



DK) INDLÆGSSEDDEL

Profender 30mg / 7,5mg spot-on, opløsning til små katte
 Profender 60mg / 15mg spot-on, opløsning til mellemstore katte
 Profender 96mg / 24mg spot-on, opløsning til store katte
1. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADSELSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE
 Indehaver af markedsføringstilladelsen:
 Vetoquinol S.A., Magny-Vernois, 70200 Lure, Frankrig
 Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:
 KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH
 Projensdorfer Str. 324, 24106 Kiel, Tyskland
 VETOQUINOL BIOWET Sp. z o.o., Żwirowa 140, 66-400 Gorzów Wlkp., Polen
2. VETERINÆRLEGGEMIDLETS NAVN
 Profender 30mg / 7,5mg spot-on, opløsning til små katte
 Profender 60mg / 15mg spot-on, opløsning til mellemstore katte
 Profender 96mg / 24mg spot-on, opløsning til store katte

3. ANGIVELSE AF DE AKTIVE STOFFER OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

Aktive stoffer:
 1 ml Profender indeholder 21,4 mg emodepsid og 85,8 mg praziquantel.
 Hver enkelt dose (pipette) med Profender indeholder:

	Volumen	Emodepsid	Praziquantel
Profender til små katte (≤ 0,5 - 2,5 kg)	0,35 ml	7,5 mg	30 mg
Profender til mellemstore katte (> 2,5 - 5 kg)	0,70 ml	15 mg	60 mg
Profender til store katte (> 5 - 8 kg)	1,12 ml	24 mg	96 mg

Hjælpestoffer:
 Butylhydroxyanisol (E320, som antioxidant): 5,4 mg/ml
4. INDIKATIONER
 Til katte der har eller risikerer at få parasitære blodingsinfektioner forårsaget af følgende arter af rundorm, bædelorm og lungorm:
 Rundorm (Nematoder)
Toxocara cati (voksne, juveniler, L4 og L3)
Toxocara cati (L3 larver) – behandling af hunnkatte i den sidste del af drægtigheden for at forhindre overførsel til afkommet via mælken.
Toxascaris leonina (voksne, juveniler og L4)
Ancylostoma tubaeforme (voksne, juveniler og L4)
 Bændelorm (Cestoder)
Dipylidium caninum (voksne og juveniler)
Taenia taeniaeformis (voksne)
Echinococcus multilocularis (voksne)
 Lungorm
Aelurostrongylus abstrusus (voksne)

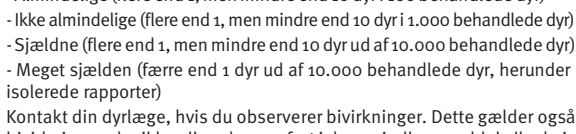
5. KONTRAINDIKATIONER

Bør ikke anvendes til killinger under 8 uger eller til killinger, som vejer mindre end 0,5 kg. Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for de aktive stoffer, eller over for et eller flere af hjælpestofferne.
6. BIVIRKNINGER
 Savlen og opkastning kan forekomme i meget sjældne tilfælde. Milde og forbigående neurologiske lidelser, såsom ataksi og tremor kan forekomme i meget sjældne tilfælde. Forekomsten af disse bivirkninger ser ud til at være forbundet med, om katten slukker sig på påføringsstedet lige efter behandling. Efter brug af Profender er der i meget sjældne tilfælde set forbigående hårmangel, kløe og/eller betændelse på påføringsstedet.
 Hyppiggheden af bivirkninger er defineret som:
 - Meget almindelig (flere end 1 ud af 10 behandlede dyr, der viser bivirkninger) i løbet af en behandling
 - Almindelige (flere end 1, men mindre end 10 dyr i 100 behandlede dyr)
 - Ikke almindelige (flere end 1, men mindre end 10 dyr i 1.000 behandlede dyr)
 - Sjældne (flere end 1, men mindre end 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr)
 - Meget sjældne (flere end 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder isolerede rapporter)

Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er nævnt i denne indlægsmeddel eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne.
7. DYREARTER
8. DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSMÅDE OG INDGIVELSESVÆJ
 Kun til brug på huden.
Dosis og behandlingsstabel
 Anbefalet minimumsdosis er 3 mg emodepsid/kg lgv og 12 mg praziquantel/kg lgv, hvilket svarer til 0,14 ml Profender /kg lgv.

