

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER**Drontal Cat, omhulde tabletten voor katten****1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND**Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Bayer SA-NV

J.E. Mommaertslaan 14

B-1831 Diegem (Machelen)

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH

Projensdorfer Str. 324

D-24106 Kiel

Duitsland

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**Drontal Cat, omhulde tabletten voor katten****3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN**

Per tablet:

Werkzame bestanddelen:

Pyrantelmonaat 230,0 mg

Praziquantel 20,0 mg –

Hulpstoffen:

Maïszetmeel - Microkristallijn cellulose - Polyvidone - Magnesiumstearaat - Colloïdaal anhydrisch siliciumdioxide - Hydroxypropylmethylcellulose - Polyethyleenglycol 4000 - Titaandioxide pro comp. una.

4. INDICATIES

Voor de behandeling van mengbesmettingen met rondwormen en lintwormen bij katten, veroorzaakt door:

Spectrum	Wormspecies
Volwassen spoelwormen	<i>Toxocara cati (syn. mystax)</i> <i>Toxascaris leonina</i>
Volwassen haakwormen	<i>Ancylostoma tubaeforme</i>
Lintwormen	<i>Dipylidium caninum</i> <i>Hydatigera (Taenia) taeniaeformis</i> <i>Echinococcus multilocularis</i>

Aangezien lintwormbesmettingen niet voor de derde levensweek optreden bij de kat, is de behandeling met DRONTAL CAT niet geïndiceerd tot deze leeftijd.

5. CONTRA-INDICATIE(S)

Geen

6. BIJWERKINGEN

Geen bekend.

7. DIERSOORT(EN) WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Kat.

8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG(EN)

DOSERING

5 mg praziquantel en 57,5 mg pyrantelbonaat per kg lichaamsgewicht. Dit correspondeert met één tablet per 4 kg lichaamsgewicht.

WIJZE VAN TOEDIENING

Orale toediening.

De tabletten kunnen als dusdanig of in een vleesballetje toegediend worden. Ze kunnen ook geplet en met het voedsel gemengd worden. Dieetmaatregelen zijn niet nodig.

BEHANDELINGSDUUR

Eenmalige toediening.

Bij spoelwormbesmettingen, vooral bij jonge dieren, kan een complete eliminatie niet verwacht worden waardoor een risico voor de mens blijft bestaan. Herhaalde behandelingen met 14 dagen interval moeten daarom doorgevoerd worden door middel van een geschikt middel tegen rondwormen tot 2-3 weken na het spenen.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

-

10. WACHTTERMIJN(EN)

Niet van toepassing.

11. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Niet bewaren boven 25°C.

Niet te gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na EXP:

De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

12. SPECIALE WAARSCHUWING(EN)

Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

In afwachting van toereikende studies met deze combinatie, wordt het gebruik van het diergeneesmiddel tijdens de dracht afgeraden.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Niet gelijktijdig toedienen met een ander wormmiddel dat als werkzame stof piperazine bevat.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota)

Een dosis welke 5 maal deze bedroeg van de aanbevolen dosis, wordt symptoombloos verdragen. Bij nog hogere overdoseringen kan men als eerste symptoom braken verwachten. Dit is af te leiden uit de resultaten van acute toxiciteitstudies, uitgevoerd met de afzonderlijke actieve bestanddelen.

13. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

April 2016

15. OVERIGE INFORMATIE

BE-V179295

Vrije aflevering.