

B. PACKUNGSBEILAGE

PACKUNGSBEILAGE

1. Bezeichnung des Tierarzneimittels

Dronspot 30 mg / 7,5 mg Spot-on-Lösung für kleine Katzen

Dronspot 60 mg / 15 mg Spot-on-Lösung für mittelgroße Katzen

Dronspot 96 mg / 24 mg Spot-on-Lösung für große Katzen

2. Zusammensetzung

Jeder Tropfapplikator enthält:

Einzeldosis	Wirkstoffe:		Sonstige Bestandteile:
	Emodepsid	Praziquantel	Butylhydroxyanisol (E 320)
0,35 ml	7,5 mg	30 mg	1,89 mg
0,70 ml	15 mg	60 mg	3,78 mg
1,12 ml	24 mg	96 mg	6,05 mg

Klare gelbe bis braune Lösung.

3. Zieltierart(en)

Katzen.

4. Anwendungsgebiete

Zur Behandlung von parasitären Mischinfektionen bei Katzen, die durch Fadenwürmer und Bandwürmer der folgenden Arten verursacht werden:

Fadenwürmer (Nematoden)

Toxocara cati (reife adulte Stadien, unreife adulte Stadien, Larvenstadien L4 und L3)

Toxocara cati (Larvenstadium L3): Behandlung von Katzen während der späten Trächtigkeit zur Verhinderung einer Übertragung auf die Nachkommen über die Muttermilch

Toxascaris leonina (reife adulte Stadien, unreife adulte Stadien und Larvenstadium L4)

Ancylostoma tubaeforme (reife adulte Stadien, unreife adulte Stadien und Larvenstadium L4)

Bandwürmer (Cestoden)

Dipylidium caninum (reife und unreife adulte Stadien)

Taenia taeniaeformis (adulte Stadien)

Echinococcus multilocularis (adulte Stadien)

5. Gegenanzeigen

Nicht anwenden bei Kitten unter 8 Wochen oder mit einem Gewicht unter 0,5 kg.

Nicht anwenden bei Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile.

6. Besondere Warnhinweise

Besondere Warnhinweise:

Das Shampooieren oder Eintauchen des Tieres in Wasser unmittelbar nach der Behandlung kann die

Wirksamkeit des Tierarzneimittels beeinträchtigen. Behandelte Tiere sollten daher erst gebadet werden, wenn die Lösung getrocknet ist.

Nach häufiger, wiederholter Anwendung von Anthelminthika derselben Klasse kann sich eine Resistenz der Parasiten gegenüber dieser Klasse entwickeln.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die sichere Anwendung bei den Zieltierarten:

Nur äußerlich auf gesunde Haut auftragen. Nicht oral oder parenteral verabreichen. Es muss vermieden werden, dass die behandelte Katze oder andere Katzen im gleichen Haushalt die Applikationsstelle nach der Anwendung ablecken, solange diese nass ist.

Es liegen nur begrenzte Erfahrungen mit der Anwendung des Tierarzneimittels bei kranken und geschwächten Tieren vor. Daher sollte dieses Tierarzneimittel diesen Tieren nicht verabreicht werden.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Dieses Tierarzneimittel kann Hautreizungen und Augenreizungen verursachen.

Es ist darauf zu achten, dass der Inhalt des Tropfapplikators nicht mit Haut, Augen und Mund in Kontakt kommt, einschließlich Hand-zu-Mund- und Hand-zu-Augen-Kontakt.

Direkten Kontakt mit der Applikationsstelle vermeiden, solange diese noch feucht ist. Kinder sind während dieser Zeit von behandelten Tieren fernzuhalten.

Versichtlich auf die Haut des Anwenders gelangte Reste des Tierarzneimittels sofort mit Wasser und Seife entfernen.

Die betroffenen Augen gründlich mit sauberem, frischem Wasser ausspülen.

Personen mit bekannter Überempfindlichkeit gegenüber Praziquantel sollten den Kontakt mit diesem Tierarzneimittel vermeiden.

Bei anhaltender Haut- oder Augenreizung, oder wenn das Tierarzneimittel versehentlich geschluckt wurde, ist unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen und die Packungsbeilage oder das Etikett vorzuzeigen.

Kindern sollte der längere, intensive Kontakt (zum Beispiel beim Schlafen) mit behandelten Katzen während der ersten 24 Stunden nach Anwendung des Tierarzneimittels nicht erlaubt werden.

Während der Anwendung nicht essen, trinken oder rauchen.

Nach der Anwendung Hände waschen.

Echinokokkose stellt eine Gefahr für den Menschen dar. Da es sich bei Echinokokkose um eine gegenüber der OIE meldepflichtige Krankheit handelt, sind hinsichtlich der Behandlung, der Nachkontrollen und des Schutzes von Personen spezifische Leitlinien zu beachten, die bei den zuständigen Behörden zu beziehen sind.