Lægsgevægt for katte (kg)	Pipettestørrelsen, som skal bruges	Volumen (ml)	Emodepsid (mg/kg lgv)	Praziquantel (mg/kg lgv)
≥ 0,5 - 2,5	Profender til små katte	0,35 (1 pipette)	3 - 15	12 - 60
> 2,5 - 5	Profender til mellemstore katte	0,70 (1 pipette)	3 - 6	12 - 24
> 5 - 8	Profender til store katte	1,12 (1 pipette)	3 - 4,8	12 - 19,2
> 8	Brug en passende kombination af pipetter			

Til behandling af rundorm og bædelorm er en enkelt påføring pr. behandling et tilstrækkeligt. Til behandling af hunnkatte, for at forebygge overførsel af *Toxocara cati* (L3 larver) til afkommet via mælken, er en enkelt påføring pr. behandling, ca. syv dage før forventet fødsel, tilstrækkeligt. For lungorm *Aelurostrongylus abstrusus* er to behandlinger, administreret med to ugers mellemrum, tilstrækkeligt.
9. OPPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE
 Tag en pipette ud af pakningen. Hold pipetten opret, drej og træk hæften af og brug den modsatte ende af hæften til at bryde forsejlingen.



Del kattens pels i nakke regionen ved nedre del af kraniet, så huden bliver synlig. Placer spidsen af pipetten på huden og tryk fast adskillige gange for at tømme indholdet ud direkte til afkommet via mælken, er en enkelt påføring pr. behandling, ca. syv dage før forventet fødsel, tilstrækkeligt. For lungorm *Aelurostrongylus abstrusus* er to behandlinger, administreret med to ugers mellemrum, tilstrækkeligt.
9. OPPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE
 Tag en pipette ud af pakningen. Hold pipetten opret, drej og træk hæften af og brug den modsatte ende af hæften til at bryde forsejlingen.

Kun til brug på hudoverfladen og på uskadet hud.
10. TILBAGEHOLDELSESTIDER
 Ikke relevant
11. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING
 Opbevares utilgængeligt for børn. Opbevares i den originale pakning for at beskytte mod fugt. Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på etiketten og æsken efter EXP. Udløbsdatoen refererer til den sidste dag i den pågældende måned.
12. SÆRLIGE ADVARSLER
 Særlige advarsler for hver dyreart:
 Virkningen af præparatet kan reduceres, hvis dyret vaskes eller neddypes i vand lige efter behandlingen. Behandlede dyr bør derfor ikke bades før opløsningen er tørret.
 Efter hyppig, gentagen brug er områder af en bestemt gruppe kan resistens hos parasitten udvikles over denne periode.
 Særlige forholdsregler til brug hos dyr:
 Kun til brug på hudoverfladen og på uskadet hud. Må ikke gives oralt eller parenteralt. Undgå at den behandlede kat eller andre katte i huset slukker på påføringsstedet, mens det er vådt.

