

## 1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Drontal vet. 230mg/20 mg filmdragerade tabletter

## 2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

### Aktiva substanser:

En tablett innehåller:

Pyrantelbonat 230 mg

Prazikvantel 20 mg

### Hjälpämnen

För fullständig förteckning över hjälpämnen, se avsnitt 6.1.

## 3. LÄKEMEDELSFORM

Filmdragerad tablett

## 4. KLINISKA UPPGIFTER

### 4.1 Djurslag

Katt

### 4.2 Indikationer, specificera djurslag

Anthelmintikum mot rundmask och bandmask hos katt.

För behandling av blandinfektion orsakad av rundmask och bandmask såsom:

Spolmask - *Toxocara cati* (syn. *mystax*)

Hakmask - *Ancylostoma tubaeforme*  
- *Ancylostoma braziliense*

Bandmask - *Echinococcus granulosus*  
- *Echinococcus multilocularis*  
- *Dipylidium caninum*  
- *Taenia spp.*  
- *Mesocestoides spp.*  
- *Joyeuxiella spp.*

### 4.3 Kontraindikationer

Skall inte användas till katter som är yngre än 6 veckor.

### 4.4 Särskilda varningar för respektive djurslag

Inga kända.

## **4.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning**

### **Särskilda försiktighetsåtgärder för djur**

Parasitär resistens till en viss klass av antihelmintika kan uppstå vid frekvent och upprepad användning av antihelmintika ur denna klass

### **Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur**

Inga särskilda.

## **4.6 Biverkningar (frekvens och allvarlighetsgrad)**

Mycket ovanliga (färre än 1 djur av 10 000 djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade): Dreglande, illamående och kräkningar samt jämviktsrubbing och oredighet.

Biverkningarna är vanligen lätta, kortvariga och övergående. De gastrointestinala biverkningarna kan bero på främmande proteiner som de döende maskarna producerar.

## **4.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning**

Kan användas under dräktighet och laktation.

## **4.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner**

Den anthelmitiska effekten av både pyrantel (spastisk paralyt) och piperazin (neuromuskulär paralyt) kan motverkas när läkemedlen används tillsammans.

## **4.9 Dos och administreringsätt**

Engångsdos: 57,5 mg pyrantelmonat och 5 mg prazikvantel/kg kroppsvikt, vilket motsvarar 1 tablett/4 kg kroppsvikt.

Tabletterna kan ges direkt eller blandat i fodret.

## **4.10 Överdoser (symptom, akuta åtgärder, motgift), om nödvändigt**

5 gånger rekommenderad dos har tolererats väl. Vid ännu högre doser har symptom på intolerans i form av kräkningar observerats.

## **4.11 Karenstid**

Ej relevant.

## **5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER**

Farmakoterapeutisk grupp: Anthelmintikum, prazikvantel kombinationer  
ATCvet-kod: QP52A A51

### **5.1 Farmakodynamiska egenskaper**

Drontal är ett anthelmintikum innehållande pyrantelmonat tillhörande gruppen tetrahydropyrimidiner och prazikvantel som tillhör gruppen isoquinolin - pyrazinderivat.

Prazikvantel tjäna som ett bandmaskmedel mot adulta och juvenila stadier av alla aktuella typer av cestoder.

Prazikvantel absorberas snabbt, jämnt fördelat över hela parasitens kroppsytta. Parasitens glykosupptag hämmas och energiomsättningen störs.

Pyrantel - rundmaskmedel - har god effekt mot alla relevanta nematoder som kan angripa katt. Pyrantel utövar hos gastrointestinala nematoder en anthelmintisk effekt genom att hos parasiten påverka den neuromuskulära transmissionen genom stimulering av kolinerga neuroner och orsakar därmed en spastisk paralys.

Enskild komponents antiparasitära spektrum bibehålles intakt i den fasta kombinationen (> 90 %).

## **5.2 Farmakokinetiska egenskaper**

Vid administrering av Drontal vet. till katt visar prazikvantel samma kinetiska profil som är utmärkande för substansen i individuell komposition. Metaboliseringen sker i levern. Utsöndringen sker primärt genom njurarna (70-80 %). Resterande genom faeces.

Absorptionen av pyrantelmonat från mag-tarmkanalen är mycket låg. Mindre än 15 % av den administrerade dosen utsöndras som modersubstans och metaboliter i urin och resterande via faeces.

## **6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER**

### **6.1 Förteckning över hjälpämnen**

Majsstärkelse  
Cellulosa, mikrokristallin  
Polyvidon  
Magnesiumstearat  
Vattenfri kolloidal kiseldioxid  
Opadry vit TF 276U280002 (består av kalciumkarbonat, hypromellos, isomalt och medellångkedjiga triglycerider)

### **6.2 Inkompatibiliteter**

Ej relevant.

### **6.3 Hållbarhet**

5 år

### **6.4 Särskilda förvaringsanvisningar**

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

### **6.5 Inre förpackning (förpackningstyp och material)**

Blisterförpackning med 2, 20 och 24 tabletter.

### **6.6 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen**

Ej använt läkemedel och avfall skall kasseras enligt gällande anvisningar.

**7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Vetoquinol S.A.  
Magny-Vernois  
70200 Lure  
Frankrike

**8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

12473

**9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE**

1995-07-05 / 2005-07-05

**10 DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN**

2025-01-10