Sonstige Vorsichtsmaßnahmen:

Das in diesem Tierarzneimittel enthaltene Lösungsmittel kann auf bestimmten Materialien, z. B. Leder, Textilien, Kunststoffen und polierten Flächen, Flecken verursachen. Vermeiden Sie, dass das Tier nach der Behandlung mit derartigen Materialien in Kontakt kommt, bevor die Applikationsstelle getrocknet ist.

Trächtigkeit und Laktation:

Dieses Tierarzneimittel kann während der Trächtigkeit und Laktation angewendet werden. Siehe auch Abschnitt „Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung“.

Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen:

Emodepsid ist ein Substrat für P-Glykoprotein. Die gleichzeitige Behandlung mit anderen Tierarzneimitteln, die Substrate/Inhibitoren von P-Glykoprotein sind (z. B. Ivermectin und andere antiparasitär wirksame makrozyklische Laktone, Erythromycin, Prednisolon und Cyclosporin) kann zu pharmakokinetischen Wechselwirkungen führen. Die möglichen klinischen Folgen derartiger Wechselwirkungen wurden nicht untersucht. Wenn Ihre Katze Medikamente erhält, wenden Sie sich bitte an Ihren Tierarzt, um dies vor der Anwendung dieses Tierarzneimittels zu besprechen.

Informieren Sie bitte auch Ihren Tierarzt, dass Sie dieses Tierarzneimittel verwenden, bevor Ihre Katze

ein Medikament erhält.

Überdosierung:

Nach Verabreichung einer bis zu zehnfachen Überdosis an erwachsene Katzen und einer bis zu fünffachen Überdosis an Kitten traten gelegentlich Speichelfluss, Erbrechen oder Zittern auf. Diese Symptome wurden vermutlich durch das Ablecken der Applikationsstelle unmittelbar nach der Behandlung verursacht und sind nur vorübergehender Natur.

Ein spezifisches Gegenmittel ist nicht bekannt.

Wesentliche Inkompatibilitäten:

Keine bekannt.

7. Nebenwirkungen

Katzen:

Sehr selten (<1 Tier / 10 000 behandelte Tiere, einschließlich Einzelfallberichte):
Neurologische Störungen (z. B. Ataxie (Gangunsicherheit), Tremor) ^{1,2,3}
Hypersalivation (vermehrter Speichelfluss) ³ , Erbrechen ³ , Diarrhoe ³
Alopezie (Haarausfall) an der Applikationsstelle ² , Juckreiz an der Applikationsstelle, Entzündung an der Applikationsstelle
Verhaltensstörungen (z. B. Hyperaktivität, Angstzustände, Lautäußerungen)
Anorexie, Lethargie

¹ Leicht

² Vorübergehend

³ Diese Symptome treten vermutlich auf, weil die Katze unmittelbar nach der Behandlung die Applikationsstelle abgeleckt hat

Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte zuerst Ihrem Tierarzt mit. Sie können Nebenwirkungen auch an den Zulassungsinhaber <oder seinen örtlichen Vertreter> unter Verwendung der Kontaktdaten am Ende dieser Packungsbeilage oder über Ihr nationales Meldesystem: adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be melden.

8. Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung

Spot-on-Anwendung zur äußerlichen Anwendung auf der Haut.

Dosierungs- und Behandlungsschema

Die Katze sollte vor der Behandlung genau gewogen werden, um sicherzustellen, dass Tropfapplikatoren der richtigen Größe verwendet werden.

Die empfohlene Mindestdosis beträgt 3 mg Emodepsid / kg Körpergewicht und 12 mg Praziquantel / kg Körpergewicht, was 0,14 ml dieses Tierarzneimittels/kg Körpergewicht entspricht.

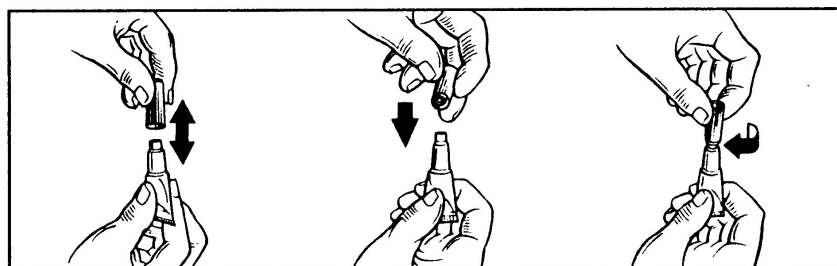
Körpergewicht der Katze (kg)	Zu verwendende Größe des Tropfapplikators	Volumen (ml)	Emodepsid (mg/kg Körpergewicht)	Praziquantel (mg/kg Körpergewicht)
≥ 0,5 – 2,5	Dronspot für kleine Katzen	0,35 (1 Tropfapplikator)	3 – 15	12 – 60
>2,5 – 5	Dronspot für mittelgroße Katzen	0,70 (1 Tropfapplikator)	3 – 6	12 – 24
>5 – 8	Dronspot für große Katzen	1,12 (1 Tropfapplikator)	3 – 4,8	12 – 19,2
>8	Eine entsprechende Kombination von Tropfapplikatoren verwenden			

Zur Behandlung von Faden- und Bandwürmern ist eine einmalige Anwendung pro Behandlung ausreichend.