Der er begrænset erfaring med brug af præparatet til syge og svækkede dyr, derfor må det kun anvendes til sådanne dyr efter en risikobenefit vurdering. Særlige forholdsregler der skal træffes af personer, der administrerer lægemidlet til dyr:
 Spis, drik og ryg ikke under påføringen.
 Undgå direkte kontakt med påføringsstedet, mens det er vådt. Hold børn væk fra behandlede dyr i denne periode. Vask hænder efter brugen.
 Ved spild af præparatet på huden afvaskes denne straks med sæbe og vand.
 Hvis præparatet kommer i øjnene ved et uheld, skylles de grundigt med vand. Søg straks lægehjælp og vis indlægseddelen til lægen, hvis hud- eller øjenirritationer varer ved, eller hvis præparatet sluges ved et uheld.
 Børn bør ikke have langvarig tæt kontakt (f.eks. under søvn) med behandlede katte i de første 24 timer efter påføring af præparatet.
 Opløsningsmidlet i dette præparat kan give pletter på visse materialer såsom læder, tekstiler, plast og polerede overflader. Lad derfor behandlingsstedet tørre, inden der opstår mulighed for kontakt med sådanne materialer.
 Echinococcosis udgør en fare for mennesker. Da Echinococcosis er en sygdom der skal anmeldes til sundhedsmyndighederne, skal særlige retningslinjer for behandling og opfølgning efterkommes, og sikkerhedsforanstaltninger for mennesker skal skaffes fra de relevante myndigheder.
 Drægtighed og laktation:
 Kan anvendes under drægtighed og laktation.
 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:
 Emodepsid er et substrat for P-glycoprotein. Samtidig behandling med andre lægemidler, der er P-glycoprotein substrater/hæmmere (f.eks. ivermectin og andre antiparasitære makrocycliske laktoner, erythromycin, prednisolon og ciclosporin) kan forårsage farmakokinetiske lægemiddelinteraktioner. Eventuelle kliniske konsekvenser af sådanne interaktioner er ikke undersøgt.
 Overdosering (symptomer, nødforanstaltninger, modgift):
 Blev fejlagtigt set på voksne katte efter brug af op til 10 gange anbefalet dosis og på killinger der blev behandlede med op til 5 gange anbefalet dosis. Symptomer syntes at være et resultat af at katten havde slikket påføringsstedet.
 Symptomerne var fuldstændig reversible. Ingen specifik modgift er kendt.
 Uforlideligheder:
 Ingen kendte.
13. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR BORTSKAFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT
 Profender må ikke udledes i vandløb, da emodepsid har vist skadelig virkning på organismer i vandet. Ikke anvendte veterinærlægemidler, samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinjer.
14. DATO FOR SENESTE GODKENDELSE AF INDLÆGSSEDLEN
 02/2025
 Yderligere information om dette veterinærlægemiddel er tilgængelig på Det Europæiske Lægemiddelagentur's hjemmeside (<http://www.ema.europa.eu>)
15. ANDRE OPPLYSNINGER
 Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

15. FYLIGSEDILL

Pangaa 30 mg / 7,5 mg blettunarláusn handa litlum köttum.
 Profender 60 mg / 15 mg blettunarláusn handa meðalstórum köttum.
 Profender 96 mg / 24 mg blettunarláusn handa stórum köttum.
1. HEITI OG HEIMILISFAR HANDHAFA MARKAÐSLEYFIS OG ÞESS FRAMLÉIÐANDA SEM BER ÁBYRÐ Á LOKASAMÞYKKT
 Markaðsleyfisheiti:
 Vetoquinol S.A., Magny-Vernois, 70200 Lure, Frankkland
 Framleiðandi sem ber ábyrð á lokasamþykkt:
 KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH
 Projensdorfer Str. 324, 24106 Kiel, Tyskland
 VETOQUINOL BIOWET Sp. z o.o., Żwirowa 140, 66-400 Gorzów Wlkp., Pólland
2. HEITI DÝRALYFS
 Profender 30 mg / 7,5 mg blettunarláusn handa litlum köttum.
 Profender 60 mg / 15 mg blettunarláusn handa meðalstórum köttum.
 Profender 96 mg / 24 mg blettunarláusn handa stórum köttum.
 Praziquantel / Emodepsid
3. VIRK INNIHALDSEFNI OG ÖNNUR INNIHALDSEFNI
 Virk innihaldsefni:
 5,4 mg/ml búiylíþýdroxýjánísól (E320, sem andoxunarefni).
 Hver stakskammut (pipetta) af Profender inniheldur:

	Volumen	Emodepsid	Praziquantel
Profender handa litlum köttum (≤ 0,5 - 2,5 kg)	0,35 ml	7,5 mg	30 mg
Profender handa meðalstórum köttum (> 2,5 - 5 kg)	0,70 ml	15 mg	60 mg
Profender handa stórum köttum (> 5 - 8 kg)	1,12 ml	24 mg	96 mg

