

NAVODILO ZA UPORABO

Drontal cat filmsko obložene tablete za mačke

1. IME IN NASLOV IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM TER PROIZVAJALEC ZDRAVILA, ODGOVOREN ZA SPROŠČANJE SERIJ, ČE STA RAZLIČNA

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
Francija

Proizvajalca, odgovorna za sproščanje serij:

KVP Pharma und Veterinär Produkte GmbH
Projensdorfer Str. 324
24106 Kiel
Nemčija

ali

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
Francija

2. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Drontal cat filmsko obložene tablete za mačke

3. NAVEDBA UČINKOVIN(E) IN DRUGE(IH) SESTAVIN

Ena filmsko obložena tableta vsebuje:

Učinkovini:

pirantelijev embonat	230,0 mg (kar ustreza 80 mg pirantela)
prazikvantel	20,0 mg

4. INDIKACIJA(E)

Dehelmintizacija mačk.

Zdravljenje mešanih infestacij z glistami in trakuljami:

Gliste:

Askaridi - odrasli stadiji	–	<i>Toxocara cati</i> (syn. <i>mystax</i>)
Ankilostomidi- odrasli stadiji	–	<i>Ancylostoma tubaeforme</i>
	–	<i>Ancylostoma braziliense</i>

Trakulje:

	<i>Echinococcus multilocularis</i>
–	<i>Dipylidium caninum</i>
–	<i>Hydatigera (Taenia) taeniaeformis</i>
–	<i>Mesocestoides spp.</i>

Ker se infestacija s trakuljo pri mačkah ne pojavi pred tretjim tednom starosti, je zdravljenje z zdravilom Drontal Cat indicirano po tretjem tednu.

5. KONTRAINDIKACIJE

Zdravila Drontal cat ne uporabite v obdobju brejosti.
Ne uporabite pri mladičih, mlajših od 6 tednov.

6. NEŽELENI UČINKI

Izjemno redko se lahko pojavijo blage in prehodne prebavne motnje, kot so povečano slinjenje in/ali bruhanje, ter blage in prehodne nevrološke motnje, kot je ataksija.

7. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE

Mačke.

8. ODMERKI ZA POSAMEZNE ŽIVALSKÉ VRSTE TER POT(I) IN NAČIN UPORABE ZDRAVILA

Odmerek

5 mg prazikvantela in 57,5 mg pirantelijevega embonata (kar ustreza 20 mg pirantela) na kg telesne mase. To ustreza 1 tableti na 4 kg telesne mase.

<u>Telesna masa</u>	<u>Tablete</u>
<u>1,0–2,0 kg</u>	<u>½</u>
<u>2,1–4,0 kg</u>	<u>1</u>
<u>4,1–6,0 kg</u>	<u>1 ½</u>
<u>6,1–8,0 kg</u>	<u>2</u>

S tem zdravilom se ne sme zdraviti mladičev s telesno maso manjšo od 1 kg, ker ga pri njih ni mogoče pravilno odmeriti.

Način uporabe

Peroralna uporaba.

Tableto dajemo neposredno v usta ali skrito v mesu ali klobasi. Dietetični ukrepi niso potrebni.

Tablete so zarezane v dve polovici. Tablete vzamemo iz blistra neposredno pred uporabo. Vsako delno uporabljeno tableto moramo zavreči.

Čas uporabe

Enkratno zdravljenje.

9. NASVET O PRAVILNI UPORABI ZDRAVILA

Pri infestaciji z valjastimi črvi (askaridi) zlasti pri mladičih z enkratnim dajanjem zdravila zajedalcev ni mogoče popolnoma odpraviti, zato lahko tveganje za okužbo ljudi traja dalj časa. Zato je treba zdravljenje s primernim zdravilom proti glistam ponavljati vsakih 14 dni 2–3 tedne po odstavitvi.

10. KARENCA

Ni smiselna.

11. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Shranjujte pri temperaturi pod 25 °C.

Zaščitite pred svetlobo.

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, navedenega na ovojnini po EXP. Rok uporabnosti zdravila se nanaša na zadnji dan v navedenem mesecu.

12. POSEBNO(A) OPOZORILO(A)

Ne uporabljajte sočasno z zdravili, ki vsebujejo piperazin.

Zajedavci lahko razvijejo odpornost proti kateremu koli razredu antihelmintikov po pogosti ponavljajoči uporabi antihelmintikov istega razreda.

Antihelmintični učinki pirantela (spastična paraliza) in piperazina (živčno-mišična paraliza) se pri sočasni uporabi lahko izničijo. Osebe, ki dajejo tablete mačkam neposredno v gobec ali v hrano, si morajo iz higienskih razlogov po dajanju zdravila umiti roke.

13. POSEBNI VARNOSTNI UKREPI ZA ODSTRANJEVANJE NEPORABLJENEGA ZDRAVILA ALI ODPADNIH SNOVI, ČE OBSTAJAJO

Ne odvrzite zdravila v odpadno vodo ali med gospodinjske odpadke.

Glede odstranjevanja zdravil, ki jih ne uporabljate več, se posvetujte z veterinarjem. Ti ukrepi pomagajo varovati okolje.

14. DATUM ZADNJE ODOBRITVE NAVODIL ZA UPORABO

8.11.2024

15. DRUGE INFORMACIJE

Škatla z 2, 8, 24 ali 96 filmsko obloženimi tabletami v Al/PE-blister foliji. Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.

Za vse nadaljnje informacije o tem zdravilu se obrnite na imetnika dovoljenja za promet.