

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Flubenol vet. 44 mg/ml oral pasta

2. Sammansättning

1 ml innehåller:

Aktiv substans:

flubendazol 44 mg

Hjälpämnen:

Metylparahydroxibenzoat 1,8 mg

Propylparahydroxibenzoat 0,2 mg

Vit eller gulaktig luktfri pasta.

3. Djurslag

Hund och katt

4. Användningsområden

Flubenol är ett avmaskningsmedel i pastaform mot tarmparasiter.

Används mot spolmaskar (*Toxocara cati*, *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*), hakmaskar (*Ancylostoma caninum*, *Ancylostoma tubaeforme*, *Uncinaria stenocephala*), piskmaskar (*Trichuris vulpis*) och bandmaskar (*Taenia taeniaeformis* och *Taenia pisiformis*).

5. Kontraindikationer

Inga.

6. Särskilda varningar

Särskilda varningar:

Endast friska djur avmaskas rutinmässigt.

Djur som uppvisar allmänna tecken på sjukdom ska inte avmaskas utan att först konsultera veterinär.

Parasiter kan utveckla resistens (motståndskraft så att läkemedlet inte har effekt) mot en viss grupp av avmaskningsmedel till följd av frekvent, upprepad användning av ett avmaskningsmedel ur den gruppen.

Dräktighet och digivning:

Kan användas till dräktiga och digivande djur.

Överdoser:

Inga symtom förväntas vid doser 5 gånger rekommenderad dos.
Läkemedlet har låg akut toxicitet (giftighet), och tas upp av kroppen i liten mängd.

7. Biverkningar

Hund:

Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):	Kräkning ¹ , Diarré ¹
---------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------

¹ Mild

Katt:

Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):	Hypersalivering Kräkning ¹ , Diarré ¹
---------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------

¹ Mild

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem:

Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala
Webbplats: www.lakemedelsverket.se

8. Dosering för varje djurslag, administreringsätt och administreringsväg(ar)

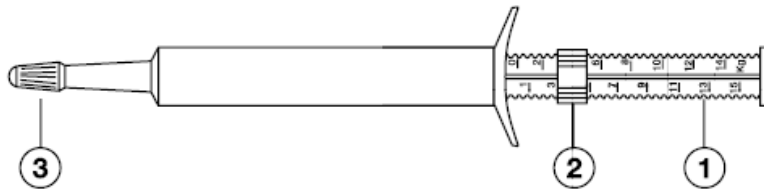
Hund och katt: 0,5 ml pasta (22 mg) per kg kroppsvikt i tre dagar.

9. Råd om korrekt administrering

Ges via munnen.

Pastan kan ges såväl direkt i munnen som inblandad i fodret. Till katter kan pastan ges påstruken på ena framtassen, varefter katten slickar den i sig.
Pastan har en något söt smak och föredras i regel väl. Vissa katter kan dock reagera med ökad salivproduktion.
Förpackningen har en graderad doseringsstång (1). *Stångens gradering avser kilogram kroppsvikt hos det för behandling aktuella djuret.*
Längs stången löper en inställningsring (2), som kan låsas vid önskad gradering. Före användning låses ringen vid graderingen 0 kg, spetsskyddet (3) avlägsnas och eventuellt överskott i sprutan trycks ut. Inställningsringen placeras och låses vid det antal kg djuret väger. Rätt mängd pasta kommer nu att erhållas.

Exempel: En katt som väger 4 kg ska avmaskas. Första behandlingsdagen låses ringen vid 4 kg (ringens kant närmast sprutans spets ställs vid markeringen 4), andra behandlingsdagen vid 8 kg och tredje behandlingsdagen vid 12 kg.



10. Karenstider

Ej relevant.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartongen efter Exp. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinär eller apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptfritt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

11831

Kartong med graderad doseringsspruta av plast, 7,5 ml.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

2025-02-07

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
27472 Cuxhaven
Tyskland
Tel.: +46 108989397
PV.SWE@elancoah.com

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsats:

Lusomedicamenta Sociedad Tecnica Farmaceutica S.A.
Estrada Consiglieri Pedroso, n.o 66, 69-B
Queluz de Baixo
2730-055 Barcarena
Portugal