

PAKNINGSVEDLEGG

1. Veterinærpreparatets navn

Droncit vet. 50 mg tabletter til hund og katt

2. Innholdsstoffer

1 tablett inneholder:

Virkestoff

Prazikvantel 50 mg

3. Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Hund og katt.

4. Indikasjoner for bruk

Bendelorm hos hund og katt.

5. Kontraindikasjoner

Ingen.

6. Særlige advarsler

Drektighet og diegiving:

Droncit vet. kan gis til drektige og diegivende dyr.

Overdosering:

Brekninger kan forekomme.

7. Bivirkninger

Katt

Svært sjeldne (< 1 dyr / 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter):	Oppkast, diaré, sikling og anoreksi
--	-------------------------------------

Hund

Svært sjeldne (< 1 dyr / 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter):	Oppkast, diaré og letargi
--	---------------------------

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det muliggjør kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at preparatet ikke har virket, vennligst kontakt, i første omgang, din veterinær for rapportering av bivirkningen. Du kan også rapportere om enhver bivirkning til innehaveren av markedsføringstillatelsen ved hjelp av kontaktinformasjonen på slutten av dette pakningsvedlegget, eller via det nasjonale rapporteringssystemet ditt, se informasjon på nettsiden til Statens legemiddelverk www.legemiddelverket.no/bivirkningsmelding-vet.

8. Dosering for hver mållart, tilførselsvei(er) og tilførselsmåte

Normaldose (som engangsdose):
5 mg/kg kroppsvekt.

Vekt	Antall tabletter
<5 kg	½
5-10 kg	1
11-20 kg	2
21-30 kg	3
31-40 kg	4

Vær oppmerksom på at veterinæren kan ha forskrevet legemidlet til annen bruk og/eller med en annen dosering enn angitt i dette pakningsvedlegget. Følg alltid veterinærens anvisning som står på etiketten fra apoteket. Ved ny infisering med bendelorm gjentas behandlingen. Hvis dosen økes til 40 mg/kg kroppsvekt (8 x normaldose), dvs. 8 tabletter pr. 10 kg oppnås tilfredsstillende virkning også på samtlige stadier av arten *Diphyllbothrium* (etter inntak av ferskvannsfisk). Én behandling er tilstrekkelig. Droncit vet. 50 mg kan gis direkte eller blandes i fôret.

9. Opplysninger om korrekt bruk

Ikke relevant.

10. Tilbakeholdelsestider

Ikke relevant.

11. Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Dette preparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

Bruk ikke dette preparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på esken.

12. Avfallshåndtering

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og egnede nasjonale innsamlingssystemer. Disse tiltakene skal bidra til å beskytte miljøet.

Spør veterinæren hvordan du skal kvitte deg med preparater som ikke lenger er nødvendig. Disse tiltakene er med på å beskytte miljøet.

13. Reseptstatus

Preparat underlagt reseptplikt.

14. Markedsføringstillatelsesnumre og pakningsstørrelser

MTnr.: 6378

Blisterpakning med 2, 20, 24, 48 eller 104 tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

15. Dato for siste oppdatering av pakningsvedlegget

11.08.2023

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformasjon

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

Lokal representant og kontaktinformasjon for å rapportere mistenkte bivirkninger:

VetPharma A/S
Ravnsborgveien 31
1395 Hvalstad
+47 66 98 60 40
post@vetpharma.no