

**BILAG I**  
**PRODUKTRESUME**

[Enkeltdosispipetter]

## 1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Profender 30 mg/7,5 mg spot-on, opløsning til små katte  
Profender 60 mg/15 mg spot-on, opløsning til mellemstore katte  
Profender 96 mg/24 mg spot-on, opløsning til store katte

## 2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING

### Aktive stoffer:

1 ml Profender indeholder 21,4 mg emodepsid og 85,8 mg praziquantel

Hver enkeltdosis (pipette) Profender indeholder:

	Volumen	Emodepsid	Praziquantel
Profender til små katte (≥ 0.5 - 2.5 kg)	0.35 ml	7.5 mg	30 mg
Profender til mellemstore katte <td>0.70 ml</td> <td>15 mg</td> <td>60 mg</td>	0.70 ml	15 mg	60 mg
Profender til store katte <td>1.12 ml</td> <td>24 mg</td> <td>96 mg</td>	1.12 ml	24 mg	96 mg

### Hjælpestoffer:

Butylhydroxyanisol (E320, som antioxidant): 5,4 mg/ml

Alle hjælpestoffer er anført under pkt. 6.1

## 3. LÆGEMIDDELFORM

Spot-on, opløsning.

Klar gul til brun opløsning.

## 4. KLINISKE OPLYSNINGER

### 4.1 Dyrearter, som lægemidlet er beregnet til

Kat.

### 4.2 Terapeutiske indikationer med angivelse af de dyrearter, som lægemidlet er beregnet til

Til katte der har eller risikerer at få parasitære blandingsinfektioner forårsaget af følgende arter af rundorm, bændelorm og lungeorm:

#### Rundorm (Nematoder)

*Toxocara cati* (voksne, juvenile, L4 og L3)

*Toxocara cati* (L3 larve) – behandling af hunkatte i den sidste del af drægtigheden for at forhindre overførsel til afkommet via mælken.

*Toxascaris leonina* (voksne, juvenile og L4)

*Ancylostoma tubaeforme* (voksne, juvenile og L4)

**Bændelorm (Cestoder)**

*Dipylidium caninum* (voksne og juvenile)

*Taenia taeniaeformis* (voksne)

*Echinococcus multilocularis* (voksne)

**Lungeorm**

*Aelurostrongylus abstrusus* (voksne)

**4.3 Kontraindikationer**

Bør ikke anvendes til killinger under 8 uger eller til killinger, som vejer mindre end 0,5 kg.

Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for de aktive stoffer, eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

**4.4 Særlige advarsler for hver enkelt dyreart, som lægemidlet er beregnet til**

Virkningen af præparatet kan reduceres, hvis dyret vaskes eller neddyppes i vand lige efter behandlingen. Behandlede dyr bør derfor ikke bades før opløsningen er tørret.

Efter hyppig, gentagen brug af ormemidler af en bestemt gruppe kan resistens hos parasitten udvikles overfor denne gruppe.

**4.5 Særlige forsigtighedsregler vedrørende brugen**

**Særlige forsigtighedsregler vedrørende brug til dyr**

Kun til brug på hudooverfladen og på uskadt hud. Må ikke gives oralt eller parenteralt.

Undgå at den behandlede kat eller andre katte i huset slikker på påføringsstedet, mens det er vådt.

Der er begrænset erfaring med brug af præparatet til syge og svække dyr, derfor må det kun anvendes til sådanne dyr efter en risk-benefit vurdering.

**Særlige forsigtighedsregler for personer, som indgiver lægemidlet til dyr**

Læs indlægssedlen inden brug.

Spis, drik og ryg ikke under påføringen.

Undgå direkte kontakt med påføringsstedet, mens det er vådt. Hold børn væk fra behandlede dyr i denne periode.

Vask hænder efter brugen.

Ved spild af præparatet på huden afvaskes denne straks med sæbe og vand.

Hvis præparatet kommer i øjnene ved et uheld, skyldes de grundigt med vand.

Søg straks lægehjælp og vis indlægssedlen til lægen, hvis hud- eller øjenirritationer varer ved, eller hvis præparatet sluges ved et uheld.

Børn bør ikke have langvarig tæt kontakt (f.eks. under søvn) med behandlede katte i de første 24 timer efter påføring af præparatet.

Opløsningsmidlet i dette præparat kan give pletter på visse materialer såsom læder, tekstiler, plast og polerede overflader. Lad derfor behandlingsstedet tørre, inden der opstår mulighed for kontakt med sådanne materialer.

Echinococcosis udgør en fare for mennesker. Da Echinococcosis er en sygdom der skal anmeldes til sundhedsmyndighederne, skal særlige retningslinier for behandling og opfølgning efterkommes, og sikkerhedsforanstaltninger for mennesker skal skaffes fra de relevante myndigheder.

#### 4.6 Bivirkninger (forekomst og sværhedsgrad)

Savlen og opkastning kan forekomme i meget sjældne tilfælde. Milde og forbigående neurologiske lidelser, såsom ataksi og tremor kan forekomme i meget sjældne tilfælde. Forekomsten af disse bivirkninger ser ud til at være forbundet med, om katten slikker sig på påføringsstedet lige efter behandling. Efter brug af Profender er der i meget sjældne tilfælde set forbigående hårmangel, kløe og/eller betændelse på påføringsstedet.

Hyppigheden af bivirkninger er defineret som:

- Meget almindelig (flere end 1 ud af 10 behandlede dyr, der viser bivirkninger i løbet af en behandling)
- Almindelige (flere end 1, men mindre end 10 dyr i 100 behandlede dyr)
- Ikke almindelige (flere end 1, men mindre end 10 dyr i 1.000 behandlede dyr)
- Sjældne (flere end 1, men mindre end 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr)
- Meget sjælden (færre end 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder isolerede rapporter)

#### 4.7 Anvendelse under drægtighed, laktation eller æglægning

Kan anvendes under drægtighed og laktation.

#### 4.8 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Emodepsid er et substrat for P-glycoprotein. Samtidig behandling med andre lægemidler, der er P-glycoprotein substrater/hæmmere (f.eks. ivermectin og andre antiparasitære makrocykliske laktoner, erythromycin, prednisolon og ciclosporin) kan forårsage farmakokinetiske lægemiddelinteraktioner. Eventuelle kliniske konsekvenser af sådanne interaktioner er ikke undersøgt.

#### 4.9 Dosering og indgivelsesvej

##### Dosis og behandlingstabell

Anbefalet minimumsdosis er 3 mg emodepsid/kg lgv og 12 mg praziquantel/kg lgv, hvilket svarer til 0,14 ml Profender /kg lgv.

Legemsveigt for katte (kg)	Pipetteørrelsen, som skal bruges	Volumen (ml)	Emodepsid (mg/kg lgv.)	Praziquantel (mg/kg lgv.)
≥0,5 - 2,5	Profender til små katte	0,35 (1 pipette)	3 - 15	12 - 60
>2,5 - 5	Profender til mellemstore katte	0,70 (1 pipette)	3 - 6	12 - 24
>5 - 8	Profender til store katte	1,12 (1 pipette)	3 - 4,8	12 - 19,2
>8	Brug en passende kombination af pipetter			

Til behandling af rundorm og bændelorm er en enkelt påføring pr. behandling er tilstrækkelig.

Til behandling af hunkatte, for at forebygge overførsel af *Toxocara cati* (L3 larve) til afkommet via mælken, er en enkelt påføring pr. behandling, ca. syv dage før forventet fødsel, tilstrækkelig.

