

## INDLÆGSSEDDEL

### Drontal Vet., filmovertrukne tabletter, til kat

Seneste indlægsseddel findes på [www.indlaegsseddel.dk](http://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

Drontal vet. 230 mg/ 20 mg filmovertrukne tabletter.

#### 3. ANGIVELSE AF DE AKTIVE STOFFER OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

1 tablet indeholder:

Aktive stoffer: Pyrantelmonat 230 mg og Praziquantel 20 mg.

Hjælpestoffer: Majsstivelse; cellulose, mikrokrystallinsk; povidon; magnesiumstearat; silica, kolloid, vandfri; hypromellose; Macrogol 4000; titandioxid (E171).

#### 4. INDIKATIONER

Drontal vet. er et ormemediel, der skal bruges, når katten er angrebet af rundorm (spolorm og hageorm) og bændelorm.

#### 5. KONTRAINDIKATIONER

Må ikke anvendes til katte under 6 uger.

#### 6. BIVIRKNINGER

Meget sjælden (mindre end 1 dyr ud af 10.000 dyr, herunder isolerede rapporter):

Savlen, kvalme og opkast, samt balance forstyrrelser og desorientering. Disse reaktioner er som regel milde, kortvarige og forsvinder af sig selv.

Reaktioner fra mave-tarmkanalen kan skyldes fremmede proteiner som døende orme producerer.

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.lmst.dk](http://www.lmst.dk)

## **7. DYREARTER**

Kat.

## **8. DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVej**

Normaldosis (engangs-dosis): 1 tablet/4 kg legemsvægt. Tabletten er delbar.

Hvis tabletten skal deles, anbringes den på et hårdt underlag med delekærven opad, hvorefter man trykker på den.

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.

## **9. OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE**

Tabletten kan gives direkte i munden eller blandes i foderet.

## **10. TILBAGEHOLDELSESTID**

Ikke relevant.

## **11. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING**

Opbevares utilgængeligt for børn.

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

## **12. SÆRLIGE ADVARSLER**

Ormene udskilles med afføringen.

### Særlige forsigtighedsregler for dyret

Parasitær resistens overfor visse klasser af ormemidler kan opstå ved hyppig og gentagen anvendelse af ormemidler i disse klasser.

### Drægtighed og diegivning

Lægemidlet kan bruges under drægtighed og diegivning.

### Overdosis

5 gange den anbefalede dosis er blevet tolereret uden tegn på skade på kattene. Ved endnu højere doser kan der forekomme symptomer på intolerance i form af opkastning.

## **13. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE**

Kontakt apotekspersonalet 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**

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