

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Droncit vet. 50 mg tabletter

2. Sammansättning

En tablett innehåller:

Aktiv substans:

Prazikvantel 50 mg

Vit, rund tablett med brytskåra.

3. Djurslag

Katt och hund.

4. Användningsområden

Behandling av bandmask.

5. Kontraindikationer

Inga.

6. Särskilda varningar

Inga.

Dräktighet och digivning:

Kan administreras under dräktighet och digivning.

Överdoserings:

Symtom på överdosering: Kräkningar kan förekomma.

7. Biverkningar

Katt:

Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):	Kräkning, diarré, ökad salivutsöndring och avmagring
---	--

Hund:

Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):	Kräkning, diarré och trötthet
---	-------------------------------

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem.

Läkemedelsverket, Box 26, 751 03 Uppsala
Webbplats: www.lakemedelsverket.se

8. Dosering för varje djurslag, administreringssätt och administreringsväg(ar)

Normaldos mot bandmask utom *Diphyllobotrium*: engångsdos 5 mg/kg (en tablett/10 kg).

Doseringstabell:

Djurets vikt	Antal tabletter
< 5 kg	½
5–10 kg	1
11–20 kg	2
21–30 kg	3
31–40 kg	4
41–50 kg	5
51–60 kg	6

Diphyllobotrium: engångsdos 40 mg/kg (8 tabletter/10 kg). Denna parasit kan finnas i rå insjöfisk.

Om veterinären har ordinerat en annan dos, bör veterinärens anvisning följas.

Om djuret smittas på nytt, upprepas behandlingen.

Droncit vet. kan ges direkt eller inblandat i fodret.

9. Råd om korrekt administrering

Inga speciella åtgärder behöver iakttas.

10. Karenstider

Ej relevant.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på blistret och kartongen efter Exp. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinär eller apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel förutom vissa förpackningsstorlekar.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

MTnr: 9389

Förpackningsstorlekar:

Kartong innehållande 1 x 2 tabletter i blister, 2 x 10 tabletter i blister, 3 x 8 tabletter i blister, 6 x 8 tabletter i blister eller 13 x 8 tabletter i blister.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

2024-12-19

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning:

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
Frankrike

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

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

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure

Frankrike

Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

Vetoquinol Scandinavia AB

P. O. Box 9

265 21 Åstorp

Sverige

+464267603

info.se@vetoquinol.com