

B. NOTICE

NOTICE

1. Nom du médicament vétérinaire

Dronspot 30 mg/7,5 mg solution pour spot-on pour chats de petite taille
 Dronspot 60 mg/15 mg solution pour spot-on pour chats de taille moyenne
 Dronspot 96 mg/24 mg solution pour spot-on pour chats de grande taille

2. Composition

Chaque pipette contient:

	Substances actives:		Excipient:
Dose unitaire	Emodepside	Praziquantel	Butylhydroxyanisole (E320)
0,35 ml	7,5 mg	30 mg	1,89 mg
0,70 ml	15 mg	60 mg	3,78 mg
1,12 ml	24 mg	96 mg	6,05 mg

Solution limpide jaune à marron.

3. Espèces cibles

Chats.

4. Indications d'utilisation

Pour le traitement des infections parasitaires mixtes chez les chats causées par les vers ronds et les vers plats des espèces suivantes:

Vers ronds (nématodes)

Toxocara cati (stade adulte mature, stade adulte immature et stades larvaires L3 et L4)

Toxocara cati (stade larvaire L3) – traitement des femelles en fin de gestation en prévention de la transmission à la portée via l'allaitement.

Toxascaris leonina (stade adulte mature, stade adulte immature et stade larvaire L4)

Ancylostoma tubaeforme (stade adulte mature, stade adulte immature et stade larvaire L4)

Vers plats (cestodes)

Dipylidium caninum (stade adulte mature et stade adulte immature)

Taenia taeniaeformis (stade adulte)

Echinococcus multilocularis (stade adulte)

5. Contre-indications

Ne pas utiliser chez les chatons de moins de 8 semaines ou pesant moins de 0,5 kg.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux substances actives ou à l'un des excipients.

6. Mises en garde particulières

Mises en garde particulières:

Un shampoing ou une immersion de l'animal dans l'eau directement après le traitement peut réduire l'efficacité du médicament vétérinaire. Les chats traités ne peuvent donc pas être baignés tant que la

solution n'a pas complètement séché.

Un parasite peut développer une résistance à une classe particulière d'anthelminthiques, quelle qu'elle soit, en cas d'usage fréquent et répété d'un anthelminthique de cette classe.

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles:

Appliquer uniquement à la surface de la peau et sur une peau intacte. Ne pas administrer par voie orale ou parentérale. Éviter que le chat traité ou les autres chats du foyer lèchent le site d'application tant qu'il est humide.

Le médicament vétérinaire ne doit pas être administré à des animaux malades ou affaiblis, L'expérience d'utilisation chez de tels animaux étant limitée.

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

Ce médicament vétérinaire peut être irritant pour la peau et les yeux.

Veillez à ce que le contenu de la pipette n'entre pas en contact avec la peau, les yeux et la bouche, y compris par contact entre les mains et la bouche ou les yeux.

Évitez tout contact direct avec la zone d'application tant qu'elle est humide. Tenez les enfants éloignés des animaux traités durant cette période.

En cas de contact accidentel avec la peau ou les yeux, lavez immédiatement la peau à l'eau et au savon.

Rincez abondamment les yeux à l'eau claire.

Les personnes présentant une hypersensibilité connue au praziquantel doivent éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.

Si les symptômes cutanés ou oculaires persistent, ou en cas d'ingestion accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

Tout contact étroit et prolongé entre des enfants et les chats traités doit être évité (en veillant par exemple à ce qu'ils ne dorment pas ensemble) pendant les 24 heures qui suivent l'application du médicament vétérinaire.

Évitez de fumer, boire ou manger pendant l'application.

Lavez-vous les mains après l'application.

L'échinococcose représente un danger pour l'homme. L'échinococcose est une maladie à déclaration obligatoire à l'OIE; les instructions spécifiques de traitement, de suivi et de protection des personnes doivent être obtenues auprès des autorités compétentes.

Autres précautions:

Le solvant contenu dans ce médicament vétérinaire peut tacher certains matériaux, comme le cuir, le tissu, le plastique et les surfaces finies. Attendez que le site d'application soit sec avant de permettre à l'animal d'entrer en contact avec de tels matériaux.

Gestation et lactation:

Ce médicament vétérinaire peut être utilisé au cours de la gestation et de la lactation. Voir également la section « Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration ».

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions:

L'émodepside est un substrat de la glycoprotéine P. Des traitements médicamenteux simultanés avec d'autres substrats/inhibiteurs de la glycoprotéine P (par exemple, ivermectine et autres lactones macrocycliques antiparasitaires, érythromycine, prednisolone et ciclosporine) pourraient occasionner des interactions médicamenteuses pharmacocinétiques. Les conséquences cliniques potentielles de telles interactions n'ont pas été évaluées. Si votre chat reçoit déjà d'autres médicaments, quels qu'ils soient, veuillez consulter votre vétérinaire avant d'appliquer ce médicament vétérinaire.

De même, veuillez informer votre vétérinaire que vous utilisez ce médicament vétérinaire s'il envisage de prescrire ou d'administrer des médicaments à votre chat.

Surdosage:

Salivation, vomissement et tremblement ont été observés de façon occasionnelle après application de doses du médicament vétérinaire allant jusqu'à 10 fois la dose recommandée chez des chats adultes et jusqu'à 5 fois la dose recommandée chez des chatons. Ces symptômes résulteraient du léchage du site d'application par le chat. Les symptômes étaient totalement réversibles.
Il n'y a pas d'antidote connu.

Incompatibilités majeures:

Aucune connue.