For lungeorm *Aelurostrongylus abstrusus* er to behandlinger, administreret med to ugers mellemrum, tilstrækkeligt.

##### Administrationsmåde

Kun til brug på huden.

Tag en pipette ud af pakningen. Hold pipetten opret, drej og træk hætten af og brug den modsatte ende af hætten til at bryde forseglingen.

Del kattens pels i nakkerregionen ved nedre del af kraniet, så huden bliver synlig. Placer spidsen af pipetten på huden og tryk fast adskillige gange for at tømme indholdet ud direkte på huden. Påføring ved nedre del af kraniet vil begrænse kattens evne til at slikke præparatet af.

#### **4.10 Overdosering (symptomer, nødforanstaltninger, modgift), om nødvendigt**

Savlen, opkastning og neurologiske symptomer (tremor) blev lejlighedsvis set på voksne katte efter brug af op til 10 gange anbefalet dosis og på killinger der blev behandlet med op til 5 gange anbefalet dosis. Symptomerne syntes at være et resultat af at katten havde slikket påføringsstedet.

Symptomerne var fuldstændig reversible.

Ingen specifik modgift er kendt.

#### **4.11 Tilbageholdelsestid**

Ikke relevant.

### **5. FARMAKOLOGISKE EGENSKABER**

Farmakoterapeutisk gruppe: Antiparasitikum.

ATCvet-kode: QP52AA51.

#### **5.1 Farmakodynamiske egenskaber**

Emodepsid er en semisyntetisk forbindelse, der tilhører den nye kemiske gruppe af depsipeptider. Det er aktivt mod rundorme (spolorm og hageorm). I dette præparat er emodepsid virksomt over for *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma tubaeforme* og *Aelurostrongylus abstrusus*.

Det virker på den neuromuskulære endeplade ved at stimulere presynaptiske receptorer, som tilhører secretin-receptor-gruppen, hvilket resulterer i parasitternes lammelse og død.

Praziquantel er et pyrazinoisoquinolin-derivat som er virksomt over for bændelorme såsom *Dipylidium caninum*, *Echinococcus multilocularis* og *Taenia taeniaeformis*.

Praziquantel adsorberes hurtigt via parasitternes overflade og virker primært ved ændring i parasitmembranens Ca<sup>++</sup>-permeabilitet. Dette fører til alvorlig skade på parasittens integument, sammentrækning og lammelser, hæmning af stofskiftet og til sidst medfører det parasittens død.

#### **5.2 Farmakokinetiske oplysninger**

Efter lokal påføring af dette præparat på katte i laveste terapeutiske dosis på 0,14 ml/kg legemsvægt (lvg), observeredes gennemsnitlige maksimale serumkoncentrationer på  $32,2 \pm 23,9 \mu\text{g}$  emodepsid/liter og  $61,3 \pm 44,1 \mu\text{g}$  praziquantel/liter. De maksimale koncentrationer blev for emodepsid nægt  $3,2 \pm 2,7$  dage efter påføring og for praziquantel  $18,7 \pm 47$  timer efter. Begge aktive stoffer blev derefter langsomt udskilt fra serum med en halveringstid på  $9,2 \pm 3,9$  dage for emodepsid og på  $4,1 \pm 1,5$  dage for praziquantel.

Efter oral administration til rotter fordeler emodepsid sig til alle organer. Det højeste koncentrationsniveau blev fundet i fedt. Fækal udskillelse dominerer med uomdannet emodepsid og hydroxylerede derivater som de vigtigste udskillelses-produkter.

Afprøvninger på mange forskellige dyrearter viser, at praziquantel hurtigt metaboliseres i leveren. Hovedmetabolitterne er monohydroxycyklohexyl-derivater af praziquantel. Renal udskillelse dominerer.

## **6. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER**

### **6.1 Fortegnelse over hjælpestoffer**

Butylhydroxyanisol  
Isopropyliden glycerol  
Mælkesyre

### **6.2 Væsentlige uforligeligheder**

Ingen kendte

### **6.3 Opbevaringstid**

Opbevaringstid for veterinærlegemidlet i salgspakning: 3 år

### **6.4 Særlige opbevaringsforhold**

Opbevares i den originale pakning for at beskytte mod fugt.

### **6.5 Den indre emballages art og indhold**

Pakningsstørrelser	0,35 ml; 0,70 ml og 1,12 ml pr.pipette
	Blisterpakninger indeholdende 2, 4, 12, 20 eller 40 enkeltdosispipetter. Kun for 0,70 ml pipette: også blisterpakning indeholdende 80 pipetter
Emballage	Hvide polypropylen pipetter med hætter, i en aluminiumblister

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

### **6.6 Eventuelle særlige forholdsregler ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlegemidler eller affaldsmaterialer fra brugen af sådanne**

Profender må ikke udledes i vandløb, da emodepsid har vist skadelig virkning på organismer i vandet. Ikke anvendte veterinærlegemidler, samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinjer.

## **7. INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLAELSEN**

Vetoquinol S.A.  
Magny-Vernois  
70200 Lure  
Frankrig

## **8. MARKEDSFØRINGSTILLAELSENS NUMMER (NUMRE)**

EU/2/05/054/001-016

## **9. DATO FOR FØRSTE TILLAELSE/FORNYELSE AF TILLAELSEN**

Dato for første markedsføringstilladelse: 27/07/2005.

Dato for seneste fornyelse af markedsføringstilladelse: 01/07/2010.

## **10. DATO FOR ÆNDRING AF TEKSTEN**

Yderligere information om dette veterinærlegemiddel er tilgængelig på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside <http://www.ema.europa.eu>

## **FORBUD MOD SALG, UDLEVERING OG/ELLER BRUG**

Ikke relevant.

[Flerdosisbeholder]

## 1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Profender 85,8 mg/ml/21,4 mg/ml spot-on, opløsning til katte

## 2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING

### Aktive stoffer:

1 ml Profender indeholder 21,4 mg emodepsid og 85,8 mg praziquantel

### Hjælpestoffer:

Butylhydroxyanisol (E320, som antioxidant): 5,4 mg/ml

Alle hjælpestoffer er anført under pkt. 6.1

## 3. LÆGEMIDDELFORM

Spot-on, opløsning.

Klar gul til brun opløsning.

## 4. KLINISKE OPLYSNINGER

### 4.1 Dyrearter, som lægemidlet er beregnet til

Kat.

### 4.2 Terapeutiske indikationer med angivelse af de dyrearter, som lægemidlet er beregnet til

Til katte der har eller risikerer at få parasitære blandingsinfektioner forårsaget af følgende arter af rundorm, bændelorm og lungeorm:

#### Rundorm (Nematoder)

*Toxocara cati* (voksne, juvenile, L4 og L3)

*Toxocara cati* (L3 larve) – behandling af hunkatte i den sidste del af drægtigheden for at forhindre overførsel til afkommet via mælken.

*Toxascaris leonina* (voksne, juvenile og L4)

*Ancylostoma tubaeforme* (voksne, juvenile og L4)

#### Bændelorm (Cestoder)

*Dipylidium caninum* (voksne og juvenile)

*Taenia taeniaeformis* (voksne)

*Echinococcus multilocularis* (voksne)

#### Lungeorm

*Aelurostrongylus abstrusus* (voksne)

### 4.3 Kontraindikationer

Bør ikke anvendes til killinger under 8 uger eller til killinger, som vejer mindre end 0,5 kg.

Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for de aktive stoffer, eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

#### **4.4 Særlige advarsler for hver enkelt dyreart, som lægemidlet er beregnet til**

Virkningen af præparatet kan reduceres, hvis dyret vaskes eller neddyppes i vand lige efter behandlingen. Behandlede dyr bør derfor ikke bades før opløsningen er tørret.

Efter hyppig, gentagen brug af ormemidler af en bestemt gruppe kan resistens hos parasitten udvikles overfor denne gruppe.

#### **4.5 Særlige forsigtighedsregler vedrørende brugen**

##### Særlige forsigtighedsregler vedrørende brug til dyr

Kun til brug på hudooverfladen og på uskadt hud. Må ikke gives oralt eller parenteralt.

Undgå at den behandlede kat eller andre katte i huset slikker på påføringsstedet, mens det er vådt.

Der er begrænset erfaring med brug af præparatet til syge og svække dyr, derfor må det kun anvendes til sådanne dyr efter en risk-benefit vurdering.

##### Særlige forsigtighedsregler for personer, som indgiver lægemidlet til dyr

Læs indlægssedlen inden brug.

Spis, drik og ryg ikke under påføringen.

Undgå direkte kontakt med påføringsstedet, mens det er vådt. Hold børn væk fra behandlede dyr i denne periode.

Vask hænder efter brugen.

Ved spild af præparatet på huden afvaskes denne straks med sæbe og vand.

Hvis præparatet kommer i øjnene ved et uheld, skyldes de grundigt med vand.

Søg straks lægehjælp og vis indlægssedlen til lægen, hvis hud- eller øjenirritationer varer ved, eller hvis præparatet sluges ved et uheld.

Børn bør ikke have langvarig tæt kontakt (f.eks. under søvn) med behandlede katte i de første 24 timer efter påføring af præparatet.

Opløsningsmidlet i dette præparat kan give pletter på visse materialer såsom læder, tekstiler, plast og polerede overflader. Lad derfor behandlingsstedet tørre, inden der opstår mulighed for kontakt med sådanne materialer.

Echinococcosis udgør en fare for mennesker. Da Echinococcosis er en sygdom der skal anmeldes til sundhedsmyndighederne, skal særlige retningslinier for behandling og opfølgning efterkommes, og sikkerhedsforanstaltninger for mennesker skal skaffes fra de relevante myndigheder.

#### **4.6 Bivirkninger (forekomst og sværhedsgrad)**

Savlen og opkastning kan forekomme i meget sjældne tilfælde. Milde og forbigående neurologiske lidelser, såsom ataksi og tremor kan forekomme i meget sjældne tilfælde. Forekomsten af disse bivirkninger ser ud til at være forbundet med, om katten slikker sig på påføringsstedet lige efter behandling. Efter brug af Profender er der i meget sjældne tilfælde set forbigående hårmangel, kløe og/eller betændelse på påføringsstedet.

Hyppigheden af bivirkninger er defineret som:

- Meget almindelig (flere end 1 ud af 10 behandlede dyr, der viser bivirkninger i løbet af en behandling)

- Almindelige (flere end 1, men mindre end 10 dyr i 100 behandlede dyr)
- Ikke almindelige (flere end 1, men mindre end 10 dyr i 1.000 behandlede dyr)
- Sjældne (flere end 1, men mindre end 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr)
- Meget sjælden (færre end 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder isolerede rapporter)

#### **4.7 Anvendelse under drægtighed, laktation eller æglægning**

Kan anvendes under drægtighed og laktation.

#### **4.8 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion**

Emodepsid er et substrat for P-glycoprotein. Samtidig behandling med andre lægemidler, der er P-glycoprotein substrater/hæmmere (f.eks. ivermectin og andre antiparasitære makrocykliske laktoner, erythromycin, prednisolon og ciclosporin) kan forårsage farmakokinetiske lægemiddelinteraktioner. Eventuelle kliniske konsekvenser af sådanne interaktioner er ikke undersøgt.

#### **4.9 Dosering og indgivelsesvej**

##### Dosis og behandlingstabel

Anbefalet minimumsdosis er 3 mg emodepsid/kg lgv og 12 mg praziquantel/kg lgv, hvilket svarer til 0,14 ml Profender /kg lgv.

Beregn enten nøjagtig dosis ud fra individuel legemsvægt eller brug følgende dosis størrelse, som anbefales til forskellige vægtgrupper.

Legemsvægt for katte (kg)	Volumen (ml)	Emodepsid (mg)		Praziquantel (mg)	
		(mg/kg lgv.)		(mg/kg lgv.)	
≥0,5 - 2,5	0,35	7,5	3 - 15	30	12 – 60
>2,5 - 5	0,70	15	3 - 6	60	12 – 24
>5 - 8	1,12	24	3 - 4,8	96	12 - 19,2
>8		Passende kombination af volumen			

Til behandling af rundorm og bændelorm er en enkelt påføring pr. behandling er tilstrækkelig.

Til behandling af hunkatte, for at forebygge overførsel af *Toxocara cati* (L3 larve) til afkommet via mælken, er en enkelt påføring pr. behandling, ca. syv dage før forventet fødsel, tilstrækkelig.

For lungeorm *Aelurostrongylus abstrusus* er to behandlinger, administreret med to ugers mellemrum, tilstrækkeligt.

##### Administrationsmåde

Kun til brug på huden.

Tag adapteren fjern beskyttelseshætten fra spidsen og før spidsen ind i midterområdet af proppen. Fjern skruelåget. Tag en 1 ml standard injektionssprøjte med luermundstykke og sæt den fast til adapteren. Vend bunden i vejret på flasken og træk den nødvendige mængde ud. Sæt skruelåget på efter brug.

Del kattens pels i nakkeregionen ved nedre del af kraniet, så huden bliver synlig. Placér spidsen af sprøjten på huden og tøm indholdet ud direkte på huden.

Påføring ved nedre del af kraniet vil begrænse kattens evne til at slikke præparatet af.

#### **4.10 Overdosering (symptomer, nødforanstaltninger, modgift), om nødvendigt**

Savlen, opkastning og neurologiske symptomer (tremor) blev lejlighedsvis set på voksne katte efter brug af op til 10 gange anbefalet dosis og på killinger der blev behandlet med op til 5 gange anbefalet dosis. Symptomerne syntes at være et resultat af at katten havde slikket påføringsstedet. Symptomerne var fuldstændig reversible.

Ingen specifik modgift er kendt.

#### **4.11 Tilbageholdelsestid**

Ikke relevant.

### **5. FARMAKOLOGISKE EGENSKABER**

Farmakoterapeutisk gruppe: Antiparasitikum.  
ATCvet-kode: QP52AA51.

#### **5.1 Farmakodynamiske egenskaber**

Emodepsid er en semisyntetisk forbindelse, der tilhører den nye kemiske gruppe af depsipeptider. Det er aktivt mod rundorme (spolorm og hageorm). I dette præparat er emodepsid virksomt over for *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma tubaeforme* og *Aelurostrongylus abstrusus*. Det virker på den neuromuskulære endeplade ved at stimulere presynaptiske receptorer, som tilhører secretin-receptor-gruppen, hvilket resulterer i parasitternes lammelse og død.

Praziquantel er et pyrazinoisoquinolin-derivat som er virksomt over for bændelorme såsom *Dipylidium caninum*, *Echinococcus multilocularis* og *Taenia taeniaeformis*. Praziquantel adsorberes hurtigt via parasitternes overflade og virker primært ved ændring i parasitmembranens Ca<sup>++</sup>-permeabilitet. Dette fører til alvorlig skade på parasittens integument, sammentrækning og lammelser, hæmning af stofskiftet og til sidst medfører det parasittens død.

