

B. PAKNINGSVEDLEGG

PAKNINGSVEDLEGG

Drontal vet. 230 mg/20 mg filmdrasjerte tabletter til katt

1. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE SAMT PÅ TILVIRKER SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS DE ER FORSKJELLIGE

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
Frankrike

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

- KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH, Projensdorfer Str. 324, D-24106 Kiel, Tyskland
- Vetoquinol S.A., Magny-Vernois, 70200 Lure, Frankrike

2. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Drontal vet. 230 mg/20 mg tabletter, til katt

3. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER) OG HJELPESTOFF(ER)

1 tablett inneholder:

Virkestoffer: Pyrantelembonat 230 mg og prazikvantel 20 mg.

Hjelpestoffer: Maisstivelse, mikrokrystallinsk cellulose, polyvidon, magnesiumstearat, vannfri kolloidal silika, Opadry White TF 276U280002.

4. INDIKASJON(ER)

Drontal vet. er et legemiddel mot blandingsinfeksjon av rundorm (spolorm og hakeorm) og bendelorm hos katt.

5. KONTRAINDIKASJONER

Skal ikke brukes til katter yngre enn 6 uker.

6. BIVIRKNINGER

Spyttsekresjon, kvalme og oppkast, balanseforstyrrelser og desorientering forekommer i svært sjeldne tilfeller (færre enn 1 av 10 000 dyr, inkludert isolerte rapporter).

Disse reaksjonene er som regel milde, kortvarige og forsvinner av seg selv.

Symptomene fra magetarmkanalen kan også skyldes fremmedproteiner produsert av døende ormer.

Hvis du legger merke til noen bivirkninger eller andre virkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget, bør disse meldes til veterinær.

7. DYREART(ER) SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)

Katt

8. DOSERING FOR HVER DYREART, TILFØRSELSVEI OG -MÅTE

Normal engangsdose: 1 tablett pr. 4 kg kroppsvekt.
Drontal vet. tabletter kan gis katten direkte i munnen eller med fôret.

9. OPPLYSNINGER OM KORREKT BRUK

Tablettene kan deles. Hvis tabletter skal deles; legg den på hardt underlag med delestreken opp og trykk.

10. TILBAKEHOLDELSESTID

Ikke relevant

11. SPESIELLE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPPBEVARING

Oppbevares utilgjengelig for barn.
Bruk ikke dette veterinærpreparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på pakningen.

12. SPESIELLE ADVARSLER

Døde parasitter kommer ut med avføringen.

Spesielle forholdsregler for bruk til dyr:

Resistens hos parasitter overfor en gruppe legemidler som brukes mot innvollsorm (anthelmintika) kan oppstå etter hyppig og gjentatt bruk av ett av legemidlene i denne gruppen.

Drektighet og diegiving

Kan brukes under drektighet og diegiving.

Overdose (symptomer, førstehjelp, antidoter):

5 x anbefalt dose ble vel tolerert. Ved enda høyere doser er brekninger sett.

13. SPESIELLE FORHOLDSREGLER FOR HÅNDTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE

Spør på apoteket hvordan du skal kvitte deg med legemidler som ikke lenger brukes. Disse tiltakene er med på å beskytte miljøet.

14. DATO FOR SIST GODKJENTE PAKNINGSVEDLEGG

08.11.2024

15. YTTERLIGERE INFORMASJON

For ytterligere opplysninger om dette veterinærpreparatet bes henvendelser rettet til den lokale representant for innehaveren av markedsføringstillatelsen:

