

PAKKAUSSELOSTE
Droncit vet 50 mg tabletti

**1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN
VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE
EUROOPAN TALOUSALUEELLA, JOS ERI**

Myyntiluvan haltija:

Bayer Animal Health GmbH
D-51368 Leverkusen
Saksa

Valmistaja:

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

2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Droncit vet 50 mg tabletti
Pratsikvanteli

3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

Yksi tabletti sisältää:

Vaikuttava aine

Pratsikvanteli 50 mg

Apuaineet

Laktoosimonohydraatti
Selluloosa, mikrokiteinen
Maissitärkkelys
Povidoni
Natriumlauryylisulfaatti
Magnesiumstearaatti
Piidioksidi, kolloidinen, vedetön

4. KÄYTTÖAIHEET

Heisimatojen häätö.

5. VASTA-AIHEET

Ei tunneta.

6. HAITTAVAIKUTUKSET

Ei tunneta.

Jos havaitset vakavia vaikutuksia tai joitakin muita sellaisia vaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä selosteessa, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

7. KOHDE-ELÄINLAJIT

Kissa ja koira.

8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

Muut heisimadot kuin leveä heisimato (normaali annos): Kerta-annos 5 mg/kg (1 tabletti/10 kg).

Annostaulukko:

Eläimen paino	Tablettien lukumäärä
< 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

Leveä heisimato (*Diphyllobothrium latum*): Kerta-annos 40 mg/kg (8 tablettia/10 kg). Tätä loista saattaa esiintyä raa'assa järvikalassa.

Jos eläinlääkäri on määrännyt yllä olevasta poikkeavan annoksen, noudatetaan eläinlääkäriin ohjetta.

Lääkitys uusitaan, jos eläin saa uuden heisimatotartunnan.

Droncit vet annetaan suoraan eläimen suuhun tai sekoitetaan pieneen määrään ruokaa.

9. ANNOSTUSOHJEET

Ei erityisohjeita.

10. VAROAIKA

Ei oleellinen.

11. SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Tämä eläinlääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysohjeita.

Ei saa käyttää pakkaukseen merkityn viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.

12. ERITYISVAROITUKSET

Tiineys ja imetys

Valmistetta voidaan käyttää tiineyden ja imetyksen aikana.

Yliannostus

Yliannostuksen oireet: Valmiste voi aiheuttaa pahoinvointia.

13. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI JÄTEMATERIAALIN HÄVITTÄMISEKSI

Käyttämättä jäänyt valmiste toimitetaan hävitettäväksi apteekkiin tai ongelmajätelaitokselle.

14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY

10.10.2016

15. MUUT TIEDOT

Pakkauskoost: läpipainopakkaukset 2 ja 20 tablettia.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

Lisätietoja tästä eläinlääkevalmisteesta saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.

ORION PHARMA Eläinlääkkeet

PL 425, 20101 Turku

Puh: 010 4261

BIPACKSEDEL
Droncit vet 50 mg tablett

1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLIKA

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bayer Animal Health GmbH
D-51368 Leverkusen
Tyskland

Tillverkare:

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

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Droncit vet 50 mg tablett
Prazikvantel

3. DEKLARATION AV AKTIV SUBSTANS OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

En tablett innehåller:

Aktivt innehållsämne

Prazikvantel 50 mg

Hjälpämnen

Vattenfri laktos
Mikrokristallin cellulosa
Majsstärkelse
Povidon
Natriumlaurilsulfat
Magnesiumstearat
Vattenfri kolloidal kiseldioxid

4. ANVÄNDNINGSSOMRÅDE

Bandmask hos hund och katt.

5. KONTRAIKATIONER

Inga kända.

6. BIVERKNINGAR

Inga kända.

Om du observerar allvarliga biverkningar eller andra effekter som inte nämns i denna information, tala om det för veterinären.

7. DJURSLAG

Katt och hund.

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG

Normal dos 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. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Inga speciella åtgärder behöver iakttas.

10. KARENSTID

Ej relevant.

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartongen.

12. SÄRSKILDA VARNINGAR

Dräktighet och laktation

Kan administreras under dräktighet och digivning.

Överdoser

Symtom på överdosering: Kräkningar kan förekomma.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Av miljö- och säkerhetsskäl ska överblivet eller för gammalt läkemedel från allmänheten lämnas till apotek för omhändertagande.

För Finland: Oanvänt läkemedel levereras till apotek eller problemavfallsanstalt för oskadliggörande.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

10.10.2016

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Förpackningsstorlekar: Blisterförpackning 2 och 20 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning.

ORION PHARMA Eläinlääkkeet

PB 425, 20101 Åbo

Tel: 010 4261