#### **5.2 Farmakokinetiske oplysninger**

Efter lokal påføring af dette præparat på katte i laveste terapeutiske dosis på 0,14 ml/kg legemsvægt (lgv), observeredes gennemsnitlige maksimale serumkoncentrationer på  $32,2 \pm 23,9 \mu\text{g}$  emodepsid/liter og  $61,3 \pm 44,1 \mu\text{g}$  praziquantel/liter. De maksimale koncentrationer blev for emodepsid nået  $3,2 \pm 2,7$  dage efter påføring og for praziquantel  $18,7 \pm 47$  timer efter. Begge aktive stoffer blev derefter langsomt udskilt fra serum med en halveringstid på  $9,2 \pm 3,9$  dage for emodepsid og på  $4,1 \pm 1,5$  dage for praziquantel.

Efter oral administration til rotter fordeler emodepsid sig til alle organer. Det højeste koncentrationsniveau blev fundet i fedt. Fækal udskillelse dominerer med uomdannet emodepsid og hydroxylerede derivater som de vigtigste udskillelses-produkter. Afprøvninger på mange forskellige dyrearter viser, at praziquantel hurtigt metaboliseres i leveren. Hovedmetabolitterne er monohydroxycyklohexyl-derivater af praziquantel. Renal udskillelse dominerer.

### **6. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER**

#### **6.1 Fortegnelse over hjælpstoffer**

Butylhydroxyanisol  
Isopropyliden glycerol  
Mælkesyre

#### **6.2 Væsentlige uforligeligheder**

Ingen kendte

### **6.3 Opbevaringstid**

Opbevaringstid for veterinær lægemiddel i salgspakning: 3 år

Opbevaringstid efter første åbning af den indre pakning: 3 måneder.

### **6.4 Særlige opbevaringsforhold**

Dette veterinær lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

### **6.5 Den indre emballages art og indhold**

Pakningsstørrelse: 14 ml

Emballage Gulbrun glasbeholder med teflon-belagt prop og adapter med luerfatning.

### **6.6 Eventuelle særlige forholdsregler ved bortskaffelse af ubrugte veterinær lægemidler eller affaldsmaterialer fra brugen af sådanne**

Profender må ikke udledes i vandløb, da emodepsid har vist skadelig virkning på organismer i vandet. Ikke anvendte veterinær lægemidler, samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinjer.

## **7. INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLAELSEN**

Vetoquinol S.A.  
Magny-Vernois  
70200 Lure  
Frankrig

## **8. MARKEDSFØRINGSTILLAELSENS NUMMER (NUMRE)**

EU/2/05/054/017

## **9. DATO FOR FØRSTE TILLAELSE/FORNYELSE AF TILLAELSEN**

Dato for første markedsføringstilladelse: 27/07/2005.

Dato for seneste fornyelse af markedsføringstilladelse: 01/07/2010.

## **10. DATO FOR ÆNDRING AF TEKSTEN**

Yderligere information om dette veterinær lægemiddel er tilgængelig på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside <http://www.ema.europa.eu>

## **FORBUD MOD SALG, UDLEVERING OG/ELLER BRUG**

Ikke relevant.

## **1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Profender 15 mg/3 mg tabletter med modifieret udløsning til små hunde

Profender 50 mg/10 mg tabletter med modifieret udløsning til mellemstore hunde

Profender 150 mg/30 mg tabletter med modifieret udløsning til store hunde

## **2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING**

Hver Profender-tablet indeholder:

### **Aktive stoffer:**

	<b>Emodepsid</b>	<b>Praziquantel</b>
Profender-tabletter til små hunde	3 mg	15 mg
Profender-tabletter til mellemstore hunde	10 mg	50 mg
Profender-tabletter til store hunde	30 mg	150 mg

Alle hjælpestoffer er anført under pkt. 6.1

## **3. LÆGEMIDDELFORM**

Tablet med modifieret udløsning.

Brun, kødbensformet tablet med delekærv på begge sider.

Tabletten kan deles i 2 lige store halvdeler.

## **4. KLINISKE OPLYSNINGER**

### **4.1 Dyrearter, som lægemidlet er beregnet til**

Hund.

### **4.2 Terapeutiske indikationer med angivelse af dyrearter, som lægemidlet er beregnet til**

Til hunde der har, eller risikerer at få, parasitære blandingsinfektioner med rundorm og bændelorm af følgende arter:

#### **Rundorm (Nematoder)**

*Toxocara canis* (voksne, juvenile, L4 og L3)

*Toxascaris leonina* (voksne, juvenile og L4)

*Ancylostoma caninum* (voksne og juvenile)

*Uncinaria stenocephala* (voksne og juvenile)

*Trichuris vulpis* (voksne, juvenile og L4)

#### **Bændelorm (Cestoder)**

*Dipylidium caninum*

*Taenia* spp.

*Echinococcus multilocularis* (voksne og juvenile)

*Echinococcus granulosus* (voksne og juvenile)

#### **4.3 Kontraindikationer**

Bør ikke anvendes til hvalpe yngre end 12 uger eller som vejer minder end 1 kg.

Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for de aktive stoffer, eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

#### **4.4 Særlige advarsler for hver enkelt dyreart, som lægemidlet er beregnet til**

Parasitær resistens over for en bestemt gruppe antihelmintika kan opstå ved hyppig og gentagen brug af antihelmintika af denne gruppe.

#### **4.5 Særlige forsigtighedsregler vedrørende brugen**

##### Særlige forsigtighedsregler vedrørende brug til dyr

Gives kun til fastende hunde. For eksempel: faste natten over, hvis hunden skal behandles den efterfølgende morgen. Der bør ikke gives foder før 4 timer efter behandling.

Ved behandling af *D. caninum*-infektioner bør samtidig behandling af mellemværter såsom lopper og lus overvejes, for at forhindre geninfektion.

Der har ikke været udført studier med alvorligt svække hunde, eller hunde med alvorlig nedsat nyre- eller leverfunktion. Dette veterinære lægemiddel skal derfor kun bruges til sådanne dyr efter dyrlægens vurdering af fordele og ulemper.

##### Særlige forsigtighedsregler for personer, som indgiver lægemidlet til dyr

Af hygiejniske årsager anbefales det at vaske hænder efter at have givet tabletter til hunden. Hvis præparatet indtages ved et uheld, særligt i tilfælde af børn, søg da straks lægehjælp, og vis indlægssedlen eller etiketten til lægen.

Echinococcosis udgør en fare for mennesker. Da Echinococcosis er en sygdom, der skal anmeldes til sundhedsmyndighederne (World Organisation for Animal Health (OIE)), skal særlige retningslinjer for behandling og opfølgningskomplettes, og sikkerhedsforanstaltninger for mennesker skaffes fra de relevante myndigheder.

#### **4.6 Bivirkninger (forekomst og sværhedsgrad)**

I meget sjældne tilfælde ses forbigående milde reaktioner fra fordøjelseskanalen (f.eks. hypersalivation, opkastning).

Forbigående milde neurologiske reaktioner (f.eks. tremor, nedsat koordinationsevne) er set i meget sjældne tilfælde. Non-komplians med hensyn til anbefalingen om faste ser ud til at være medvirkende til disse tilfælde. Hos mdr1 muntat (-/-) af Colli, Shelti og Australisk Hyrdehund kan symptomer på neurologiske reaktioner (f.eks. kramper) desuden være kraftigere.

