

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Dehinel Plus Flavour tablety pre psov

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každá tableta obsahuje:

Účinné látky:

Praziquantelum	50 mg
Pyranteli embonas	144 mg
Febantelum	150 mg

Pomocné látky:

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Tablety.

Žlté, okrúhle, bikonvexné tablety s viditeľnými tmavšími škvrnami a deliacou krížovou ryhou na jednej strane.

Tablety je možné rozdeliť na 2 alebo 4 rovnaké časti.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Cieľový druh

Psy (malého a stredného veku).

4.2 Indikácie na použitie so špecifikovaním cieľových druhov

Liečba zmiešaných infekcií zapríčinených škrkavkami a pásomnicami u dospelých psov a šteniat.

Nematódy

Škrkavky: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (neskoré nedospelé štádium a dospelé štádium)

Machovce: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (dospelé formy)

Cestódy

Pásomnice: *Taenia* spp., *Dipylidium caninum*

4.3 Kontraindikácie

Nepodávať súčasne so zlúčeninami piperazínu.

Neprekračovať stanovenú dávku pri liečbe gravidných súk.

Nepoužívať u zvierat so známou precitlivosťou na účinnú látku alebo na ktorúkoľvek pomocnú látku lieku.

Nepoužívať u psov mladších ako 2 týždne a/alebo s hmotnosťou nižšou ako 2 kg.

4.4 Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh

Blechy sú medzihostiteľ pre jeden bežný druh pásomnice – *Dipylidium caninum*.

Zamorenie pásomnicou sa môže znova objaviť v prípade, ak nebola vykonaná eliminácia medzihostiteľov ako sú blchy, myši atď.

4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Čiastočne použité tablety znehodnotiť.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Osoby podávajúce tabletu priamo psovi alebo do krmiva by si mali po manipulácii s liekom umyť ruky.

V prípade náhodného požitia lieku okamžite vyhľadať lekársku pomoc a ukázať lekárovi písomnú informáciu pre používateľov.

4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)

V zriedkavých prípadoch sa môžu u šteniat vyskytnúť riedke výkaly, hnačka a/alebo vracanie. U dospelých psov sa môže vyskytnúť veľmi zriedkavo vracanie s alebo bez hnačky.

Frekvencia výskytu nežiaducich účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 liečených zvierat)
- časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat)
- menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1 000 liečených zvierat)
- zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat)
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení).

4.7 Použitie počas gravidity, laktácie , znášky

Poradte sa s veterinárnym lekárom pred liečbou gravidných súk na škrkavky.

Liek môže byť použitý počas laktácie (pozri časti 4.3 a 4.9).

Nepoužívať u súk počas prvých dvoch tretín gravidity.

4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Nepoužívať súbežne s piperazínom, pretože antihelmintický účinok pyrantelu a piperazínu (používaný v mnohých liekoch na odčervenie pre psov) môže byť antagonizovaný.

Používanie s ostatnými cholinergikami môže viesť k toxicite.

4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku

Perorálne podanie.

Dávkovanie

Odporúčané dávkovanie: 15 mg/kg ž. hm. febantelu, 14,4 mg/kg pyrantelu a 5 mg/kg praziquantelu.

Toto dávkovanie zodpovedá 1 tablete na 10 kg ž. hm.

Tablety sa môžu rozdeliť na polovice/štvrtiny na presnejšie dávkovanie.

Podanie a dĺžka liečby

Tableta(y) sa môže podať priamo psovi alebo v krmive. Nie je potrebné obmedzovať prístup ku krmivu pred podaním ani po podaní lieku.

Na stanovenie správnej dávky, je potrebné zistiť živú hmotnosť psa čo najpresnejšie.

Šteňatá môžu byť odčervené týmto liekom od 2 týždňov veku a každé 2 týždne do dovŕšenia 12 týždňa veku. Potom majú byť odčervované v trojmesačných intervaloch. Odporúča sa liečiť suku spolu so šteňatami.

V prípade liečby infekcií spôsobených druhom *Toxocara* spp., by mali byť suky liečené 2 týždne po pôrode a každé dva týždne až do odstavenia šteniat.

Pri bežnej liečbe sa odporúča jedna dávka v trojmesačných intervaloch.

V prípade ťažkej invázie škrkavkami by sa dávka mala opakovať po 14 dňoch.

4.10 Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá), ak sú potrebné

Benzimidazoly majú široké rozpätie bezpečnosti. Pyrantel nie je absorbovaný systematicky.

