

INDLÆGSSEDDEL

Drontal Vet., filmovertrukne tabletter, til 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:

VETOQUINOL S.A.

Magny-Vernois

70200 Lure, Frankrig

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

- Vetoquinol S.A., Magny-Vernois, 70200 Lure, Frankrig

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.

Hjælpstoffer: Majsstivelse; cellulose, mikrokrySTALLINSK; povidon; magnesiumstearat; silica, kolloid, vandfri; Opadry hvid TF 276U280002.

4. INDIKATIONER

Drontal vet. er et ormemiddel, 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.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et produkt. Kontakt i første omgang din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel, eller hvis du mener, at medicinen ikke har virket. Du kan også indberette bivirkninger til indehaveren af markedsføringstilladelsen eller den lokale repræsentant ved hjælp af kontaktoplysningerne sidst i denne indlægsseddel eller via det nationale bivirkningssystem:

Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
DK-2300 København S
Websted: www.meldenbivirkning.dk

7. DYREARTER

Kat.

8. DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVej

Normaldosis (engangsdosis): 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 ormemedler kan opstå ved hyppig og gentagen anvendelse af ormemedler 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

13. november 2024

15. ANDRE OPLYSNINGER

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