Der er ingen kendt antidot.

Hyppigheden af bivirkninger er defineret som:

- Meget almindelig (flere end 1 ud af 10 behandlede dyr, der viser bivirkninger i løbet af en behandling)
- Almindelige (flere end 1, men mindre end 10 dyr i 100 behandlede dyr)
- Ikke almindelige (flere end 1, men mindre end 10 dyr i 1.000 behandlede dyr)
- Sjældne (flere end 1, men mindre end 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr)
- Meget sjælden (færre end 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder isolerede rapporter)

#### **4.7 Anvendelse under drægtighed eller laktation**

Kan anvendes under drægtighed og laktation.

#### 4.8 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Emodepsid er et substrat for P-glycoprotein. Samtidig behandling med andre lægemidler, der er P-glycoproteinsubstrater/hæmmere (f.eks. ivermectin og andre antiparasitære makrocycliske laktoner, erythromycin, prednisolon og ciclosporin) kan forårsage farmakokinetiske lægemiddelinteraktioner. Eventuelle kliniske konsekvenser af sådanne interaktioner er ikke undersøgt.

#### 4.9 Dosering og indgivelsesvej

##### Dosis og behandlingstabel

Anbefalet minimumsdosis er 1 mg /kg legemsvægt emodepsid og 5mg/kg legemsvægt praziquantel i henhold til følgende tabel:

En enkelt dosis pr. behandling er tilstrækkeligt.

Legemsvægt (kg)	Antal Profender-tabletter til		
	Små hunde	Mellemlstore hunde	Store hunde
1 – 1,5	½		
> 1,5 – 3	1		
> 3 – 4,5	1½		
> 4,5 – 6	2		
> 6 – 10		1	
> 10 – 15		1½	
> 15 – 20		2	
> 20 – 30			1
> 30 – 45			1½
> 45 – 60			2

##### Administrationsmåde

Til oral brug til hunde over 12 uger og som vejer mere end 1 kg. Profender-tabletter er tilsat smag, og hunde indtager dem normalt uden føde. Giv kun til fastende hunde. For eksempel: faste natten over, hvis hunden skal behandles den efterfølgende morgen. Der bør ikke gives foder før 4 timer efter behandling.

#### 4.10 Overdosering (symptomer, nødforanstaltninger, modgift), om nødvendigt

Forbigående muskulær tremor, dårlig koordination og nedstemthed er set i enkelte tilfælde efter overdosis på op til 5 gange den rekommenderede dosis. Hos mdr1 mutant (-/-) Collier, er sikkerhedsmargen lavere end sammenlignet med en normal hundepopulation, og milde forbigående tremor og/eller ataxi er set i enkelte tilfælde efter overdosis på 2 gange den rekommenderede dosis hos hunde, der var fastende som anbefalet.

Symptomerne var helt reversible uden behandling. Føde kan øge incidensen og intensiteten af sådanne overdoseringssymptomer, og lejlighedsvis kan opkastning forekomme.

Der er ingen kendt antidot.

## **4.11 Tilbageholdelsestid**

Ikke relevant

## **5. FARMAKOLOGISKE EGENSKABER**

Farmakoterapeutisk gruppe: Antiparasitikum.

ATCvet-kode: QP52AA51

### **5.1 Farmakodynamiske egenskaber**

Emodepsid er en semisyntetisk forbindelse, der tilhører den nye kemiske gruppe af depsipeptider. Det er aktivt mod rundorme (spolorm, hageorm og piskeorm). I dette præparat er emodepsid virksomt over for *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma caninum*, *Uncinaria stenocephala* og *Trichuris vulpis*.

Det virker på den neuromuskulære endeplade ved at stimulere presynaptiske receptorer, som tilhører secretin-receptor-gruppen, hvilket resulterer i parasitternes lammelse og død.

Praziquantel er et pyrazinoisoquinolin-derivat som er virksomt over for bændelorme såsom *Dipylidium caninum*, *Taenia spp.*, *Echinococcus multilocularis* og *Echinococcus granulosus*.. Praziquantel adsorberes hurtigt via parasitternes overflade og virker primært ved at ændre parasitmembranens Calcium ( $\text{Ca}^{++}$ )-permeabilitet. Dette fører til alvorlig skade på parasittens integument, sammentrækning og paralyse, hæmning af metabolismen hvilket til sidst medfører parasittens død.

### **5.2 Farmakokinetiske oplysninger**

Efter behandling med en dosis på 1,5 mg emodepsid og 7,5 mg praziquantel per kg legemsvegt, observeredes gennemsnitlige maksimale plasmakoncentrationer på 47 $\mu\text{g}$  emodepsid/l og 593 $\mu\text{g}$  praziquantel/l. De maksimale koncentrationer blev nået 2 timer efter behandling for begge aktive stoffer. Begge aktive stoffer blev udskilt fra plasma med en halveringstid på 1,4 til 1,7 timer.

Efter oral administration til rotter fordeler emodepsid sig til alle organer. Det højeste koncentrationsniveau blev fundet i fedt. Uomdannet emodepsid og hydroxylerede derivater er de vigtigste udskillelsesprodukter. Udskillelsen af emodepsid er ikke undersøgt hos hunde. Afprøvninger på mange forskellige dyrearter viser, at praziquantel hurtigt metaboliseres i leveren. Hovedmetabolitterne er monohydroxycyklohexyl-derivater af praziquantel. Renal udskillelse af metabolitterne dominerer.

## **6. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER**

### **6.1 Fortegnelse over hjælpstoffer**

Calciumhydrogenphosphat, vandfri

Cellulose, mikrokristallinsk

Silica, kolloid vandfri

Croscarmellosenatrium

Magnesiumstearat

Povidon

Kødsmag

### **6.2 Væsentlige uforligeligheder**

Ingen kendte.

### **6.3 Opbevaringstid**

Opbevaringstid for veterinærlægemidlet i salgspakning: 3 år

### **6.4 Særlige opbevaringsforhold**

Opbevares i den originale pakning for at beskytte mod fugt

### **6.5 Den indre emballagens art og indhold**

Kartonæsker indeholdende aluminiums blisterpakninger. Følgende pakningsstørrelser er tilgængelige:

#### Profender 15 mg/3 mg tabletter til små hunde:

- 2 tabletter (1 blisterkort)
- 4 tabletter (1 blisterkort)
- 10 tabletter (1 blisterkort)
- 24 tabletter (3 blisterkort med 8 tabletter i hver)
- 50 tabletter (2 blisterkort med 10 tabletter i hver)

#### Profender 50 mg/10 mg tabletter til mellemstore hunde:

- 2 tabletter (1 blisterkort)
- 4 tabletter (1 blisterkort)
- 6 tabletter (1 blisterkort)
- 24 tabletter (4 blisterkort med 6 tabletter i hver)
- 102 tabletter (17 blisterkort med 6 tabletter i hver)

#### Profender 150 mg/30 mg tabletter til store hunde:

- 2 tabletter (1 blisterkort)
- 4 tabletter (1 blisterkort)
- 24 tabletter (6 blisterkort med 4 tabletter i hver)
- 52 tabletter (13 blisterkort med 4 tabletter i hver)

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

### **6.6 Eventuelle særlige forholdsregler ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller affaldsmaterialer fra brugen af sådanne**

Ikke anvendte veterinærlægemidler, samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinjer. Ubrugte halve tabletter må ikke gemmes til fremtidig brug, og skal destrueres i overensstemmelse med de lokale krav.

