

Droncit[®] vet.

Vetoquinol

Tablett 50 mg

(vit, plan med skåra, Ø 13 mm)

Anthelmintikum mot bandmask hos katt och hund

Djurslag:

Hund

Katt

Aktiv substans:

Prazikvantel

ATC-kod:

QP52AA01

FASS VET-text: *Denna text är avsedd för vårdpersonal.*

Texten är baserad på veterinär produktresumé: 2024-12-19.

Innehåll

1 tablett innehåller: Prazikvantel 50 mg, vattenfri laktos, mikrokristallin cellulosa, majsstärkelse, povidon, natriumlaurylsulfat, magnesiumstearat, vattenfri kolloidal kiseldioxid.

Vit, rund tablett med brytskåra.

Egenskaper

Farmakodynamiska egenskaper

Droncit vet. är ett anthelmintikum innehållande prazikvantel, som tillhör gruppen isokinolin-pyrazinderivat. Prazikvantel är mycket svårlösligt i vatten (0,4 mg/ml), lösligt i alkohol och lättlösligt i kloroform och dimetylsulfoxid.

Prazikvantel absorberas snabbt via parasitens yta och fördelas jämnt i parasiten. *In vivo* och *in vitro* sker en snabb allvarlig skada av parasitens ytterhölje, vilket resulterar i sammandragning och förlamning av parasiten. Bakgrunden till denna snabba reaktion är speciellt förändringen i Ca^{2+} -permeabiliteten i parasitens membran utlöst av prazikvantel varav följer en störning i parasitens metabolism.

Prazikvantel har vid normaldosering hög antiparasitär aktivitet (>90 %) mot alla intestinala stadier av bandmaskar, utom *Diphyllobotrium*, hos hund och katt. Vid ökad dos (8 x normaldos) erhålles även effekt på samtliga intestinala stadier av *Diphyllobotrium*.

Farmakokinetiska egenskaper

Maximal serumkoncentration efter terapeutisk dos 5 mg/kg kroppsvikt uppnås efter ½-1 timme.

Halveringstiden i plasma är ca 40 minuter hos hund och 70 % av den aktiva substansen är bunden till plasmaproteiner.

Prazikvantel fördelas i alla organ men ackumuleras ej i vävnader. Prazikvantel passerar över till foster endast i mycket ringa grad. Substansen metaboliseras snabbt genom konjugering med glukuron- och svavelsyra. Tillförd dos utsöndras till ca 80 % inom 24 timmar, huvudsakligen via urin (2/3) och resterande via faeces.

Indikationer

För behandling av bandmask hos katt och hund orsakad av:

Taenia

Echinococcus

Multiceps

Dipylidium

Joyeuxiella

Diphyllobotrium

Mesocestoides

Kontraindikationer

Inga.

Försiktighet

Inga speciella åtgärder behöver iakttas.

Dräktighet och laktation

Kan användas under dräktighet och laktation.

Biverkningar

Katt

Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):	Kräkning, diarré, ökad salivutsöndring och avmagring
---	--

Hund

Mycket sällsynta	Kräkning, diarré och trötthet
------------------	-------------------------------

(färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):	
---	--

Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Veterinärer uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning till Läkemedelsverket, men alla kan rapportera misstänkta biverkningar till Läkemedelsverket, www.lakemedelsverket.se. Postadress

Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala

Dosering

Normaldos mot bandmask utom *Diphylobotrium*: engångsdos 5 mg/kg (en tablett/10 kg)

Doseringstabell:

<u>Djurets vikt</u>	<u>Antal tabletter</u>
< 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

Diphylobotrium: engångsdos 40 mg/kg (8 tabletter/10 kg). Denna parasit kan finnas i rå insjöfisk.

Om djuret smittas på nytt, upprepas behandlingen.

Droncit vet. kan ges direkt eller inblandat i foder.

Blandbarhet

Ej relevant.

Särskilda begränsningar för användning och särskilda villkor för användning

Ej relevant.

Karenstider

Ej relevant.

Interaktioner

Inga kända.

Överdoser

Vid kraftig överdosering kan kräkningar förekomma.

Observera

Särskilda varningar för respektive djurslag

Inga.

Skyddsföreskrifter för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur

Inga speciella föreskrifter behöver iakttas.

Särskilda försiktighetsåtgärder för skydd av miljön:

Ej relevant.

Hållbarhet

5 år.

Förvaring

Särskilda förvaringsanvisningar

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använda veterinärmedicinska läkemedel och avfall

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser.

Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel förutom vissa förpackningsstorlekar.

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas.

Förpackningsinformation

Tablett 50 mg (vit, plan med skåra, Ø 13 mm)

2 styck blister, receptfri

20 styck blister, receptfri