Praziquantel má tiež široké rozpätie bezpečnosti, až 5 násobne väčšie ako odporúčaná dávka.

4.11 Ochranná lehota

Neuplatňuje sa.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Farmakoterapeutická skupina: antihelmintikum, benzimidazoly a príbuzné látky,
kód ATCvet: QP52AC55

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Liek obsahuje antihelminτικά účinné proti škrkavkám a pásomniciam. Obsahuje tri účinné látky: febantel, pyrantel embonát (pamoát) a praziquantel, čiastočne hydrogenovaný pyrazino-izochinolín derivát často používaný ako antihelmintikum u človeka a u zvierat. Pyrantel účinkuje ako cholinergný agonista. Jeho mechanizmus účinku spočíva v stimulácii nikotínových cholinergných receptorov parazita, vyvoláva spastickú paralýzu a tým umožňuje jeho odstránenie z gastro intestinálneho (GI) traktu peristaltikou.

U cicavcov febantel uzatvorí kruh, z ktorého vzniknú metabolity fenbendazol a oxfendazol.

Práve tieto chemické látky vykazujú antihelmitický účinok, ktorý spočíva v inhibícii polymerizácie tubulínu.

Tým sa zabráni vzniku mikrotubulov, čo vedie k narušeniu štruktúr potrebných pre život hlísty.

Absorpcia glukózy je ovplyvnená, čo vedie k deplécii ATP v bunkách. Parazit uhynie na vyčerpanie energetických rezerv po 2 – 3 dňoch.

Praziquantel sa veľmi rýchlo absorbuje a distribuuje v tele parazita. V *in vitro* aj v *in vivo* štúdiách sa ukázalo, že praziquantel spôsobuje vážne poškodenie integumentu parazita, čo spôsobí kontrakcie a paralýzu. Nastane takmer okamžitá tetanová kontrakcia svalstva parazita a rýchla vakuolizácia syncytiálneho tegumentu. Tieto rýchle kontrakcie sú vysvetlené zmenami v toku dvojmočných kationov, najmä vápnika.

V tejto fixnej kombinácii pyrantel a febantel účinkujú synergicky proti všetkým známym nematódam (askarídy a machovce) u psov. Spektrum aktivity pokrýva najmä druhy *Toxocara canis*, *Toxascaris leonine*, *Uncinaria stenocephala* a *Ancylostoma caninum*. Spektrum aktivity praziquantelu taktiež pokrýva druhy cestód u psov, najmä *Taenia* spp. a *Dipylidium caninum*. Praziquantel účinkuje proti dospelým a nedospelým formám týchto parazitov.

5.2 Farmakokinetické údaje

Perorálne podaný praziquantel je takmer úplne absorbovaný z intestinálneho traktu. Po absorpcii je aktívna látka distribuovaná do všetkých orgánov. Praziquantel sa metabolizuje na inaktívne formy v pečeni a je vylučovaný žľou. Do 24 hodín sa vylúči až 95 % podanej dávky. Vylučujú sa len stopy nemetabolizovaného praziquantelu.

Pamoátová soľ pyrantelu je slabo rozpustná vo vode. Táto vlastnosť redukuje absorpciu z čreva a umožňuje liečivu prejsť do hrubého čreva, kde je účinný proti parazitom. Kvôli nízkej systémovej absorpcii pyrantel pamoátu je u hostiteľa veľmi nízke riziko nežiaducich účinkov/toxicity. Po

vstrebaní je pyrantel pamoát rýchlo a takmer úplne metabolizovaný na inaktívne metabolity, ktoré sú vylúčené močom.

Febantel sa relatívne rýchlo metabolizuje na niekoľko metabolitov vrátane fenbendazolu a oxfendazolu, ktoré majú antihelmintický účinok.

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Zoznam pomocných látok

Monohydrát laktózy
Kukuričný škrob
Povidón K-30
Laurylsíran sodný
Mikrokryštalická celulóza (E460)
Koloidný oxid kremičitý bezvodý
Stearát horečnatý (E572)
Mäsová príchuť

6.2 Závažné inkompatibility

Nie sú známe.

6.3 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 3 roky.

6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia na uchovávanie

Tento veterinárny liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Charakter nádoby: Potlačený a perforovaný Alu-Alu blister: 2 tablety (1 blister s 2 tabletami) v škatuľke.

Potlačený a perforovaný Alu-Alu blister: 4 tablety (2 blistre s 2 tabletami), v škatuľke.