## **7. INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLAELSEN**

Vetoquinol S.A.  
Magny-Vernois  
70200 Lure  
Frankrig

## **8. MARKEDSFØRINGSTILLAELSENS NUMMER (NUMRE)**

EU/2/05/054/018 - 31

**9. DATO FOR FØRSTE TILLAELSE/FORNYELSE AF TILLAELSEN**

Dato for første markedsføringstilladelse: 27/07/2005.

Dato for seneste fornyelse af markedsføringstilladelse: 01/07/2010.

**10. DATO FOR ÆNDRING AF TEKSTEN**

Yderligere information om dette veterinærlægemiddel er tilgængelig på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside <http://www.ema.europa.eu>

**FORBUD MOD SALG, UDLEVERING OG/ELLER BRUG**

Ikke relevant.

## **BILAG II**

- A. FREMSTILLER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE**
- B. BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER VEDRØRENDE UDLEVERING OG BRUG**
- C. ANGIVELSE AF MRL-VÆRDIER**

**A. FREMSTILLER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE**

Navn og adresse på fremstilleren ansvarlig for batchfrigivelse

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH  
Projensdorfer Str. 324  
24106 Kiel  
Tyskland

**B. BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER VEDRØRENDE UDLEVERING OG  
BRUG**

Må kun udleveres efter veterinærrecept.

**C. ANGIVELSE AF MRL-VÆRDIER**

Ikke relevant.

**BILAG III**  
**ETIKETTERING OG INDLÆGSSEDEL**

## **A. ETIKETTERING**

**OPLYSNINGER, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE****Profender spot-on, opløsning til små katte****Yderkarton, pakningsstørrelser 2 (eller 4) pipetter****1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Profender 30 mg/7,5 mg spot-on, opløsning til små katte

**2. ANGIVELSE AF AKTIVE STOFFER**

Hver 0,35 ml pipette indeholder:

Aktive stoffer: 7,5 mg emodepsid, 30 mg praziquantel

**3. LÆGEMIDDELFORM**

Spot-on, opløsning

**4. PAKNINGSSTØRRELSE**

2 pipetter

4 pipetter

**5. DYREARTER**

Til små katte  $\geq 0,5 - 2,5$  kg

**6. INDIKATION(ER)**

Rundorm:

*Toxocara cati, Toxascaris leonina, Ancylostoma tubaeforme*

Bændelorm:

*Dipylidium caninum, Taenia taeniaeformis, Echinococcus multilocularis*

Lungeorm:

*Aelurostrongylus abstrusus*

Angående den fuldstændige indikation, incl. larvestadier, læs indlægssedlen.

**7. ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVEJ(E)**

Kun til brug på huden.

Læs indlægssedlen inden brug.

**8. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)****9. SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER, OM NØDVENDIGT****10. UDLØBSDATO**

EXP {MM/ÅÅÅÅ}

**11. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER**

Opbevares i den originale pakning for at beskytte mod fugt.

**12. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF  
UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE****13. TEKSTEN “KUN TIL DYR” SAMT BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER FOR  
UDLEVERING OG BRUG, OM NØDVENDIGT**

Til dyr - kræver recept.

**14. TEKSTEN “OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN”**

Opbevares utilgængeligt for børn.

**15. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLAELSEN**

Vetoquinol S.A., Magny-Vernois, 70200 Lure, Frankrig

**16. MARKEDSFØRINGSTILLAELSENS NUMMER (NUMRE)**

EU/2/05/054/001 2 pipetter

EU/2/05/054/002 4 pipetter

**17. FREMSTILLERENS BATCHNUMMER**

Lot {nummer}

**OPLYSNINGER, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE**

Profender spot-on, opløsning til små katte

Yderkarton, pakningsstørrelser 12 (20 eller 40) pipetter

**1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Profender 30 mg/7,5 mg spot-on, opløsning til små katte

**2. ANGIVELSE AF AKTIVE STOFFER**

Hver 0,35 ml pipette indeholder:

Aktive stoffer: 7,5 mg emodepsid, 30 mg praziquantel

**3. LÆGEMIDDELFORM**

Spot-on, opløsning

**4. PAKNINGSSTØRRELSE**

12 pipetter

20 pipetter

40 pipetter

**5. DYREARTER**

Til små katte  $\geq 0,5 - 2,5$  kg

**6. INDIKATION(ER)**

Rundorm:

*Toxocara cati, Toxascaris leonina, Ancylostoma tubaeforme*

Bændelorm:

*Dipylidium caninum, Taenia taeniaeformis, Echinococcus multilocularis*

Lungeorm:

*Aelurostrongylus abstrusus*

Angående den fuldstændige indikation, incl. larvestadier, læs indlægssedlen.

**7. ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVEJ(E)**

Kun til brug på huden.

Læs indlægssedlen inden brug.

**8. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)****9. SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER, OM NØDVENDIGT**

Bør ikke anvendes til killinger under 8 uger eller til killinger, som vejer mindre end 0,5 kg.  
Advarsler for brugeren – Læs indlægssedlen inden brug.

**10. UDLØBSDATO**

EXP {MM/ÅÅÅÅ}

**11. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER**

Opbevares i den originale pakning for at beskytte mod fugt.

**12. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF  
UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE**

Profender må ikke udledes i vandløb, da emodepsid har vist skadelig virkning på organismer i vandet.  
Ikke anvendte veterinær lægemidler, samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinier.

**13. TEKSTEN “KUN TIL DYR” SAMT BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER FOR  
UDLEVERING OG BRUG, OM NØDVENDIGT**

Til dyr - kræver recept.

**14. TEKSTEN “OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN”**

Opbevares utilgængeligt for børn.

**15. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLAELSEN**

Vetoquinol S.A., Magny-Vernois, 70200 Lure, Frankrig

**16. MARKEDSFØRINGSTILLAELSENS NUMMER (NUMRE)**

EU/2/05/054/003 12 pipetter  
EU/2/05/054/004 20 pipetter  
EU/2/05/054/005 40 pipetter

**17. FREMSTILLERENS BATCHNUMMER**

Lot {nummer}

**OPLYSNINGER, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE**

Profender spot-on, opløsning til mellemstore katte

Yderkarton, pakningsstørrelser 2 (eller 4) pipetter

**1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Profender 60 mg/15 mg spot-on, opløsning til mellemstore katte

**2. ANGIVELSE AF AKTIVE STOFFER**

Hver 0,70 ml pipette indeholder:

Aktive stoffer: 15 mg emodepsid, 60 mg praziquantel

**3. LÆGEMIDDELFORM**

Spot-on, opløsning

**4. PAKNINGSSTØRRELSE**

2 pipetter

4 pipetter

**5. DYREARTER**

Til mellemstore katte > 2,5 – 5 kg

**6. INDIKATION(ER)**

Rundorm:

*Toxocara cati, Toxascaris leonina, Ancylostoma tubaeforme*

Bændelorm:

*Dipylidium caninum, Taenia taeniaeformis, Echinococcus multilocularis*

Lungeorm:

*Aelurostrongylus abstrusus*

Angående den fuldstændige indikation, incl. larvestadier, læs indlægssedlen.

**7. ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVEJ(E)**

Kun til brug på huden.

Læs indlægssedlen inden brug.

