

PRODUKTRESUMÉ VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDEL

1 DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Flubenol vet. 44 mg/ml oral pasta

2 KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Aktivt innehållsämne

1 ml innehåller flubendazol 44 mg

Hjälpämnen

Glycerol, karbomer, metylparahydroxibenzoat, propylparahydroxibenzoat, natriumhydroxid, renat vatten

3 LÄKEMEDELSFORM

Oral pasta

4 FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

4.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: Medel vid maskinfektion, bensimidazolderivat

ATCvet-kod: QP52AC12

Den primära verkningsmekanismen för den anthelmintiska effekten hos flubendazol, liksom hos andra bensimidazoler, anses vara en depolymerisering av mikrotubuli. Detta ger en blockad av glukosupptaget. Även äggens utveckling hämmas. Effekten är helminticid.

Flubendazol har vid rekommenderad dosering hög effekt (>90%) mot matura stadier i tarmen av *Toxocara cati*, *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* och *Ancylostoma tubaeforme*. Medelgod effekt (>80%) mot *Trichuris vulpis*. Mot bandmask (*Taenia taeniaeformis*) hos katt är effekten 100% och hos hund (*Taenia pisiformis*) >60%.

4.2 Farmakokinetiska egenskaper

Flubendazol är svårlösligt i vatten. Flubendazol absorberas i mycket ringa grad och utövar därför sin huvudsakliga effekt i magtarmkanalen och utsöndras till största delen oförändrad med faeces.

5 KLINISKA UPPGIFTER

5.1 Djurslag

Hund och katt

5.2 Indikationer

Behandling av parasitinfektion hos hund och katt:

Spolmaskar (*Toxocara cati*, *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*), hakmaskar (*Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*, *Ancylostoma tubaeforme*), piskmaskar (*Trichuris vulpis*) och bandmaskar (*Taenia pisiformis* och *Taenia taeniaeformis*).

5.3 Kontraindikationer

Inga kända.

5.4 Biverkningar

Hos vissa katter kan salivation uppträda.

5.5 Särskilda försiktighetsmått vid användning

Endast friska djur avmaskas rutinmässigt.

5.6 Användning under dräktighet och laktation

Flubenol kan användas under dräktighet och laktation.

5.7 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Interaktionsstudier är ej utförda.

5.8 Dosering och administreringsätt

0,5 ml pasta (22 mg) per kg kroppsvikt i tre dagar.

Bruksanvisning: Pastan kan ges direkt i munhålan eller blandas i foder. Till svårbehandlade katter kan den också strykas på ena framtassen för att slickas upp.

5.9 Överdoser

Inga kliniska symtom förväntas vid doser 5 gånger rekommenderad dos. Låg akut toxicitet, låg absorption.

5.10 Särskilda varningar för respektive djurslag

Inga särskilda.

5.11 Karenstid

Ej relevant

5.12 Skyddsföreskrifter för personer som administrerar läkemedlet till djur

Inga särskilda.

6 FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Viktiga blandbarhetsproblem

Ej relevant

6.2 Hållbarhet

30 månader.

6.3 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 25°C.

6.4 Förpackningstyp och innehåll

Graderad doseringsspruta av plast, 7,5 ml.

6.5 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktions av ej använd produkt och avfall, i förekommande fall

Av miljö- och säkerhetsskäl ska överbliven eller för gammal medicin från allmänheten lämnas till apotek för omhändertagande.

7 NAMN ELLER FÖRETAGSNAMN OCH ADRESS ELLER REGISTRERAT KONTOR FÖR INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDET FÖR FÖRSÄLJNING

Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
27472 Cuxhaven
Tyskland

Förbud mot försäljning, förordnande och/eller användning

-

Nummer på godkännandet för försäljning

11831

Datum för första godkännande/förnyat godkännande

1993-05-07 / 2008-05-07

Datum för översyn av produktresumén

2020-01-03