

PAKKAUSSELOSTE

Droncit® vet. 9% oraaligeeli

Eläimille

Mitä lääkevalmiste sisältää?

1 g geeliä sisältää pratsikvantelia 90,0 mg (vaikuttava aine)

Apuaineet:

Propyyli parahydroksibentsoaatti (E 216), metyyli parahydroksibentsoaatti (E 218), glyseroli, karbomeeri, natriumhydroksidi, ja puhdistettu vesi.

Tietoja lääkevalmisteesta antaa:

Orion Oyj, ORION PHARMA ELÄINLÄÄKKEET, PL 425, 20101 Turku

Myyntiluvan haltija:

Bayer Animal Health GmbH, 51368 Leverkusen, Saksa

Valmistaja

KVP Pharma und Veterinär-Produkte GmbH, 24106 Kiel, Saksa

Kohde-eläinlaji

Hevonen

Käyttöaihe

Pratsikvantelille herkkien heisimatojen häätö hevosella. Alle kahden kuukauden ikäisten varsojen lääkitystä ei pidetä tarpeellisena.

Annostus

Kerta-annoksena 1 mg pratsikvantelia elopainokiloa kohti.
Yksi annosruiskullinen (6,67 g) riittää 600:aan elopainokiloon.

Eläinlääkärin annosteluohjeita on noudatettava.

Käyttöohjeet

Geeli annetaan suuhun annosruiskulla, jonka viivanväli vastaa 50 elopainokilon annosta.

Tarkasta, että hevosen suussa ei ole ruuantähteitä.

Poista ruiskun päässä oleva korkki ja vie annosruisku hammasloman välistä kohti kielen takaosaa. Ruiskuta geeli kielen päälle mahdollisimman syväälle. Välittömästi annostelun jälkeen nosta hevosen pää muutamaksi sekunniksi ylös, jotta hevonen ei sylje geeliä ulos.

Pese kädet huolellisesti annettuasi valmistetta hevoselle.

Käyttöön liittyvät erityiset varotoimet

Ei saa sekoittaa muiden lääkevalmisteiden kanssa.

Hevoset tulisi pitää tallissa 2 vuorokautta hoidon jälkeen, jotta vähennetään valmisteen ja sen aineenvaihduntatuotteiden erittymistä laitumille.

Loisille voi kehittyä vastustuskykyä tietyn ryhmän matolääkkeille, mikäli tämän ryhmän lääkkeitä käytetään toistuvasti ja usein.

Pese kädet huolellisesti annettuasi valmistetta hevoselle.

Mikäli valmistetta joutuu iholle, pese valmiste pois saippualla ja vedellä.

Älä syö, juo tai tupakoi käsitellessäsi valmistetta.

Tiineys ja laktaatio

Valmisteen turvallisuutta ei ole selvitetty tammoilla tiineyden ja imetyksen aikana. Valmistetta voidaan käyttää tiineille ja imettäville tammoille ainoastaan eläinlääkärin määräyksestä.

Haittavaikutukset

Voimakkaiden loistartuntojen yhteydessä saattaa heisimatojen tuhoutuminen aiheuttaa lieviä, ohimeneviä ähkyoireita ja ulosteiden löysyyttä valmistetta saaneilla hevosilla.

Varoajat

Teurastus: 0 vrk.

Maito: Ei saa käyttää tammoille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi.

Säilytys

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Ei saa käyttää pakkaukseen merkityn viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.

Hävitä tuote sen jälkeen kun sisäpakkaus on avattu ensimmäisen kerran.

Käyttämättömän valmisteen hävittäminen

Käyttämätön valmiste toimitettava apteekkiin tai ongelmajätelaitokselle hävitettäväksi.

Pakkausseloste tarkastettu

9.10.2008

BIPACKSEDEL

Droncit® vet. 9% Oral gel

För djur

VAD INNEHÅLLER LÄKEMEDLET ?

1 gram gel innehåller 90 mg prazikvantel (aktivt ämne)

Hjälpämnen: Propylparahydroxibensoat (E 216), metylparahydroxibensoat (E 218), glycerol, karbomer, natriumhydroxid och vatten, renat.

INFORMATION LÄMNAS AV:

I Sverige; Bayer AB, Bayer HealthCare, Animal Health Division, Drakegatan 1, Box 5237, SE-402 24 Göteborg.

I Finland; Orion Oyj, Orion Pharma Eläinlääkkeet, PB 425, 20101 Åbo.

INNEHAVARE AV FÖRSÄLJNINGSTILLSTÅND

Bayer Animal Health GmbH, 51368 Leverkusen, Tyskland.

TILLVERKARE

KVP Pharma und Veterinär-Produkte GmbH, 24106 Kiel, Tyskland

DJURSLAG

Häst

ANVÄNDNINGSSOMRÅDE / INDIKATION

Behandling av bandmask hos häst.

Behandling av föl under 2 månaders ålder anses inte nödvändig.

DOSERING

Engångsdos: 1 mg prazikvantel per kg kroppsvikt, dvs 6,67 g gel per 600 kg kroppsvikt.

Veterinärs dosering skall alltid följas.

BRUKSANVISNING

Gelen tillhandahålls i en doseringsspruta som kan justeras efter kroppsvikt med 50 kg intervall, för inställande av rätt dos.

Se till att hästens mun är fri från foderrester.

Tag bort skyddshuven och för in sprutans pip i mungipan riktad mot tungans bakre del. Tryck ut gelen så långt bak på tungan som möjligt. Håll upp hästens huvud omedelbart under några sekunder för att förhindra att hästen spottar ut gelen.

Tvätta händerna noggrant efter utförd behandling.

SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSMÅTT VID ANVÄNDNING

Skall inte blandas med andra läkemedel.

För att begränsa utsöndring av produkten och dess nedbrytningsprodukter på betesmark bör hästarna hållas uppstallade i 2 dagar efter behandling.

Efter ofta, upprepad användning av en grupp avmaskningmedel kan parasiten utveckla motståndskraft mot denna grupp.

Tvätta händerna noggrant efter utförd behandling. Allt spill på huden skall tvättas bort med tvål och vatten. Ät, drick eller rök inte under användning av läkemedlet.

DRÄKTIGHET OCH DIGIVNING

Erfarenhet från dräktiga och digivande ston saknas.
Produkten skall endast användas efter samråd med veterinär.

BIVERKNINGAR

Vid mycket kraftigt maskangrepp kan nedbrytningen av bandmask orsaka en lätt övergående kolik och lös avföring.

KARENSTID

Slakt: 0 dygn
Mjök: Används inte till ston vars mjök används som föda till människor.

FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.
Används före utgångsdatum som finns på förpackningen.
Kasseras efter det att den inre förpackningen öppnats första gången.

HUR SKA ÖVERBLIVNA LÄKEMEDELSRESTER HANTERAS?

Oanvänt läkemedel och läkemedelsrester återlämnas till apotek för destruktions.

BIPACKSEDELN REVIDERAD

Sverige: 2006-12-08
Finland: 9.10.2008