Potlačený a perforovaný Alu-Alu blister: 10 tabliet (1 blister s 10 tabletami), v škatuľke.

Potlačený a perforovaný Alu-Alu blister: 30 tabliet (3 blistre s 10 tabletami), v škatuľke.

Potlačený a perforovaný Alu-Alu blister: 50 tabliet (5 blistrov s 10 tabletami), v škatuľke.

Potlačený a perforovaný Alu-Alu blister: 100 tabliet (10 blistrov s 10 tabletami), v škatuľke.

Potlačený a perforovaný Alu-Alu blister: 300 tabliet (30 blistrov s 10 tabletami), v škatuľke.

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

6.6 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov.

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI

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

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO

96/009/DC/11-S

9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/PREDĹŽENIA REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie: 7. apríl 2011

Dátum posledného predĺženia: 11. júl 2016

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

11/2020

ZÁKAZ PREDAJA, DODÁVOK A/ALEBO POŽÍVANIA

Neuplatňuje sa.

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE

Škatuľka

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Dehinel Plus Flavour tablety pre psov
Praziquantelum, Pyranteli embonas, Febantelum

2. ZLOŽENIE: ÚČINNÁ LÁTKY A POMOCNÉ LÁTKY

Každá tableta obsahuje:

Praziquantelum	50 mg
Pyranteli embonas	144 mg
Febantelum	150 mg

3. LIEKOVÁ FORMA

Tablety.
Tablety je možné rozdeliť na 2 alebo 4 rovnaké časti.

4. VEĽKOSŤ BALENIA

2 tablety
4 tablety
10 tabliet
30 tabliet
50 tabliet
100 tabliet
300 tabliet

5. CIEĽOVÝ DRUH

Psy (malého a stredného veku)

6. INDIKÁCIA (INDIKÁCIE)**7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.
Perorálne podanie.

8. OCHRANNÁ LEHOTA**9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

10. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP:

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU (-OV) ALEB ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY**

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

13. OZNAČENIE: „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú

Len pre zvieratá.

14. OZNAČENIE: „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

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

16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLO)

96/009/DC/11-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Lot:

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA BLISTROCH ALEBO STRIPOCH

Blister

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Dehinel Plus Flavour tablety pre psov
Praziquantelum, Pyranteli embonas, Febantelum

2. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

KRKA

3. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP:

4. ČÍSLO ŠARŽE

Lot:

5. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

Dehinel Plus Flavour tablety pre psov

1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOĽNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

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

Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

KRKA - FARMA d.o.o., V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Chorvátsko
Virbac S.A., 1ere Avenue, 2065M, LID, 06516 Carros Cedex, Francúzsko
KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovinsko

2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Dehinel Plus Flavour tablety pre psov
Praziquantelum, Pyranteli embonas, Febantelum

3. ZLOŽENIE: ÚČINNÁ LÁTKA (LÁTKY) A INÉ ZLOŽKY

Každá tableta obsahuje:

Účinné látky:

Praziquantelum	50 mg
Pyranteli embonas	144 mg
Febantelum	150 mg

Žlté, okrúhle, bikonvexné tablety s viditeľnými tmavšími škvrnami a deliacou krížovou ryhou na jednej strane.

Tablety je možné rozdeliť na 2 alebo 4 rovnaké časti.

4. INDIKÁCIA (-E)

Liečba zmiešaných infekcií zapríčinených škrkavkami a pásomnicami u dospelých psov a šteniat.

Nematódy

Škrkavky: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (neskoré nedospelé štádium a dospelé štádium)

Machovce: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (dospelé formy)

Cestódy

Pásomnice: *Taenia* spp., *Dipylidium caninum*

5. KONTRAINDIKÁCIE

Nepodávať súbežne so zlúčeninami piperazínu.

Neprekračovať stanovenú dávku pri liečbe gravidných súk.

Nepoužívať u zvierat so známou precitlivosťou na účinnú látku alebo na ktorúkoľvek pomocnú látku lieku.

Nepoužívať u psov mladších ako 2 týždne a/alebo s hmotnosťou nižšou ako 2 kg.

6. NEŽIADUCE ÚČINKY

V zriedkavých prípadoch sa môžu u šteniat vyskytnúť riedke výkaly, hnačka a/alebo vracanie. U dospelých psov sa môže vyskytnúť veľmi zriedkavo vracanie s hnačkou alebo bez nej.