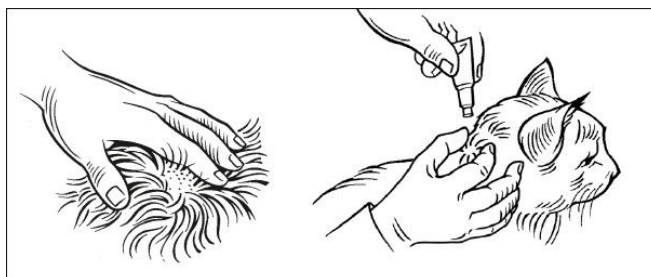
Zur Behandlung von trächtigen Katzen um die Übertragung von *Toxocara cati* (Larvenstadium L3) über die Milch auf die Nachkommen zu verhindern, ist eine einmalige Anwendung pro Behandlung etwa sieben Tage vor der erwarteten Geburt wirksam.

9. Hinweise für die richtige Anwendung

Nehmen Sie einen Tropfapplikator aus der Packung. Halten Sie den Tropfapplikator senkrecht und entfernen Sie die Verschlusskappe durch Drehen und Abziehen. Drehen Sie die Kappe um und öffnen Sie damit die Versiegelung des Tropfapplikators.



Scheiteln Sie das Fell der Katze im oberen Nackenbereich nahe der Schädelbasis, sodass die Haut sichtbar wird. Setzen Sie die Spitze des Tropfapplikators auf die Haut auf und drücken Sie den Tropfapplikator mehrmals kräftig zusammen, um den Inhalt direkt auf die Haut zu entleeren. Das Auftragen der Lösung nahe der Schädelbasis verringert die Möglichkeit für die Katze, die aufgetragene Lösung abzulecken. Nur äußerlich auf gesunde Haut auftragen.



10. Wartezeiten

Nicht zutreffend.

11. Besondere Lagerungshinweise

Außerhalb der Sicht und Reichweite von Kindern aufbewahren.

In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu schützen. Unter 25 °C lagern.

Sie dürfen dieses Tierarzneimittel nach dem auf dem Etikett und dem Umkarton angegebenen Verfalldatum nach „Exp.“ nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

12. Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Das Tierarzneimittel darf nicht in Gewässer gelangen, da Emodepsid eine Gefahr für Fische und andere Wasserorganismen darstellen kann.

Nutzen Sie Rücknahmesysteme für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder daraus entstandener Abfälle nach den örtlichen Vorschriften und die für das betreffende Tierarzneimittel geltenden nationalen Sammelsysteme. Diese Maßnahmen dienen dem Umweltschutz.

Fragen Sie Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind.

13. Einstufung von Tierarzneimitteln

Tierarzneimittel, das nicht der Verschreibungspflicht unterliegt.

14. Zulassungsnummern und Packungsgrößen

BE-V543120 (Dronspot 30 mg / 7,5 mg)

BE-V543137 (Dronspot 60 mg / 15 mg)

BE-V543146 (Dronspot 96 mg / 24 mg)

Weißes Polypropylen-Applikatoren mit Verschlusskappe in einer Aluminium-Blisterpackung

Blisterpackungen in einer Faltschachtel mit 1, 2 oder 20 Applikator(en) (0,35 ml in jeder Pipette).

Blisterpackungen in einer Faltschachtel mit 1, 2 oder 20 Applikator(en) (0,70 ml in jeder Pipette).

Blisterpackungen in einer Faltschachtel mit 1, 2 oder 20 Applikator(en) (1,12 ml in jeder Pipette).

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

15. Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage

Januar 2026

Detaillierte Angaben zu diesem Tierarzneimittel sind in der Produktdatenbank der Europäischen

Union verfügbar (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktdaten

Zulassungsinhaber:

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
Frankreich

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH
Projensdorfer Str. 324
24106 Kiel
Deutschland

VETOQUINOL BIOWET Sp. z o.o.
Żwirowa 140
66-400 Gorzów Wlkp.
Polen

Örtlicher Vertreter und Kontaktdaten zur Meldung vermuteter Nebenwirkungen:

Vetoquinol NV/SA
Galileilaan 11/401
2845 Niel
Belgien
Tel: +32 3 877 44 34