

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Dronspot vet 30 mg/7,5 mg spot-on lösning för liten katt
Dronspot vet 60 mg/15 mg spot-on lösning för medelstor katt
Dronspot vet 96 mg/24 mg spot-on lösning för stor katt

2. Sammansättning

Varje endospipett innehåller:

	Aktiva substanser:		Hjälpämne:
Mängd	Emodepsid	Prazikvantel	Butylhydroxianisol (E320)
0,35 ml	7,5 mg	30 mg	1,89 mg
0,70 ml	15 mg	60 mg	3,78 mg
1,12 ml	24 mg	96 mg	6,05 mg

Klar gul till brun lösning.

3. Djurslag

Katt.

4. Användningsområden

Till behandling av parasitära blandinfektioner med rundmask och bandmask av följande arter hos katter:

Rundmask (nematoder)

Toxocara cati (mogna vuxna, omogna vuxna, larvstadie L4 och L3)

Toxocara cati (larvstadie L3) – behandling av katthonor under den senare delen av dräktigheten för att förhindra överföring via mjölken till avkomman

Toxascaris leonina (mogna vuxna, omogna vuxna och larvstadie L4)

Ancylostoma tubaeforme (mogna vuxna, omogna vuxna och larvstadie L4)

Bandmask (cestoder)

Dipylidium caninum (mogna vuxna och omogna vuxna)

Taenia taeniaeformis (vuxna)

Echinococcus multilocularis (vuxna)

5. Kontraindikationer

Använd inte på kattungar yngre än 8 veckor eller som väger mindre än 0,5 kg.

Använd inte vid överkänslighet mot de aktiva substanserna eller mot något av hjälpämnena.

6. Särskilda varningar

Särskilda varningar:

Schamponering eller tvättning/badning av djuret i vatten, direkt efter behandling, kan reducera effekten av läkemedlet. Behandlade djur ska därför inte badas förrän lösningen har torkat.

Parasitär resistens till en viss klass av läkemedel mot mask kan uppstå vid frekvent och upprepad användning av läkemedel ur denna klass.

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Applicera endast på huden och endast på oskadd hud. Får ej ges genom munnen eller som injektion.

Undvik att den behandlade katten eller andra katter i hushållet kommer åt att slicka på applikationsområdet medan det fortfarande är fuktigt.

Erfarenheten är begränsad vid användande av läkemedlet till sjuka och försvagade djur. Därför ska läkemedlet inte användas till sådana djur.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Detta läkemedel kan irritera huden och ögonen.

Försiktighet ska iakttas för att undvika att innehållet i pipetten kommer i kontakt med hud, ögon och mun, inklusive hand-till-mun- och hand-till-ögonkontakt.

Undvik kontakt med applikationsområdet, så länge det är fuktigt. Håll barn borta från behandlade djur under denna tid.

Vid oavsiktlig kontakt med hud eller ögon, tvätta omedelbart exponerad hud med tvål och vatten.

Vid oavsiktlig kontakt med ögonen, skölj ögonen rikligt med rent, rinnande vatten.

Personer med känd överkänslighet mot prazikvantel bör undvika kontakt med läkemedlet.

Om hud- eller ögonsymptom kvarstår, eller vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.

Man bör se till att barn inte tillåts ha långvarig intensiv kontakt (till exempel sova tillsammans) med behandlade katter under de första 24 timmarna efter det att läkemedlet applicerats.

Rök, ät och drick inte under applicering.

Tvätta händerna efter användning.

Echinokockos utgör en risk för människa. Eftersom Echinokockos är en anmälningspliktig sjukdom som ska anmälas till Världsoorganisationen för djurhälsa OIE, måste speciella riktlinjer för behandling och uppföljning följas och säkerhetsåtgärder för människa vidtas från relevant behörig myndighet.

Andra försiktighetsåtgärder:

Lösningsmedlet i detta läkemedel kan ge fläckar på vissa material t ex läder, tyg, plast och polerade ytor. Låt applikationsstället torka innan katten kommer i kontakt med dessa material.

Dräktighet och digivning:

Detta läkemedel kan användas under dräktighet och digivning. Se också avsnitt 'Dosering för varje djurslag, administreringssätt och administreringsväg(ar)'.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Emodepsid är ett substrat för P-glykoprotein. Samtidig behandling med andra läkemedel som är P-glykoproteinsubstrater/hämmare (till exempel ivermectin och andra antiparasitära makrocycliska laktoner, erytromycin, prednisolon och ciklosporin) kan ge upphov till farmakokinetiska läkemedelsinteraktioner. Möjliga kliniska konsekvenser av sådana interaktioner har inte undersökts. Om din katt får några mediciner, kontakta din veterinär för att diskutera detta innan du applicerar detta läkemedel. På samma sätt, informera din veterinär om att du använder detta läkemedel innan din katt får någon medicin.