Hjálparefni:
 5,4 mg/ml búiylíþýdroxýjánísól (E320, sem andoxunarefni).
4. AÐBENDINGAR
 Handa köttum sem eru með eða eru í hættu á að fá blandaðar snikjudyrasýkingar af völdum eftirlitanna tegunda spóluorma, bandorm og lungnaorm:
 Spóluormar (Nematoda)
Toxocara cati (fullbrokka fullórni, ófullbrokka fullórni, L4 og L3)
Toxocara cati (L3 lírfur) til meðferðar á læðum seint á meðgöngu til að fyrirbyggja smit til kettingna við mjólkurgjöf.
Toxascaris leonina (fullbrokka fullórni, ófullbrokka fullórni og L4)
Ancylostoma tubaeforme (fullbrokka fullórni, ófullbrokka fullórni og L4)
 Bandormar (Cestoda)
Dipylidium caninum (fullbrokka fullórni og ófullbrokka fullórni)
Taenia taeniaeformis (fullórni)
Echinococcus multilocularis (fullórni)
 Lungnaormar
Aelurostrongylus abstrusus (fullórni)
5. FRÁBENDINGAR
 Ekki má nota lyfið handa kettingum sem eru yngri en 8 vikna eða vegna innan við 0,5 kg. Gefið ekki dýrum sem hafa ofnaemi fyrir virku efnum eða einhverju hjálparefnaanna.
6. AUKAVERKANIR
 Órsjaldan geta aukin munnavntammyndun og uppköst komið fyrir. Órsjaldan geta komið fyrir væg og skammmvnt taugafræðileg einkenni svo sem ósamhæðar hreyfingar eða skjálfti. Talið er að þessi áhrif verji örfótt. Eftir meðferð með Profender hafa sést örfótt tilvik um tímabundið hárlós, kláða og/öðlu þögu þar sem lyfið er borið á.
 Tilni aukaverkana er skilgreind samkvæmt eftirfarandi:
 - mjög algengar (aukaverkanir koma fyrir hjá fleiri en 1 af hverjum 10 dýrum sem fá meðferð)
 - algengar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 100 dýrum sem fá meðferð)
 - sjaldgæfar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 1.000 dýrum sem fá meðferð)
 - mjög sjaldgæfar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 10.000 dýrum sem fá meðferð)
 - koma órsjaldan fyrir (koma fyrir hjá færri en 1 af hverjum 10.000 dýrum sem fá meðferð, þ.m.t. einstök tilvik)
 Gerið dýralækniviðvart ef varð verður einhverja aukaverkana, jafnvel aukaverkana sem ekki eru tilgreindar í fylgisedlinum eða ef svo virðist sem lyfið hafi ekki tiltekið áhrif.
7. DÝRATEGUND
 Kettir.
8. SKAMMTAR FYRIR HVERJA DÝRATEGUND, ÍKOMULEIÐIR) OG AÐFERÐ VIB LYFJAGJÖF
 Aðeins til útvertis notkunar.
 Skömmum og meðferðarættum:
 Ráðlagðir lágmarksskammtar eru emodepsid 3 mg/kg líkamspunga og praziquantel 12 mg/kg líkamspunga, sem jafngildir Profender 0,14 ml/kg líkamspunga.

Der er begrænset erfaring med brug af præparatet til syge og svækkede dyr, derfor må det kun anvendes til sådanne dyr efter en risikobenefit vurdering. Særlige forholdsregler der skal træffes af personer, der administrerer lægemidlet til dyr:
 Spis, drik og ryg ikke under påføringen.
 Undgå direkte kontakt med påføringsstedet, mens det er vådt. Hold børn væk fra behandlede dyr i denne periode. Vask hænder efter brugen.
 Ved spild af præparatet på huden afvaskes denne straks med sæbe og vand.
 Hvis præparatet kommer i øjnene ved et uheld, skylles de grundigt med vand. Søg straks lægehjælp og vis indlægseddelen til lægen, hvis hud- eller øjenirritationer varer ved, eller hvis præparatet sluges ved et uheld.
 Børn bør ikke have langvarig tæt kontakt (f.eks. under søvn) med behandlede katte i de første 24 timer efter påføring af præparatet.
 Opløsningsmidlet i dette præparat kan give pletter på visse materialer såsom læder, tekstiler, plast og polerede overflader. Lad derfor behandlingsstedet tørre, inden der opstår mulighed for kontakt med sådanne materialer.
 Echinococcosis udgør en fare for mennesker. Da Echinococcosis er en sygdom der skal anmeldes til sundhedsmyndighederne, skal særlige retningslinjer for behandling og opfølgning efterkommes, og sikkerhedsforanstaltninger for mennesker skal skaffes fra de relevante myndigheder.
 Drægtighed og laktation:
 Kan anvendes under drægtighed og laktation.
 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:
 Emodepsid er et substrat for P-glycoprotein. Samtidig behandling med andre lægemidler som er P-glycoprotein substrater/hæmmere (f.eks. ivermectin og andre antiparasitære makrocycliske laktoner, erythromycin, prednisolon og ciclosporin) kan forårsage farmakokinetiske lægemiddelinteraktioner. Mulige kliniske følger af sådanne interaktioner er ikke undersøgt.
 Overdosering (symptomer, førstehjælp, antidot):
 Spytsekresjon, oppkast og skjelving ble sett i enkelte tilfælde da præparatet ble administrert med inntil 10 ganger anbefalt dose til voksne katte og inntil 5 ganger anbefalt dose til kattunger. Disse symptomene ble antatt å være et resultat av at katten slikket påføringsstedet. Symptomene var fullstendig reversible. Det finnes ikke noe kjent spesifikt antidot.
 Uforlideligheter:
 Ingen kjente.
13. SPSIELLE FORHOLDSREGLER FOR HÅNTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE
 Vann og vassdrag må ikke kontamineres med Profender, da emodepsid har vist skadelig effekt på vannlevende organismer. Ubrukt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal kasseres i overensstemmelse med lokale krav.
14. DATO FOR SIST GODKJENT PAKNINGSVEDLEGG
 Detaljert informasjon om dette veterinærpreparat finnes på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (<http://www.ema.europa.eu/>).
15. YTTRELIGERE INFORMASJON
 Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

Der er begrænset erfaring med bruk av præparatet til syge og svækkede dyr, derfor må det kun anvendes til sådanne dyr efter en risikobenefit vurdering. Særlige forholdsregler der skal træffes af personer, der administrerer lægemidlet til dyr:
 Spis, drik og ryg ikke under påføringen.
 Undgå direkte kontakt med påføringsstedet, mens det er vådt. Hold børn væk fra behandlede dyr i denne periode. Vask hænder efter brugen.
 Ved spild af præparatet på huden afvaskes denne straks med sæbe og vand.
 Hvis præparatet kommer i øjnene ved et uheld, skylles de grundigt med vand. Søg straks lægehjælp og vis indlægseddelen til lægen, hvis hud- eller øjenirritationer varer ved, eller hvis præparatet sluges ved et uheld.
 Børn bør ikke have langvarig tæt kontakt (f.eks. under søvn) med behandlede katte i de første 24 timer efter påføring af præparatet.
 Opløsningsmidlet i dette præparat kan give pletter på visse materialer såsom læder, tekstiler, plast og polerede overflader. Lad derfor behandlingsstedet tørre, inden der opstår mulighed for kontakt med sådanne materialer.
 Echinococcosis udgør en fare for mennesker. Da Echinococcosis er en sygdom der skal anmeldes til sundhedsmyndighederne, skal særlige retningslinjer for behandling og opfølgning efterkommes, og sikkerhedsforanstaltninger for mennesker skal skaffes fra de relevante myndigheder.
 Drægtighed og laktation:
 Kan anvendes under drægtighed og laktation.
 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:
 Emodepsid er et substrat for P-glycoprotein. Samtidig behandling med andre lægemidler som er P-glycoprotein substrater/hæmmere (f.eks. ivermectin og andre antiparasitære makrocycliske laktoner, erythromycin, prednisolon og ciclosporin) kan forårsage farmakokinetiske lægemiddelinteraktioner. Mulige kliniske følger af sådanne interaktioner er ikke undersøgt.
 Overdosering (symptomer, førstehjælp, antidot):
 Spytsekresjon, oppkast og skjelving ble sett i enkelte tilfælde da præparatet ble administrert med inntil 10 ganger anbefalt dose til voksne katte og inntil 5 ganger anbefalt dose til kattunger. Disse symptomene ble antatt å være et resultat av at katten slikket påføringsstedet. Symptomene var fullstendig reversible. Det finnes ikke noe kjent spesifikt antidot.
 Uforlideligheter:
 Ingen kjente.
13. SPSIELLE FORHOLDSREGLER FOR HÅNTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE
 Vann og vassdrag må ikke kontamineres med Profender, da emodepsid har vist skadelig effekt på vannlevende organismer. Ubrukt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal kasseres i overensstemmelse med lokale krav.
14. DATO FOR SIST GODKJENT PAKNINGSVEDLEGG
 Detaljert informasjon om dette veterinærpreparat finnes på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (<http://www.ema.europa.eu/>).
15. YTTRELIGERE INFORMASJON
 Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

Der er begrænset erfaring med bruk av præparatet til syge og svækkede dyr, derfor må det kun anvendes til sådanne dyr efter en risikobenefit vurdering. Særlige forholdsregler der skal træffes af personer, der administrerer lægemidlet til dyr:
 Spis, drik og ryg ikke under påføringen.
 Undgå direkte kontakt med påføringsstedet, mens det er vådt. Hold børn væk fra behandlede dyr i denne periode. Vask hænder efter brugen.
 Ved spild af præparatet på huden afvaskes denne straks med sæbe og vand.
 Hvis præparatet kommer i øjnene ved et uheld, skylles de grundigt med vand. Søg straks lægehjælp og vis indlægseddelen til lægen, hvis hud- eller øjenirritationer varer ved, eller hvis præparatet sluges ved et uheld.
 Børn bør ikke have langvarig tæt kontakt (f.eks. under søvn) med behandlede katte i de første 24 timer efter påføring af præparatet.
 Opløsningsmidlet i dette præparat kan give pletter på visse materialer såsom læder, tekstiler, plast og polerede overflader. Lad derfor behandlingsstedet tørre, inden der opstår mulighed for kontakt med sådanne materialer.
 Echinococcosis udgør en fare for mennesker. Da Echinococcosis er en sygdom der skal anmeldes til sundhedsmyndighederne, skal særlige retningslinjer for behandling og opfølgning efterkommes, og sikkerhedsforanstaltninger for mennesker skal skaffes fra de relevante myndigheder.
 Drægtighed og laktation:
 Kan anvendes under drægtighed og laktation.
 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:
 Emodepsid er et substrat for P-glycoprotein. Samtidig behandling med andre lægemidler som er P-glycoprotein substrater/hæmmere (f.eks. ivermectin og andre antiparasitære makrocycliske laktoner, erythromycin, prednisolon og ciclosporin) kan forårsage farmakokinetiske lægemiddelinteraktioner. Mulige kliniske følger af sådanne interaktioner er ikke undersøgt.
 Overdosering (symptomer, førstehjælp, antidot):
 Spytsekresjon, oppkast og skjelving ble sett i enkelte tilfælde da præparatet ble administrert med inntil 10 ganger anbefalt dose til voksne katte og inntil 5 ganger anbefalt dose til kattunger. Disse symptomene ble antatt å være et resultat av at katten slikket påføringsstedet. Symptomene var fullstendig reversible. Det finnes ikke noe kjent spesifikt antidot.
 Uforlideligheter:
 Ingen kjente.
13. SPSIELLE FORHOLDSREGLER FOR HÅNTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE
 Vann og vassdrag må ikke kontamineres med Profender, da emodepsid har vist skadelig effekt på vannlevende organismer. Ubrukt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal kasseres i overensstemmelse med lokale krav.
14. DATO FOR SIST GODKJENT PAKNINGSVEDLEGG
 Detaljert informasjon om dette veterinærpreparat finnes på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (<http://www.ema.europa.eu/>).
15. YTTRELIGERE INFORMASJON
 Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