**8. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)****9. SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER, OM NØDVENDIGT****10. UDLØBSDATO**

EXP {MM/ÅÅÅÅ}

**11. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER**

Opbevares i den originale pakning for at beskytte mod fugt.

**12. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF  
UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE****13. TEKSTEN “KUN TIL DYR” SAMT BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER  
FOR UDLEVERING OG BRUG, OM NØDVENDIGT**

Til dyr - kræver recept.

**14. TEKSTEN “OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN”**

Opbevares utilgængeligt for børn.

**15. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLAELSEN**

Vetoquinol S.A., Magny-Vernois, 70200 Lure, Frankrig

**16. MARKEDSFØRINGSTILLAELSENS NUMMER (NUMRE)**

EU/2/05/054/006 2 pipetter

EU/2/05/054/007 4 pipetter

**17. FREMSTILLERENS BATCHNUMMER**

Lot {nummer}

**OPLYSNINGER, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE****Profender spot-on, opløsning til mellemstore katte****Yderkarton, pakningsstørrelser 12 (20, 40 eller 80) pipetter****1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Profender 60 mg/15 mg spot-on, opløsning til mellemstore katte

**2. ANGIVELSE AF AKTIVE STOFFER**

Hver 0,70 ml pipette indeholder:

Aktive stoffer: 15 mg emodepsid, 60 mg praziquantel

**3. LÆGEMIDDELFORM**

Spot-on, opløsning

**4. PAKNINGSSTØRRELSE**

12 pipetter

20 pipetter

40 pipetter

80 pipetter

**5. DYREARTER**

Til mellemstore katte > 2,5 – 5 kg

**6. INDIKATION(ER)**

Rundorm:

*Toxocara cati, Toxascaris leonina, Ancylostoma tubaeforme*

Bændelorm:

*Dipylidium caninum, Taenia taeniaeformis, Echinococcus multilocularis*

Lungeorm:

*Aelurostrongylus abstrusus*

Angående den fuldstændige indikation, incl. larvestadier, læs indlægssedlen.

**7. ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJ(E)**

Kun til brug på huden.

Læs indlægssedlen inden brug.

## **8. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)**

## **9. SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER, OM NØDVENDIGT**

Bør ikke anvendes til killinger under 8 uger eller til killinger, som vejer mindre end 0,5 kg.  
Advarsler for brugeren – Læs indlægssedlen inden brug.

## **10. UDLØBSDATO**

EXP {MM/ÅÅÅÅ}

## **11. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER**

Opbevares i den originale pakning for at beskytte mod fugt.

## **12. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE**

Profender må ikke udledes i vandløb, da emodepsid har vist skadelig virkning på organismer i vandet.  
Ikke anvendte veterinær lægemidler, samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinier.

## **13. TEKSTEN “KUN TIL DYR” SAMT BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER FOR UDLEVERING OG BRUG, OM NØDVENDIGT**

Til dyr - kræver recept.

## **14. TEKSTEN “OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN”**

Opbevares utilgængeligt for børn.

## **15. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLAELSEN**

Vetoquinol S.A., Magny-Vernois, 70200 Lure, Frankrig

## **16. MARKEDSFØRINGSTILLAELSENS NUMMER (NUMRE)**

EU/2/05/054/008 12 pipetter

EU/2/05/054/009 20 pipetter

EU/2/05/054/010 40 pipetter

EU/2/05/054/011 80 pipetter

**17. FREMSTILLERENS BATCHNUMMER**

Lot {nummer}

**OPLYSNINGER, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE**

Profender spot-on, opløsning til store katte

Yderkarton, pakningsstørrelser 2 (eller 4) pipetter

**1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Profender 96 mg/24 mg spot-on, opløsning til store katte

**2. ANGIVELSE AF AKTIVE STOFFER**

Hver 1,12 ml pipette indeholder:

Aktive stoffer: 24 mg emodepsid, 96 mg praziquantel

**3. LÆGEMIDDELFORM**

Spot-on, opløsning

**4. PAKNINGSSTØRRELSE**

2 pipetter

4 pipetter

**5. DYREARTER**

Til store katte > 5 – 8 kg

**6. INDIKATION(ER)**

Rundorm:

*Toxocara cati, Toxascaris leonina, Ancylostoma tubaeforme*

Bændelorm:

*Dipylidium caninum, Taenia taeniaeformis, Echinococcus multilocularis*

Lungeorm:

*Aelurostrongylus abstrusus*

Angående den fuldstændige indikation, incl. larvestadier, læs indlægssedlen.

**7. ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVEJ(E)**

Kun til brug på huden.

Læs indlægssedlen inden brug.

**8. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)****9. SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER, OM NØDVENDIGT****10. UDLØBSDATO**

EXP {MM/ÅÅÅÅ}

**11. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER**

Opbevares i den originale pakning for at beskytte mod fugt.

**12. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF  
UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE****13. TEKSTEN “KUN TIL DYR” SAMT BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER FOR  
UDLEVERING OG BRUG, OM NØDVENDIGT**

Til dyr - kræver recept.

**14. TEKSTEN “OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN”**

Opbevares utilgængeligt for børn.

**15. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLAELSEN**

Vetoquinol S.A., Magny-Vernois, 70200 Lure, Frankrig

**16. MARKEDSFØRINGSTILLAELSENS NUMMER (NUMRE)**

EU/0/00/000/012 2 pipetter

EU/0/00/000/013 4 pipetter

**17. FREMSTILLERENS BATCHNUMMER**

Lot {nummer}

**OPLYSNINGER, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE**

Profender spot-on, opløsning til store katte

Yderkarton, pakningsstørrelser 12 (20 eller 40) pipetter

**1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Profender 96 mg/24 mg spot-on, opløsning til store katte

**2. ANGIVELSE AF AKTIVE STOFFER**

Hver 1,12 ml pipette indeholder:

Aktive stoffer: 24 mg emodepsid, 96 mg praziquantel

**3. LÆGEMIDDELFORM**

Spot-on, opløsning

**4. PAKNINGSSTØRRELSE**

12 pipetter

20 pipetter

40 pipetter

**5. DYREARTER**

Til store katte > 5 – 8 kg

**6. INDIKATION(ER)**

Rundorm:

*Toxocara cati, Toxascaris leonina, Ancylostoma tubaeforme*

Bændelorm:

*Dipylidium caninum, Taenia taeniaeformis, Echinococcus multilocularis*

Lungeorm:

*Aelurostrongylus abstrusus*

Angående den fuldstændige indikation, incl. larvestadier, læs indlægssedlen.

**7. ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVEJ(E)**

Kun til brug på huden.

Læs indlægssedlen inden brug.

**8. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)****9. SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER, OM NØDVENDIGT**

Bør ikke anvendes til killinger under 8 uger eller til killinger, som vejer mindre end 0,5 kg.  
Advarsler for brugeren – Læs indlægssedlen inden brug.

**10. UDLØBSDATO**

EXP {MM/ÅÅÅÅ}

**11. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER**

Opbevares i den originale pakning for at beskytte mod fugt.

**12. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF  
UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE**

Profender må ikke udledes i vandløb, da emodepsid har vist skadelig virkning på organismer i vandet.  
Ikke anvendte veterinær lægemidler, samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinier.

**13. TEKSTEN “KUN TIL DYR” SAMT BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER FOR  
UDLEVERING OG BRUG, OM NØDVENDIGT**

Til dyr - kræver recept.

**14. TEKSTEN “OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN”**

Opbevares utilgængeligt for børn.