Frekvencia výskytu nežiaducich účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 liečených zvierat)
- časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat)
- menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1 000 liečených zvierat)
- zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat)
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení).

Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, informujte vášho veterinárneho lekára.

7. CIEĽOVÝ DRUH

Psy (malého a stredného vzrastu).

8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA (-Y) A SPÔSOB PODANIA LIEKU

Perorálne podanie.

Dávkovanie

Odporúčané dávkovanie: 15 mg/kg ž. hm. pre febantel , 14,4 mg/kg pre pyrantel a 5 mg/kg pre praziquantel. Toto dávkovanie zodpovedá 1 tablete na 10 kg ž. hm.

Tablety sa môžu rozdeliť na polovice/štvrtiny na presnejšie dávkovanie.

Tableta(y) sa môže podať priamo psovi alebo v krmive. Nie je potrebné obmedzovať prístup ku krmivu pred podaním ani po podaní lieku.

9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

Na stanovenie správnej dávky, je potrebné zistiť živú hmotnosť psa čo najpresnejšie.

Šteňatá môžu byť odčervené týmto liekom od 2 týždňov veku a každé 2 týždne do dovŕšenia 12 týždňa veku. Potom majú byť odčervované v trojmesačných intervaloch. Odporúča sa liečiť suku spolu so šteňatami.

V prípade liečby infekcií spôsobených druhom *Toxocara* spp., by mali byť suky liečené 2 týždne po pôrode a každé dva týždne až do odstavenia šteniat.

Pri bežnej liečbe sa odporúča jedna dávka v trojmesačných intervaloch.

V prípade ťažkej invázie škrkavkami by sa dávka mala opakovať po 14 dňoch.

10. OCHRANNÁ LEHOTA

Neuplatňuje sa.

11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Tento veterinárny liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume expirácie uvedenom na škatuli po EXP.

Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh

Blchy sú medzihostiteľ pre jeden bežný druh pásomnice – *Dipylidium caninum*. Zamorenie pásomnicou sa môže znova objaviť v prípade, ak nebola vykonaná eliminácia medzihostiteľov ako sú blchy, myši atď.

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Čiastočne použité tablety znehodnotiť.

Nepoužívať u psov mladších ako 2 týždne a/alebo s telesnou hmotnosťou nižšou ako 2 kg.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Osoby podávajúce tabletu priamo psovi alebo do krmiva si majú po manipulácii s liekom umyť ruky. V prípade náhodného požitia lieku okamžite vyhľadať lekársku pomoc a ukázať lekárovi písomnú informáciu pre používateľov.

Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Poradte sa s veterinárnym lekárom pred liečbou gravidných súk na škravky.

Liek môže byť použitý počas laktácie.

Nepoužívať u súk počas prvých dvoch tretín gravidity.

Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Nepoužívať súbežne s piperazínom, pretože antihelmintický účinok pyrantelu a piperazínu (používaný v mnohých liekoch na odčervenie pre psov) môže byť antagonizovaný.

Používanie s ostatnými cholinergikami môže viesť k toxicite.

Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá), ak sú potrebné

Benzimidazoly majú široké rozmedzie bezpečnosti. Pyrantel nie je systémovo absorbovaný (do krvného obehu). Prazikvantel má tiež široké rozmedzie bezpečnosti, až do 5- násobku odporúčanej dávky.

13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU (-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍ SOMNEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV

11/2020

15. ĎALŠIE INFORMÁCIE

Len pre zvieratá.

Potlačený a perforovaný Alu-Alu blister: 2 tablety (1 blister s 2 tabletami), v škatuľke.

Potlačený a perforovaný Alu-Alu blister: 4 tablety (2 blistre s 2 tabletami), v škatuľke.

Potlačený a perforovaný Alu-Alu blister: 10 tabliet (1 blister s 10 tabletami), v škatuľke.

Potlačený a perforovaný Alu-Alu blister: 30 tabliet (3 blistre s 10 tabletami), v škatuľke.

Potlačený a perforovaný Alu-Alu blister: 50 tabliet (5 blistrov s 10 tabletami), v škatuľke.

Potlačený a perforovaný Alu-Alu blister: 100 tabliet (10 blistrov s 10 tabletami), v škatuľke.

Potlačený a perforovaný Alu-Alu blister: 300 tabliet (30 blistrov s 10 tabletami), v škatuľke.

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

Iba pre 100 tabletové balenie:

1 na 10 kg

PEČIATKA LEKÁRA

Meno majiteľa:

.....

Meno psa:

.....

Dávkovanie

.....