Der er begrænset erfaring med bruk av præparatet til syge og svækkede dyr, derfor må det kun anvendes til sådanne dyr efter en risikobenefit vurdering. Særlige forholdsregler der skal træffes af personer, der administrerer lægemidlet til dyr:
 Spis, drik og ryg ikke under påføringen.
 Undgå direkte kontakt med påføringsstedet, mens det er vådt. Hold børn væk fra behandlede dyr i denne periode. Vask hænder efter brugen.
 Ved spild af præparatet på huden afvaskes denne straks med sæbe og vand.
 Hvis præparatet kommer i øjnene ved et uheld, skylles de grundigt med vand. Søg straks lægehjælp og vis indlægseddelen til lægen, hvis hud- eller øjenirritationer varer ved, eller hvis præparatet sluges ved et uheld.
 Børn bør ikke have langvarig tæt kontakt (f.eks. under søvn) med behandlede katte i de første 24 timer efter påføring af præparatet.
 Opløsningsmidlet i dette præparat kan give pletter på visse materialer såsom læder, tekstiler, plast og polerede overflader. Lad derfor behandlingsstedet tørre, inden der opstår mulighed for kontakt med sådanne materialer.
 Echinococcosis udgør en fare for mennesker. Da Echinococcosis er en sygdom der skal anmeldes til sundhedsmyndighederne, skal særlige retningslinjer for behandling og opfølgning efterkommes, og sikkerhedsforanstaltninger for mennesker skal skaffes fra de relevante myndigheder.
 Drægtighed og laktation:
 Kan anvendes under drægtighed og laktation.
 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:
 Emodepsid er et substrat for P-glycoprotein. Samtidig behandling med andre lægemidler som er P-glycoprotein substrater/hæmmere (f.eks. ivermectin og andre antiparasitære makrocycliske laktoner, erythromycin, prednisolon og ciclosporin) kan forårsage farmakokinetiske lægemiddelinteraktioner. Mulige kliniske følger af sådanne interaktioner er ikke undersøgt.
 Overdosering (symptomer, førstehjælp, antidot):
 Spytsekresjon, oppkast og skjelving ble sett i enkelte tilfælde da præparatet ble administrert med inntil 10 ganger anbefalt dose til voksne katte og inntil 5 ganger anbefalt dose til kattunger. Disse symptomene ble antatt å være et resultat av at katten slikket påføringsstedet. Symptomene var fullstendig reversible. Det finnes ikke noe kjent spesifikt antidot.
 Uforlideligheter:
 Ingen kjente.
13. SPSIELLE FORHOLDSREGLER FOR HÅNTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE
 Vann og vassdrag må ikke kontamineres med Profender, da emodepsid har vist skadelig effekt på vannlevende organismer. Ubrukt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal kasseres i overensstemmelse med lokale krav.
14. DATO FOR SIST GODKJENT PAKNINGSVEDLEGG
 Detaljert informasjon om dette veterinærpreparat finnes på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (<http://www.ema.europa.eu/>).
15. YTTRELIGERE INFORMASJON
 Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

Der er begrænset erfaring med bruk av præparatet til syge og svækkede dyr, derfor må det kun anvendes til sådanne dyr efter en risikobenefit vurdering. Særlige forholdsregler der skal træffes af personer, der administrerer lægemidlet til dyr:
 Spis, drik og ryg ikke under påføringen.
 Undgå direkte kontakt med påføringsstedet, mens det er vådt. Hold børn væk fra behandlede dyr i denne periode. Vask hænder efter brugen.
 Ved spild af præparatet på huden afvaskes denne straks med sæbe og vand.
 Hvis præparatet kommer i øjnene ved et uheld, skylles de grundigt med vand. Søg straks lægehjælp og vis indlægseddelen til lægen, hvis hud- eller øjenirritationer varer ved, eller hvis præparatet sluges ved et uheld.
 Børn bør ikke have langvarig tæt kontakt (f.eks. under søvn) med behandlede katte i de første 24 timer efter påføring af præparatet.
 Opløsningsmidlet i dette præparat kan give pletter på visse materialer såsom læder, tekstiler, plast og polerede overflader. Lad derfor behandlingsstedet tørre, inden der opstår mulighed for kontakt med sådanne materialer.
 Echinococcosis udgør en fare for mennesker. Da Echinococcosis er en sygdom der skal anmeldes til sundhedsmyndighederne, skal særlige retningslinjer for behandling og opfølgning efterkommes, og sikkerhedsforanstaltninger for mennesker skal skaffes fra de relevante myndigheder.
 Drægtighed og laktation:
 Kan anvendes under drægtighed og laktation.
 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:
 Emodepsid er et substrat for P-glycoprotein. Samtidig behandling med andre lægemidler som er P-glycoprotein substrater/hæmmere (f.eks. ivermectin og andre antiparasitære makrocycliske laktoner, erythromycin, prednisolon og ciclosporin) kan forårsage farmakokinetiske lægemiddelinteraktioner. Mulige kliniske følger af sådanne interaktioner er ikke undersøgt.
 Overdosering (symptomer, førstehjælp, antidot):
 Spytsekresjon, oppkast og skjelving ble sett i enkelte tilfælde da præparatet ble administrert med inntil 10 ganger anbefalt dose til voksne katte og inntil 5 ganger anbefalt dose til kattunger. Disse symptomene ble antatt å være et resultat av at katten slikket påføringsstedet. Symptomene var fullstendig reversible. Det finnes ikke noe kjent spesifikt antidot.
 Uforlideligheter:
 Ingen kjente.
13. SPSIELLE FORHOLDSREGLER FOR HÅNTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE
 Vann og vassdrag må ikke kontamineres med Profender, da emodepsid har vist skadelig effekt på vannlevende organismer. Ubrukt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal kasseres i overensstemmelse med lokale krav.
14. DATO FOR SIST GODKJENT PAKNINGSVEDLEGG
 Detaljert informasjon om dette veterinærpreparat finnes på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (<http://www.ema.europa.eu/>).
15. YTTRELIGERE INFORMASJON
 Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

