

## PAKKAUSSELOSTE

Drontal vet. 230 mg/20 mg tabletti, kalvopäällysteinen

### 1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLA, JOS ERI

Myyntiluvan haltija:

Vetoquinol S.A.  
Magny-Vernois  
70200 Lure  
Ranska

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistajat:

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

Vetoquinol S.A.  
Magny-Vernois  
70200 Lure  
Ranska

### 2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Drontal vet. 230 mg/20 mg tabletti, kalvopäällysteinen

### 3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

Yksi tabletti sisältää:

Vaikuttavat aineet: Pyranteeliembonaatti 230 mg ja pratsikvanteli 20 mg.

Apuaineet: Maissitärkkelys, mikrokiteinen selluloosa, povidoni, magnesiumstearaatti, vedetön kolloidinen piidioksidi, Opadry, valkoinen TF 276U280002 .

### 4. KÄYTTÖAIHEET

Drontal vet. on kissojen matolääke pyörömatojen (suolinkaiset, hakamadot) ja heisimatojen häätöön.

### 5. VASTA-AIHEET

Ei saa käyttää alle 6 viikon ikäisillä kissanpennuilla.

### 6. HAITTAVAIKUTUKSET

Hyvin harvinainen (alle 1 / 10.000 eläintä, mukaan lukien yksittäiset ilmoitukset):  
kuolaaminen, pahoinvointi ja oksentelu sekä tasapainohäiriöt ja sekavuus.

Haittavaikutukset ovat tavallisesti lieviä, lyhytkestoisia ja itsestään ohimeneviä. Mahasuolikanavan oireet voivat johtua kuolevien matojen tuottamista vieraista proteiineista.

Jos havaitset vakavia vaikutuksia tai joitakin muita sellaisia vaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä selosteessa, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

## **7. KOHDE-ELÄINLAJIT**

Kissa

## **8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN**

Normaali annos (kerta-annos): 1 tabletti 4 elopainokiloa kohden. Tabletti voidaan jakaa. Tabletin jakaminen kahteen osaan: asetetaan tabletti kovalle alustalle jakouurre ylöspäin ja painetaan tablettia peukalolla. Eläinlääkärin annostusohjetta tulee kuitenkin aina noudattaa.

## **9. ANNOSTUSOHJEET**

Drontal vet. -tabletit annetaan kissalle sellaisenaan suun kautta tai ruokaan sekoitettuna.

## **10. VAROAIKA**

-

## **11. SÄILYTYSOLOSUHTEET**

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Ei saa käyttää pakkaukseen merkityn viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.

## **12. ERITYISVAROITUKSET**

Eläimiä koskevat erityiset varotoimet:

Parasiittiresistenssiä voi kehittyä mille tahansa loishäätölääkeryhmälle, jos tämän ryhmän lääkkeitä käytetään usein ja toistuvasti.

Tiineys ja imetys:

Voidaan käyttää tiineyden ja imetyksen aikana.

Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastalääkkeet):

Vasta viisinkertainen annostelu voi johtaa yliannostusoireisiin. Ensimmäinen odotettavissa oleva oire on oksentelu.

## **13. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI JÄTEMATERIAALIN HÄVITTÄMISEKSI**

Käyttämättä jäänyt valmiste toimitetaan hävitettäväksi apteekkiin tai ongelmajätelaitokselle.

## **14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY**

29.10.2024

## **15. MUUT TIEDOT**

Lisätietoja tästä eläinlääkevalmisteesta saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.

## BIPACKSEDEL FÖR

Drontal vet. 230 mg/20 mg filmdragerade tabletter

### 1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLIKA

Innehavare av godkännande för försäljning:

Vetoquinol S.A.  
Magny-Vernois  
70200 Lure  
Ranska

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts:

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

Vetoquinol S.A.  
Magny-Vernois  
70200 Lure  
Frankrike

### 2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Drontal vet. 230 mg/20 mg filmdragerade tabletter

### 3. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

1 tablett innehåller:

Aktiva innehållsämnen: Pyrantelmonat 230 mg och prazikvantel 20 mg.

Hjälpämnen: Majsstärkelse, mikrokristallin cellulosa, povidon, magnesiumstearat, vattenfri kolloidal kiseldioxid, Opadry vit TF 276U280002.

### 4. ANVÄNDNINGSSOMRÅDE

Drontal vet. är ett maskmedel som skall användas då katten är angripen av rundmask (spolmask, hakmask) och bandmask.

### 5. KONTRAINDIKATIONER

Skall inte användas till katter som är yngre än 6 veckor.

### 6. BIVERKNINGAR

Mycket ovanliga (färre än 1 djur av 10 000 djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade): dreglande, illamående och kräkningar samt jämviktsrubbnings och oredighet. Biverkningarna är vanligen lätta, kortvariga och övergående. Biverkningarna i mage och tarm kan bero på främmande proteiner som de döende maskarna producerar.

Om du observerar allvarliga biverkningar eller andra effekter som inte nämns i denna bipacksedel, tala om det för veterinären.

## **7. DJURSLAG**

Katt.

## **8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG**

Normaldos (engångsdos): 1 tablett/4 kg kroppsvikt. Tabletten är delbar. Om tabletten skall delas, lägg den på hårt underlag med mittskåran upp och tryck. Om Drontal vet. fås på recept skall veterinärens dosering alltid följas.

## **9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING**

Drontal vet. tabletter kan ges direkt i munnen eller blandas i maten.

## **10. KARENSTID**

Ej relevant.

## **11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.  
Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på förpackningen.

## **12. SÄRSKILD VARNINGAR**

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:

Parasiter (maskar) kan bli motståndskraftiga mot en viss klass av maskmedel vid ofta upprepade användningar av medel mot mask ur denna klass.

Dräktighet och digivning:

Kan användas under dräktighet och digivning.

Överdoserings (symptom, akuta åtgärder, motgift):

5 gånger rekommenderad dos har tolererats väl. Vid ännu högre doser har symptom på intolerans i form av kräkningar observerats.

**13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AVEJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL**

Fråga apotekspersonalen hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

För Finland: Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

**14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES**

29.10.2024

**15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR**

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning.