

BIPACKSEDEL FÖR

Voxical vet. 230 mg/20 mg filmdragerad tablett för katt

1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLIKA

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,
Loughrea,
Co. Galway,
Irland

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELTS NAMN

Voxical vet. 230 mg/20 mg filmdragerad tablett för katt
pyrantelembonat, prazikvantel

3. DEKLARATION AV AKTIVA SUBSTANSER OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

En filmdragerad tablett innehåller 230 mg pyrantelembonat och 20 mg prazikvantel.
En vit eller nästan vit rund bikonvex dragerad tablett med brytskåra på ena sidan och slät på den andra sidan.
Tabletterna kan delas i två lika stora delar.

4. ANVÄNDNINGSSOMRÅDEN

För behandling av blandinfektioner orsakade av följande rundmaskar och bandmaskar i mag-tarmkanalen:
Rundmaskar: *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*,
Bandmaskar: *Dipylidium caninum*, *Taenia taeniaeformis*, *Echinococcus multilocularis*.

5. KONTRAINDIKATIONER

Använd inte samtidigt med läkemedel som innehåller piperazin.
Använd inte till katter som är yngre än 6 veckor.
Använd inte vid överkänslighet mot den (de) aktiva substansen (substanserna) eller mot något av hjälpämnena.

6. BIVERKNINGAR

I mycket sällsynta fall har gastrointestinala störningar som ökad salivutsöndring och/eller kräkningar och neurologiska symptom (såsom okoordinerade rörelser och muskelskakningar) observerats.
Frekvensen av biverkningar anges enligt följande:
mycket sällsynta (färre än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade,

Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela din veterinär.

7. DJURSLAG

Katt

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Engångsdos via munnen.

Dosering

Rekommenderad dos är 20 mg pyrantel/kg kroppsvikt (57,5 mg pyranterlembonat/kg kroppsvikt) och 5 mg prazikvantel/kg kroppsvikt som engångsdos.

Detta motsvarar 1 tablett per 4 kg kroppsvikt.

Kroppsvikt	tabletter
1,0–2,0 kg	½
2,1–4,0 kg	1
4,1–6,0 kg	1 ½
6,1–8,0 kg	2

Administrering och behandlingens längd

Tabletterna ska ges direkt till katten, men vid behov kan de gömmas i maten.

Vid rundmaskinfektioner (särskilt hos kattungar) kan det inte förväntas att de blir helt fria från smitta, vilket innebär att en smittorisk för människor kan kvarstå. Upprepade behandlingar med ett lämpligt läkemedel mot rundmask bör därför genomföras med 14 dagars mellanrum fram till 2–3 veckor efter avslutad digivning.

Kontakta veterinär om tecken på sjukdom kvarstår eller uppkommer.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

För att säkerställa korrekt dosering bör djurens kroppsvikt bestämmas så noggrant som möjligt.

10. KARENSTID

Ej relevant.

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Kassera oanvända delade tabletter.

Förvara blistret i ytterkartongen.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på blistret eller kartongen, efter EXP

12. SÄRSKILD(A) VARNING(AR)

Särskilda varningar för respektive djurslag

Loppor agerar som mellanvärd för en av de vanliga bandmaskarterna – *Dipylidium caninum*.

Bandmaskinfektion återkommer med säkerhet om åtgärder inte vidtas för att bekämpa de mellanvärdarna, såsom loppor, möss osv.

Om det finns risk för återinfektion bör veterinär sökas för råd om behovet av och frekvensen vid upprepade administrering hos katter. Lokal epidemiologisk information och kattens levnadsvillkor bör beaktas. Det är också viktigt att ta bort källor till eventuell återinfektion, såsom loppor och möss

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur

Frekvent och återkommande användning av en viss klass av avmaskningsmedel kan leda till att parasitresistens mot denna klass uppstår.

Då tablettarna är smaksatta ska de förvaras på ett säkert ställe utom räckhåll för djur. Djur som har nedsatt kondition eller är kraftigt angripet kan uppvisa symptom såsom diarré, kräkning, förekomst av parasiter i avföring/kräkning eller nedsatt pälskvalitet. Dessa djur ska undersökas av veterinär innan administrering av det veterinärmedicinska läkemedlet. Använd till försvagade eller kraftigt angripna katter endast efter risk-/nyttabedömning av ansvarig veterinär.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur

Vid oavsiktligt intag uppsök genast läkare och visa bipacksedeln.

Av hygienskal bör personer som administrerar tablettarna direkt till katten eller som tillsätter dem i kattens mat tvätta sina händer efteråt.

Dräktighet och digivning:

Bör inte användas under dräktighet men kan användas under digivning.

Överdoser (symptom, akuta åtgärder, motgift):

Efter administrering av doser högre än 5 gånger den rekommenderade dosen observerades tecken på intolerans såsom kräkningar.

Andra försiktighetsåtgärder

Echinokockos utgör en risk för människor. Eftersom Echinokockos är en sjukdom som ska anmälas till

OIE, måste speciella riktlinjer för behandling och uppföljning följas och säkerhetsåtgärder för människa vidtas från relevant behörig myndighet.

För djur.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Fråga veterinären/apotekspersonalen hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

2022-10-30

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Förpackningsstorlekar:

Receptfria: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24

Receptbelagda: 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48, 50, 52, 56, 60, 64, 68, 70, 72, 76, 80, 84, 88, 92, 96, 98, 100, 104, 106, 108, 112, 116, 120, 128, 136, 140, 144, 150, 152, 160, 168, 176, 180, 184, 192, 200, 204, 206, 208, 216, 224, 232, 240, 248, 250, 280, 300, 500 eller 1 000 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.