Der er begrænset erfaring med bruk av præparatet til syge og svækkede dyr, derfor må det kun anvendes til sådanne dyr efter en risikobenefit vurdering. Særlige forholdsregler der skal træffes af personer, der administrerer lægemidlet til dyr:
 Spis, drik og ryg ikke under påføringen.
 Undgå direkte kontakt med påføringsstedet, mens det er vådt. Hold børn væk fra behandlede dyr i denne periode. Vask hænder efter brugen.
 Ved spild af præparatet på huden afvaskes denne straks med sæbe og vand.
 Hvis præparatet kommer i øjnene ved et uheld, skylles de grundigt med vand. Søg straks lægehjælp og vis indlægseddelen til lægen, hvis hud- eller øjenirritationer varer ved, eller hvis præparatet sluges ved et uheld.
 Børn bør ikke have langvarig tæt kontakt (f.eks. under søvn) med behandlede katte i de første 24 timer efter påføring af præparatet.
 Opløsningsmidlet i dette præparat kan give pletter på visse materialer såsom læder, tekstiler, plast og polerede overflader. Lad derfor behandlingsstedet tørre, inden der opstår mulighed for kontakt med sådanne materialer.
 Echinococcosis udgør en fare for mennesker. Da Echinococcosis er en sygdom der skal anmeldes til sundhedsmyndighederne, skal særlige retningslinjer for behandling og opfølgning efterkommes, og sikkerhedsforanstaltninger for mennesker skal skaffes fra de relevante myndigheder.
 Drægtighed og laktation:
 Kan anvendes under drægtighed og laktation.
 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:
 Emodepsid er et substrat for P-glycoprotein. Samtidig behandling med andre lægemidler som er P-glycoprotein substrater/hæmmere (f.eks. ivermectin og andre antiparasitære makrocycliske laktoner, erythromycin, prednisolon og ciclosporin) kan forårsage farmakokinetiske lægemiddelinteraktioner. Mulige kliniske følger af sådanne interaktioner er ikke undersøgt.
 Overdosering (symptomer, førstehjælp, antidot):
 Spytsekresjon, oppkast og skjelving ble sett i enkelte tilfælde da præparatet ble administrert med inntil 10 ganger anbefalt dose til voksne katte og inntil 5 ganger anbefalt dose til kattunger. Disse symptomene ble antatt å være et resultat av at katten slikket påføringsstedet. Symptomene var fullstendig reversible. Det finnes ikke noe kjent spesifikt antidot.
 Uforlideligheter:
 Ingen kjente.
13. SPSIELLE FORHOLDSREGLER FOR HÅNTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE
 Vann og vassdrag må ikke kontamineres med Profender, da emodepsid har vist skadelig effekt på vannlevende organismer. Ubrukt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal kasseres i overensstemmelse med lokale krav.
14. DATO FOR SIST GODKJENT PAKNINGSVEDLEGG
 Detaljert informasjon om dette veterinærpreparat finnes på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (<http://www.ema.europa.eu/>).
15. YTTRELIGERE INFORMASJON
 Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

Der er begrænset erfaring med bruk av præparatet til syge og svækkede dyr, derfor må det kun anvendes til sådanne dyr efter en risikobenefit vurdering. Særlige forholdsregler der skal træffes af personer, der administrerer lægemidlet til dyr:
 Spis, drik og ryg ikke under påføringen.<