

B. NOTICE

NOTICE**Drontal Cat, comprimés enrobés pour chats****1. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
France

Fabricant responsable de la libération des lots :

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH
Projensdorfer Str. 324
D-24106 Kiel
Allemagne

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
France

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Drontal Cat, 230 mg + 20 mg comprimés enrobés pour chats.
Embonate de pyrantel - Praziquantel

3. LISTE DES SUBSTANCES ACTIVES ET AUTRES INGRÉDIENTS

Par comprimé :

Principes actifs :

Embonate de pyrantel	230 mg
Praziquantel	20 mg

4. INDICATIONS

Pour le traitement des infestations mixtes de nématodes et cestodes chez les chats causées par :

Spectre	Espèces parasitaires
Ascarides adultes	<i>Toxocara cati</i> (syn. <i>mystax</i>) <i>Toxascaris leonina</i>
Ankylostomes adultes	<i>Ancylostoma tubaeforme</i>
Cestodes	<i>Dipylidium caninum</i> <i>Hydatigera (Taenia) taeniaeformis</i>

<i>Echinococcus multilocularis</i>

Comme les infestations par cestodes n'apparaissent pas avant la troisième semaine de vie du chat, le traitement avec DRONTAL CAT n'est pas indiqué jusqu'à cet âge.

5. CONTRE-INDICATIONS

Aucune.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Dans de très rares cas, des troubles gastro-intestinaux légers et transitoires tels que salivation, vomissements et/ou diarrhée et des troubles neurologiques légers et transitoires tels que l'ataxie peuvent se manifester.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 animaux traités)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100 animaux traités)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000 animaux traités)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000 animaux traités)
- très rare (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés).

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a été pas efficace, veuillez en informer votre vétérinaire.

7. ESPÈCES CIBLES

Chat.

8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

DOSAGE

5 mg de praziquantel et 57,5 mg d'embonate de pyrantel par kg de poids corporel. Cela correspond à un comprimé par 4 kg de poids corporel.

MODE D'ADMINISTRATION

Administration orale.

Les comprimés peuvent être administrés tels quels ou dans une boulette de viande. Ils peuvent aussi être écrasés et mélangés à la nourriture. Des régimes diététiques ne sont pas nécessaires.

DURÉE DU TRAITEMENT

Administration unique.

En cas d'infestations par ascarides, surtout chez de jeunes animaux, on ne peut s'attendre à une élimination complète et donc le risque pour l'homme persiste. Des traitements répétés avec un intervalle de 14 jours doivent donc être appliqués à l'aide d'un moyen adapté contre les nématodes jusqu'à 2 à 3 semaines après le sevrage.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Pour s'assurer d'un dosage correct, le poids des animaux devra être déterminé aussi précisément que possible pour éviter un sous-dosage.

10. TEMPS D'ATTENTE

Pas d'application.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

À conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur l'étiquette après EXP:

La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

12. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

Précautions particulières pour chaque espèce cible :

Les puces servent d'hôtes intermédiaires pour l'un des ténias les plus commun – *Dipylidium caninum*. Une ré-infestation par des ténias peut se produire si aucun traitement des hôtes intermédiaires, tel que les puces, les souris, etc n'est mis en place.

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal :

Une résistance des parasites peut se développer à une classe donnée d'anthelminthiques après l'utilisation fréquente et répétée d'un anthelminthique de cette classe.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux :

Pour une bonne hygiène, les personnes qui administrent le comprimé directement à un chat ou le mélangent à la nourriture du chat, doivent se laver les mains après usage. En cas d'ingestion accidentelle, demandez conseil à un médecin et montrez-lui la notice.

Autres précautions :

Etant donné que le médicament vétérinaire contient du praziquantel, il est efficace contre *Echinococcus* spp., qui n'est pas présent dans tous les pays de l'Union Européenne mais qui devient de plus en plus fréquent dans certains pays. L'échinococcose présente un risque pour l'homme. L'échinococcose est une maladie à déclaration obligatoire à l'Organisation Mondiale de la Santé Animale (OIE). Des protocoles spécifiques en termes de traitement, de suivi, et de protection des personnes, peuvent être obtenus auprès de l'autorité compétente.

Gestation :

En attendant des études réalisées avec cette combinaison, l'utilisation du médicament vétérinaire pendant la gestation est déconseillée.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

Ne pas administrer simultanément avec un autre anthelminthique contenant la substance active pipérazine.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes) :

L'administration de plus de 5 fois la dose prescrite, ne présente aucun symptôme.

En cas de surdosages plus élevés, des vomissements sont les premiers symptômes qui se manifestent. Cela provient des résultats d'études de toxicité aiguës, réalisées avec les composantes actives individuelles.

13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

Septembre 2025

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

BE-V179295

Boîtes de 1 à 12 blisters d'aluminium-polyéthylène contenant 2 ou 8 comprimés.

Les boîtes de 24 comprimés comprennent 12 enveloppes en carton et 12 notices.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Délivrance libre.