

## PAKKAUSSELOSTE

### 1. Eläinlääkkeen nimi

Droncit vet. 50 mg tabletit

### 2. Koostumus

Yksi tabletti sisältää:

#### **Vaikuttava aine:**

Pratsikvanteeli 50 mg

Valkoinen, pyöreä jakourteellinen tabletti.

### 3. Kohde-eläinlajit

Kissa ja koira.

### 4. Käyttöaiheet

Heisimatojen häätö.

### 5. Vasta-aiheet

Ei ole.

### 6. Erityisvaroitukset

Ei ole.

#### Tiineys ja laktaatio:

Valmistetta voidaan käyttää tiineyden ja laktaation aikana.

#### Yliannostus:

Yliannostuksen oireet: Valmiste voi aiheuttaa pahoinvointia.

### 7. Haittatapahtumat

Kissa:

Hyvin harvinainen (< 1 eläin 10 000 hoidetusta eläimestä, yksittäiset ilmoitukset mukaan luettuina):	Oksentelu, ripuli, lisääntynyt syljeneritys ja laihtuminen
--	--

Koira:

Hyvin harvinainen (< 1 eläin 10 000 hoidetusta eläimestä, yksittäiset ilmoitukset mukaan luettuina):	Oksentelu, ripuli ja uupumus
--	------------------------------

Haittatapahtumista ilmoittaminen on tärkeää. Se mahdollistaa eläinlääkkeen turvallisuuden jatkuvan seurannan. Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, tai olet sitä mieltä, että lääke ei ole tehonnut, ilmoita ensisijaisesti asiasta eläinlääkärillesi. Voit ilmoittaa kaikista haittavaikutuksista myös myyntiluvan haltijalle tai myyntiluvan haltijan paikalliselle edustajalle käyttämällä tämän pakkausselosteen lopussa olevia yhteystietoja tai kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta:

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

www-sivusto: [www.fimea.fi/elainlaakkeet](http://www.fimea.fi/elainlaakkeet)

## 8. Annostus, antoreitit ja antotavat kohde-eläinlajeittain

Muut heisimadot kuin leveä heisimato (normaali annos): Kerta-annos 5 mg/kg (1 tabletti/10 kg).

Annostaulukko:

Eläimen paino	Tablettien lukumäärä
< 5 kg	½
5–10 kg	1
11–20 kg	2
21–30 kg	3
31–40 kg	4
41–50 kg	5
51–60 kg	6

Leveä heisimato (*Diphyllobothrium latum*): Kerta-annos 40 mg/kg (8 tablettia/10 kg). Tätä loista saattaa esiintyä raa'assa järvikalassa.

Jos eläinlääkäri on määrännyt yllä olevasta poikkeavan annoksen, noudatetaan eläinlääkäriin ohjetta.

Lääkitys uusitaan, jos eläin saa uuden heisimatotartunnan.

Droncit vet. annetaan suoraan eläimen suuhun tai sekoitetaan pieneen määrään ruokaa.

## 9. Annostusohjeet

Ei erityisohjeita.

## 10. Varoajat

Ei oleellinen.

## 11. Säilytystä koskevat erityiset varotoimet

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Ei erityisiä säilytysohjeita.

Älä käytä tätä eläinlääkettä viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu läpipainopakkauksessa ja pahvikotelossa merkinnän Exp. jälkeen. Viimeisellä käyttöpäivämäärällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää.

## **12. Erityiset varotoimet hävittämiseksi**

Lääkkeitä ei saa kaataa viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana.

Eläinlääkkeiden tai niiden käytöstä syntyvien jätemateriaalien hävittämisessä käytetään paikallisia palauttamisjärjestelyjä sekä kyseessä olevaan eläinlääkkeeseen sovellettavia kansallisia keräysjärjestelmiä. Näiden toimenpiteiden avulla voidaan suojella ympäristöä.

Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä eläinlääkäriltäsi tai apteekista.

## **13. Eläinlääkkeiden luokittelu**

Eläinlääkemääräys vaaditaan lukuun ottamatta tiettyjä pakkauskokoja.

