

**LIETOŠANAS INSTRUKCIJA**  
**V/NRP/99/0981**

**Drontal**

230 mg/20mg tabletes iekšķīgai lietošanai kaķiem

**1. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA UN RAŽOŠANAS LICENCES  
TURĒTĀJA, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI, NOSAUKUMS UN  
ADRESE, JA DAŽĀDI**

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Bayer Animal Health GmbH

51368 Leverkusen

Vācija

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

KVP Pharma- und Veterinär Produkte GmbH

Projensdorfer Straße 324

24106 Kiel

Vācija

**2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

**Drontal**

230 mg/20mg tabletes iekšķīgai lietošanai kaķiem

*Pyrantel Embonate*

*Praziquantel*

**3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU DAUDZUMS**

1 tablete satur:

**Aktīvās vielas:**

Pirantela embonāts 230,0 mg

Prazikvantels 20,0 mg

**Palīgvielas:**

Titāna dioksīds 1,8 mg

**4. INDIKĀCIJAS**

Kuņģa-zarnu trakta apaļtārpu un lenteņu t.i.

*Toxocara cati, Toxascaris leonina, Dipylidium caninum, Taenia taeniaeformis* invāzijas ārstēšanai:

**5. KONTRINDIKĀCIJAS**

Nelietot vienlaicīgi ar piperazīnu saturošām veterinārajām zālēm.

Nav paredzēts lietošanai kaķēniem jaunākiem par 6 nedēļu vecumu.

Nelietot grūsnības laikā.

## **6. NEVĒLAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS**

Pārdozēšanas simptomi parādās, ja norādītā deva tiek pārsniegta 5 reizes. Pirmā intoksikācijas pazīme – vemšana.

Ja rodas nopietnas blakusparādības vai citas parādības, kas nav minētas šajā instrukcijā, lūdzu, informējiet par tām savu veterinārārstu.

## **7. MĒRĶA SUGAS**

Kaķi

## **8. DEVAS ATKARĪBĀ NO DZĪVNIĒKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN PAŅĒMIENA**

Iekšķīgai lietošanai.

Ieteicamā deva ir: 57,5 mg/kg pirantela embonāta un 5 mg/kg prazikvantela, kas atbilst 1 tabletei uz 4 kg ķermeņa svara.

Uz 2 kg ķermeņa svara ½ tablete

Uz 4 kg ķermeņa svara 1 tablete

Uz 6 kg ķermeņa svara 1 ½ tabletes

## **9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI**

Iekšķīga lietošana vienreizējā devā. Tablete jāievada tieši dzīvnieka mutē, bet, ja nepieciešams, var iemaisīt barībā.

Cērmju invāzijas gadījumos, it īpaši kaķēniem, nav iespējama pilnīga attārpošana, līdz ar to pastāv cilvēku invadēšanās risks. Līdz ar to jāveic attārpošana ar piemērotu pretcērmju līdzekli ar 14 dienu intervālu līdz ir pagājušas 2-3 nedēļas pēc atšķiršanas.

## **10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(I) DZĪVNIĒKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ**

Nav piemērojams.

## **11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI**

Uzglabāt bērniem nepieejamā un neredzamā vietā.

Neuzglabāt temperatūrā virs 25°C.

Neizņemt tabletes no plāksnītes iepakojuma, kamēr nav vajadzība lietot.

## **12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI**

Pēc lietošanas mazgāt rokas.

**13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI RĪCĪBAI AR NEIZLIETOTĀM VETERINĀRĀM ZĀLĒM VAI TO ATKRITUMIEM, JA TĀDI IR**

Jebkuras neizlietotās veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar normatīvo aktu prasībām.

**14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA**

19/10/2009

**15. CITA INFORMĀCIJA**

Bezrecepšu veterinārās zāles.  
Lietošanai dzīvniekiem.

Tiešā iepakojuma veids:  
alumīnija folijas plāksnītes ar polietilēna pārklājumu  
Kartona kārba, kas satur 2 vai 24 tabletes.  
Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.

Lai iegūtu papildu informāciju par šīm veterinārajām zālēm, lūdzam sazināties ar reģistrācijas apliecības īpašnieka vietējo pārstāvi.