

INDLÆGSSEDDEL

Droncit Vet., 50 mg tabletter til hund og kat

Seneste indlægsseddel findes på www.indlaegsseddel.dk

1. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS FORSKELLIG HERFRA

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Bayer Animal Health GmbH
D-51368 Leverkusen
Tyskland

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

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

Repræsentant:

Bayer A/S
Animal Health
Arne Jacobsens Allé 13
2300 København S

2. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Droncit Vet., 50 mg tabletter til hund og kat
Praziquantel

3. ANGIVELSE AF DET AKTIVE STOF OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

1 tablet indeholder:

Aktivt stof:

Praziquantel 50 mg

Hjælpestoffer:

Laktose
Cellulose, mikrokrySTALLINSK
Polyvidon
Natriumlaurilsulfat
Magnesiumstearat
Silica, kolloid vandfri
Majsstivelse

4. INDIKATIONER

Mod bændelorm hos kat og hund.

5. KONTRAINDIKATIONER

Ingen.

6. BIVIRKNINGER

Ingen.

Hvis du bemærker alvorlige bivirkninger eller andre bivirkninger, som ikke er omtalt i denne indlægsseddel, bedes du kontakte din dyrlæge. Bivirkningerne kan dermed blive indberettet til Lægemiddelstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive bedre. Dyrets ejer kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen. Du finder skema og vejledning under Bivirkninger på Lægemiddelstyrelsens netsted. www.sst.dk

7. DYREARTER

Hund og kat.

8. DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJ(E)

Engangsdosis: 5 mg/kg legemsvægt, dvs. 1 tablet pr. 10 kg – se nedenstående doseringsskema.

<u>Legemsvægt</u>	<u>Antal tabletter</u>
< 5 kg	½
5 – 10 kg	1
11 – 20 kg	2
21 – 30 kg	3

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten

Hvis dyret smittes på ny, gentages behandlingen.

Ved behandling af Diphyllobothrium-infektion (efter indtagelse af rå ferskvandsfisk) øges dosen (engangsdosen) til 40 mg/kg legemsvægt, dvs. 8 tabletter pr. 10 kg. Droncit vet. 50 mg kan gives direkte eller blandes i fodret.

9 OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

Ingen.

10. TILBAGEHOLDELSESTID

Ikke relevant.

11. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn

Dette veterinærlægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på ydre emballage.

12. SÆRLIGE ADVARSLER

Drægtighed og diegivning

Kan anvendes.

Overdosis

Opkastning kan forekomme.

13. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT

Kontakt din dyrlæge vedrørende bortskaffelse af lægemidler, der ikke længere findes anvendelse for. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

14. DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDLEN

19.08.2016

15. ANDRE OPLYSNINGER

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Du bedes kontakte den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen, hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette lægemiddel.