Överdoser:

Salivering, kräkning och tremor (skakningar) har observerats vid enstaka tillfällen när läkemedlet har administrerats i doser upp till 10 gånger den rekommenderade dosen för vuxna katter och upp till 5 gånger den rekommenderade dosen för kattungar. Dessa symtom har förmodligen uppstått som ett resultat av att katten har slickat på applikationsstället. Symptomen avklingade fullständigt av sig själva.

Det finns inget känt specifikt motgift.

Viktiga blandbarhetsproblem:
Inga kända.

7. Biverkningar

Katt:

Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):
Neurologiska störningar (ataxi (ostabil gång), skakningar) ^{1,2,3}
Hypersalivering (dregling) ³ , kräkning ³ , diarré ³
Alopeci (hårfall) på applikationsstället ² , klåda på applikationsstället, inflammation på applikationsstället
Beteendestörningar (t.ex. hyperaktivitet, ångest, vokalisering (läten))
Anorexi (aptitlöshet), letargi (slöhet)

¹ Milda

² Övergående

³ Dessa symtom antas bero på att katten slickat på applikationsstället direkt efter applicering

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 dennes lokala företrädare genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem:

Läkemedelsverket

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

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

Spot-on för utvärtes bruk på huden.

Doserings- och behandlingstabell

Katten bör vägas noggrant före behandling för att säkerställa att rätt pipettstorlek används.

De rekommenderade minimidoserna är 3 mg emodepsid / kg kroppsvikt och 12 mg prazikvantel / kg kroppsvikt, motsvarande 0,14 ml av läkemedlet / kg kroppsvikt.

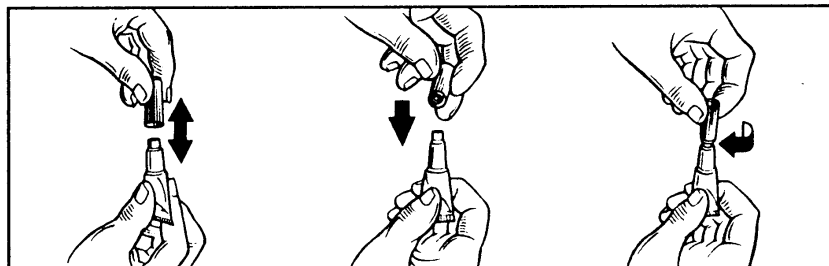
Kroppsvikt för katt (kg)	Pipettstorlek som ska användas	Volym (ml)	Emodepsid (mg/kg)	Prazikvantel (mg/kg)
≥ 0,5 - 2,5	Dronspot vet för liten katt	0,35 (1 pipett)	3 - 15	12 - 60
> 2,5 - 5	Dronspot vet för medelstor katt	0,70 (1 pipett)	3 - 6	12 - 24
> 5 - 8	Dronspot vet för stor katt	1,12 (1 pipett)	3 - 4,8	12 - 19,2
> 8	Använd en lämplig kombination av engångspipetter			

För behandling av rundmask och bandmask är en applikation per behandlingstillfälle tillräckligt.

För behandling av katthonor för att förhindra överföring av *Toxocara cati* (L₃-larvstadie) till avkomman via mjölken, är en applikation per behandlingstillfälle, ungefär sju dagar före förväntad förlossning, tillräckligt.

9. Råd om korrekt administrering

Ta ur en endospipett från förpackningen. Håll pipetten upprätt, vrid och tag av kapsylen och använd den andra änden av kapsylen till att bryta förseglingen.



Dela pälsen på kattens nacke vid skallbasen så att huden blir synlig. Placera pipettspetsen mot huden och tryck ordentligt flera gånger för att tömma innehållet direkt på huden. Applicering på nacken minskar möjligheten för katten att slicka i sig läkemedlet. Appliceras endast på hudytan och på oskadad hud.



10. Karenstider

Ej relevant.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras i originalförpackningen. Fuktkänsligt.
Förvaras under 25 °C.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på etiketten 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.

Detta läkemedel bör inte släppas ut i vattendrag på grund av att emodepsid kan vara farligt för fiskar och andra vattenlevande organismer.

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

Receptfritt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

30 mg/7,5 mg: MTnr: 58056

60 mg/15 mg: MTnr: 58057

96 mg/24 mg: MTnr: 58058

Vit polypropenpipett med kapsyl i aluminiumblisterförpackning.

30 mg/7,5 mg: Blisterförpackning i en pappkartong innehållande 1, 2 eller 20 endospipetter (0,35 ml i varje pipett).

60 mg/15 mg: Blisterförpackning i en pappkartong innehållande 1, 2 eller 20 endospipetter (0,70 ml i varje pipett).

96 mg/24 mg: Blisterförpackning i en pappkartong innehållande 1, 2 eller 20 endospipetter (1,12 ml i varje pipett).

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

2026-02-10

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 tillverkningsatts:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH

Projensdorfer Str. 324

24106 Kiel

Tyskland

VETOQUINOL BIOWET Sp. z o.o.

Żwirowa 140
66-400 Gorzów Wlkp.
Polen

Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

Vetoquinol Scandinavia AB

Box 9

SE-265 21 ÅSTORP

Tel: +46 42 676 03