## **14. Myyntilupien numerot ja pakkauskoot**

MTnr: 8682

### Pakkauskoot:

Pahvikotelo, jossa on 1 x 2 tabletin läpipainopakkaus, 2 x 10 tabletin läpipainopakkausta, 3 x 8 tabletin läpipainopakkausta, 6 x 8 tabletin läpipainopakkausta tai 13 x 8 tabletin läpipainopakkausta.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

## **15. Päivämäärä, jolloin pakkausselostetta on viimeksi tarkistettu**

02.07.2024

Tätä eläinlääkettä koskevaa yksityiskohtaista tietoa on saatavilla unionin valmistetietokannassa (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Yhteystiedot**

### Myyntiluvan haltija:

Vetoquinol S.A.

Magny-Vernois

70200 Lure

Ranska

### Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

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

Vetoquinol S.A.  
Magny-Vernois  
70200 Lure  
Ranska

Paikalliset edustajat ja yhteystiedot epäillyistä haittatapahtumista ilmoittamista varten:  
ORION PHARMA Eläinlääkkeet  
PL 425, 20101 Turku  
Puh: 010 4261

## BIPACKSEDEL

### 1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Droncit vet. 50 mg tabletter

### 2. Sammansättning

En tablett innehåller:

#### Aktiv substans:

Prazikvantel 50 mg

Vit, rund tablett med brytskåra.

### 3. Djurslag

Katt och hund.

### 4. Användningsområden

Behandling av bandmask.

### 5. Kontraindikationer

Inga.

### 6. Särskilda varningar

Inga.

#### Dräktighet och digivning:

Kan administreras under dräktighet och digivning.

#### Överdoserings:

Symtom på överdosering: Kräkningar kan förekomma.

### 7. Biverkningar

Katt:

Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):	Kräkning, diarré, ökad salivutsöndring och avmagring
--	--

Hund:

Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):	Kräkning, diarré och trötthet
--	-------------------------------

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem.

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea  
webbplats: <https://www.fimea.fi/sv/veterinar>

## 8. Dosering för varje djurslag, administreringsätt och administreringsväg(ar)

Normaldos mot bandmask utom *Diphyllobotrium*: engångsdos 5 mg/kg (en tablett/10 kg).

Doseringstabell:

Djurets vikt	Antal tabletter
< 5 kg	½
5–10 kg	1
11–20 kg	2
21–30 kg	3
31–40 kg	4
41–50 kg	5
51–60 kg	6

*Diphyllobotrium*: engångsdos 40 mg/kg (8 tabletter/10 kg). Denna parasit kan finnas i rå insjöfisk.

Om veterinären har ordinerat en annan dos, bör veterinärens anvisning följas.

Om djuret smittas på nytt, upprepas behandlingen.

Droncit vet. kan ges direkt eller inblandat i fodret.

## 9. Råd om korrekt administrering

Inga speciella åtgärder behöver iakttas.

## 10. Karenstider

Ej relevant.

### **11. Särskilda förvaringsanvisningar**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på blistret och kartongen efter Exp. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

### **12. Särskilda anvisningar för destruktion**

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinär eller apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

### **13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet**

Receptbelagt läkemedel förutom vissa förpackningsstorlekar.

### **14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar**

MTnr: 8682

#### Förpackningsstorlekar:

Kartong innehållande 1 x 2 tabletter i blister, 2 x 10 tabletter i blister, 3 x 8 tabletter i blister, 6 x 8 tabletter i blister eller 13 x 8 tabletter i blister.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

### **15. Datum då bipacksedeln senast ändrades**

02.07.2024

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

### **16. Kontaktuppgifter**

#### Innehavare av godkännande för försäljning:

Vetoquinol S.A.  
Magny-Vernois  
70200 Lure  
Frankrike

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsats:

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

Vetoquinol S.A.  
Magny-Vernois  
70200 Lure  
Frankrike

Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

ORION PHARMA Eläinlääkkeit  
PB 425, 20101 Åbo  
Tel: 010 4261