7. Effets indésirables

Chats:

Très rare (< 1 animal/10 000 animaux traités, y compris les cas isolés):

Trouble neurologique (ataxie [démarche instable], tremblement)^{1,2,3}

Hypersalivation (bave)³, vomissement³, diarrhée³

Alopécie (perte de poils) au site d'application², démangeaison au site d'application, inflammation au site d'application

Trouble comportemental (p. ex. hyperactivité, anxiété, vocalisation)

Anorexie, léthargie

¹ Léger.

² Transitoire.

³ Ces signes seraient dus au léchage du site d'application par le chat immédiatement après l'application.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou à son représentant local en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification:
www.notifieruneeffetindesirable-animaux.be/ ou mail : adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be

8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

Spot-on pour application externe sur la peau.

Posologie et calendrier de traitement

Le chat doit être pesé avec précision avant le traitement pour veiller à utiliser une pipette de taille correcte.

Les doses minimales recommandées sont de 3 mg d'émodepside/kg de poids vif et 12 mg de praziquantel/kg de poids vif, soit 0,14 ml de médicament vétérinaire/kg de poids vif.

Poids vif du chat (kg)	Taille de pipette à utiliser	Volume (ml)	Émodepside (mg/kg pv)	Praziquantel (mg/kg pv)
≥□0,5 à 2,5	Dronspot pour chats de petite taille	0,35 (1 pipette)	3 à 15	12 à 60
> 2,5 à 5	Dronspot pour chats de taille moyenne	0,70 (1 pipette)	3 à 6	12 à 24

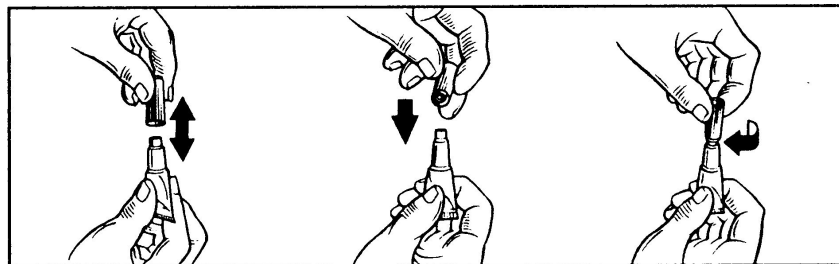
> 5 à 8	Dronspot pour chats de grande taille	1,12 (1 pipette)	3 à 4,8	12 à 19,2
> 8	Utiliser une combinaison appropriée de pipettes.			

Pour le traitement des vers ronds et des vers plats, une seule administration par traitement est efficace.

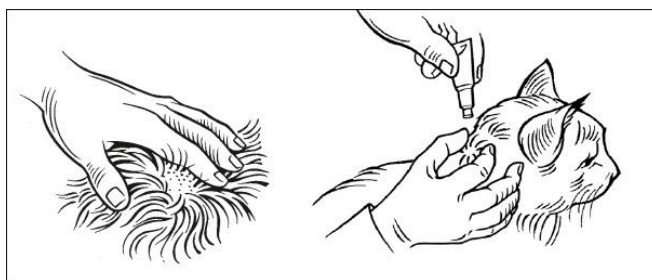
Pour le traitement des reines afin de prévenir la transmission de *Toxocara cati* (stade larvaire L3) à la progéniture par le lait, une seule administration par traitement environ sept jours avant la date prévue de mise bas est efficace.

9. Indications nécessaires à une administration correcte

Sortir une pipette de l'emballage. Tenir la pipette en position verticale, capuchon vers le haut, dévisser le capuchon pour le retirer et utiliser l'extrémité opposée du capuchon pour perforez l'opercule.



Écarter les poils dans la nuque du chat, à la base du crâne, de façon à voir la peau. Placer l'extrémité de la pipette sur la peau et presser fermement plusieurs fois pour en vider le contenu directement sur la peau. L'application à la base du crâne réduira au minimum le risque que le chat élimine le médicament vétérinaire par léchage. Appliquer uniquement à la surface de la peau et sur une peau intacte.



10. Temps d'attente

Sans objet.

11. Précautions particulières de conservation

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

À conserver dans l'emballage d'origine de façon à protéger le produit de l'humidité. À conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette et sur la boîte après Exp. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

12. Précautions particulières d'élimination

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Le médicament vétérinaire ne doit pas être déversé dans les cours d'eau, car l'émodespide pourrait mettre les poissons et autres organismes aquatiques en danger.

Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

Demandez à votre vétérinaire ou à votre pharmacien comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin.

13. Classification des médicaments vétérinaires

Médicament vétérinaire non soumis à ordonnance.

14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations

BE-V543120 (Dronspot 30 mg / 7,5 mg)

BE-V543137 (Dronspot 60 mg / 15 mg)

BE-V543146 (Dronspot 96 mg / 24 mg)

Pipettes blanches en polypropylène munies d'un capuchon dans des plaquettes thermoformées en aluminium.

Plaquettes thermoformées dans une boîte en carton contenant 1, 2 ou 20 pipettes unidoses (0,35 ml par pipette).

Plaquettes thermoformées dans une boîte en carton contenant 1, 2 ou 20 pipettes unidoses (0,70 ml par pipette).

Plaquettes thermoformées dans une boîte en carton contenant 1, 2 ou 20 pipettes unidoses (1,12 ml par pipette).

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois

Janvier 2026

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la [base de données de l'Union sur les médicaments](#) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Coordonnées

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

24106 Kiel

Allemagne

VETOQUINOL BIOWET Sp. z o.o.

Żwirowa 140

66-400 Gorzów Wlkp.

Pologne

Représentants locaux et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés:

Vetoquinol NV/SA

Galileilaan 11/401

2845 Niel

Belgique

Tél: +32 3 877 44 34