantal tabletten oraal toe. De honden dienen bij voorkeur nuchter te zijn voor behandeling. Vanaf 1 uur na behandeling mag de hond weer eten.

Gewicht van de hond	Aantal tabletten
10,1 à 12,5 kg	½
van 12,6 tot 25 kg	1
van 25,1 tot 50 kg	2
van 50,1 tot 75 kg	3

De tablet kan verdeeld worden in twee gelijke helften.

Honden die samen gehouden worden of in kennels, moeten tegelijkertijd behandeld worden.

## 9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Geen

## 10. WACHTTERMIJN

Niet van toepassing

## 11. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren.

Dit diergeneesmiddel vereist geen speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaring. Niet gebruiken na de vervaldatum die aangegeven is op de verpakking na Exp. Gooi elke halve ongebruikte tablet weg.



## 12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

### **Speciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is**

Parasitaire resistentie tegenover een specifieke klasse van anthelmintica kan zich ontwikkelen ten gevolge van frequent, herhaald gebruik van een anthelminticum van die klasse.

Vlooiën fungeren als tussengastheer voor een van de vaak voorkomende lintwormen - *Dipylidium caninum*. Lintwormbesmetting kan opnieuw optreden tenzij de tussengastheer (vlooiën) bestreden wordt.

### **Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik**

#### **Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren**

##### Rondworm- en haakwormbesmetting:

In sommige dieren, kan het gebeuren dat *Ancylostoma caninum* en *Toxocara canis* niet volledig uitgeroeid worden door de behandeling, wat resulteert in een voortdurend risico van eiuitscheiding in de omgeving. Vervolgonderzoek van de feces wordt aangeraden en afhankelijk van de resultaten van dit onderzoek, kan een behandeling met een nematodendodend product ingesteld worden, indien nodig.

Het product wordt afgeraden voor gebruik bij pups die jonger zijn dan 2 maanden of minder dan 1 kg wegen.

In verzwakte of zwaar besmette dieren moet het product slechts gebruikt worden na een risico/baten analyse door de verantwoordelijke dierenarts.

Het product niet gebruiken bij dieren met een bekende overgevoeligheid voor een van de bestanddelen van het product.

#### **Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door degene die het geneesmiddel aan de dieren toedient**

Sommige bestanddelen van dit product kunnen allergische reacties of huidirritatie veroorzaken. Vermijd contact met de huid.

Personen met een bekende overgevoeligheid voor een van de bestanddelen, moeten contact vermijden met dit product.

Handen wassen na gebruik.

In geval van accidentele inname, dient een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter te worden getoond.

#### **Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg**

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet vastgesteld tijdens dracht en lactatie. Het gebruik wordt afgeraden tijdens dracht en lactatie.

#### **Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie**

Niet gelijktijdig gebruiken met levamisole, piperazine of choline esterase remmers.

#### **Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota)**

Toediening van vijf maal de aanbevolen dosis aan gezonde honden gedurende 6 opeenvolgende

weken, veroorzaakte geen bijwerkingen.

**13. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN**

Vraag aan uw dierenarts hoe u overtollige geneesmiddelen verwijdert. Deze maatregelen dienen ter bescherming van het milieu.

**14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN**

1 februari 2012

**15. OVERIGE INFORMATIE**

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik

Kartonnen doos met 1 blisterverpakking van 10 tabletten

Kartonnen doos met 6 blisterverpakkingen van 3 tabletten

Kartonnen doos met 10 blisterverpakkingen van 3 tabletten

Kartonnen doos met 20 blisterverpakkingen van 3 tabletten

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

REG NL 100318

**KANALISATIE**

UDA