**15. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLAELSEN**

Vetoquinol S.A., Magny-Vernois, 70200 Lure, Frankrig

**16. MARKEDSFØRINGSTILLAELSENS NUMMER (NUMRE)**

EU/2/05/054/014 12 pipetter  
EU/2/05/054/015 20 pipetter  
EU/2/05/054/016 40 pipetter

**17. FREMSTILLERENS BATCHNUMMER**

Lot {nummer}

**OPLYSNINGER, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE**

Profender spot-on, opløsning til katte

Yderkarton, flerdosisbeholder

**1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Profender 85,8 mg/ml / 21,4 mg/ml spot-on, opløsning til katte

**2. ANGIVELSE AF AKTIVE STOFFER**

Aktive stoffer: 21,4 mg/ml emodepsid, 85,8 mg/ml praziquantel

**3. LÆGEMIDDELFORM**

Spot-on, opløsning

**4. PAKNINGSSTØRRELSE**

14 ml

**5. DYREARTER**

Kat

**6. INDIKATION(ER)**

Rundorm:

*Toxocara cati, Toxascaris leonina, Ancylostoma tubaeforme*

Bændelorm:

*Dipylidium caninum, Taenia taeniaeformis, Echinococcus multilocularis*

Lungeorm:

*Aelurostrongylus abstrusus*

Angående den fuldstændige indikation, incl. larvestadier, læs indlægssedlen.

**7. ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVEJ(E)**

Kun til brug på huden.

Læs indlægssedlen inden brug.

**8. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)**

**9. SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER, OM NØDVENDIGT**

Advarsler for brugeren – Læs indlægssedlen inden brug.

**10. UDLØBSDATO**

EXP {MM/ÅÅÅÅ}

Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage: 3 måneder.

**11. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER****12. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF  
UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE****13. TEKSTEN “KUN TIL DYR” SAMT BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER FOR  
UDLEVERING OG BRUG, OM NØDVENDIGT**

Til dyr - kræver recept.

**14. TEKSTEN “OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN”**

Opbevares utilgængeligt for børn.

**15. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLAELSEN**

Vetoquinol S.A., Magny-Vernois, 70200 Lure, Frankrig

**16. MARKEDSFØRINGSTILLAELSENS NUMMER (NUMRE)**

EU/2/05/054/017

**17. FREMSTILLERENS BATCHNUMMER**

Lot {nummer}

**MINDSTEKRAV TIL OPLYSNINGER PÅ SMÅ INDRE PAKNINGER**

Profender spot-on, oplosning til små katte

Pipette etiket

**1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Profender til katte ( $\geq 0,5 - 2,5$  kg)

**2. MÆNGDEN AF AKTIVT STOF (AKTIVE STOFFER)****3. PAKNINGSSTØRRELSE ANGIVET SOM VÆGT, VOLUMEN ELLER ANTAL DOSER****4. INDGIVELSESVÆG(E)**

Spot-on

**5. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)****6. BATCHNUMMER**

Lot {nummer}

**7. UDLØBSDATO**

EXP {MM/ÅÅÅÅ}

**8. TEKSTEN "TIL DYR"**

**MINDSTEKRAV TIL OPLYSNINGER PÅ SMÅ INDRE PAKNINGER**

Profender spot-on, oplosning til mellemstore katte

Pipette etiket

**1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Profender til katte (> 2,5 – 5 kg)

**2. MÆNGDEN AF AKTIVT STOF (AKTIVE STOFFER)****3. PAKNINGSSTØRRELSE ANGIVET SOM VÆGT, VOLUMEN ELLER ANTAL DOSER****4. INDGIVELSESVÆG(E)**

Spot-on

**5. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)****6. BATCHNUMMER**

Lot {nummer}

**7. UDLØBSDATO**

EXP {MM/ÅÅÅÅ}

**8. TEKSTEN "TIL DYR"**

**MINDSTEKRAV TIL OPLYSNINGER PÅ SMÅ INDRE PAKNINGER**

Profender spot-on, oplosning til store katte

Pipette etiket

**1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Profender til katte (> 5 – 8 kg)

**2. MÆNGDEN AF AKTIVT STOF (AKTIVE STOFFER)****3. PAKNINGSSTØRRELSE ANGIVET SOM VÆGT, VOLUMEN ELLER ANTAL DOSER****4. INDGIVELSESVÆG(E)**

Spot-on

**5. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)****6. BATCHNUMMER**

Lot {nummer}

**7. UDLØBSDATO**

EXP {MM/ÅÅÅÅ}

**8. TEKSTEN "TIL DYR"**

**MINDSTEKRAV TIL OPLYSNINGER PÅ SMÅ INDRE PAKNINGER**

Profender spot-on, opløsning til katte

Flaske etiket

**1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Profender spot-on, opløsning til katte

**2. MÆNGDEN AF AKTIVT STOF (AKTIVE STOFFER)**

21,4 mg/ml emodepside, 85,8 mg/ml praziquantel

**3. PAKNINGSSTØRRELSE ANGIVET SOM VÆGT, VOLUMEN ELLER ANTAL DOSER**

14 ml

**4. INDGIVELSESVÆGTER**

Spot-on brug.

Kun til udvortes brug.

**5. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)****6. BATCHNUMMER**

Lot {nummer}

**7. UDLØBSDATO**

EXP {MM/ÅÅÅÅ}

Efter åbning anvendes inden ..... {lav plads til at datoens kan indsættes}

**8. TEKSTEN "TIL DYR"**

Til dyr.

**MINDSTEKRAV TIL OPLYSNINGER PÅ BLISTERKORT ELLER BLISTERSTRIPS**

Profender spot-on, opløsning til små katte

Blister

**1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Profender spot-on, opløsning til små katte ( $\geq 0,5 - 2,5$  kg)

**2. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

Vetoquinol S.A.

**3. UDLØBSDATO**

EXP: {MM/ÅÅÅÅ}

**4. BATCHNUMMER**

Lot: {nummer}

**5. TEKSTEN "TIL DYR"**

Til dyr.



**MINDSTEKRAV TIL OPLYSNINGER PÅ BLISTERKORT ELLER BLISTERSTRIPS**

Profender spot-on, opløsning til mellemstore katte

Blister

**1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Profender spot-on, opløsning til mellemstore katte (> 2,5 – 5 kg)

**2. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

Vetoquinol S.A.

**3. UDLØBSDATO**

EXP: {MM/ÅÅÅÅ}

**4. BATCHNUMMER**

Lot: {nummer}

**5. TEKSTEN "TIL DYR"**

Til dyr.



**MINDSTEKRAV TIL OPLYSNINGER PÅ BLISTERKORT ELLER BLISTERSTRIPS**

Profender spot-on, opløsning til store katte

Blister

**1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Profender spot-on, opløsning til store katte (> 5 – 8 kg)

**2. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

Vetoquinol S.A.

**3. UDLØBSDATO**

EXP: {MM/ÅÅÅÅ}

**4. BATCHNUMMER**

Lot: {nummer}

**5. TEKSTEN "TIL DYR"**

Til dyr.



**OPLYSNINGER, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE****Profender 15 mg/3 mg tabletter til små hunde****Yder karton, pakningsstørrelser på 2 (eller 4) tabletter****1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Profender 15 mg/3 mg tabletter med modifieret udløsning til små hunde

**2. ANGIVELSE AF AKTIVE STOFFER**

3 mg emodepsid, 15 mg praziquantel

**3. LÆGEMIDDELFORM**

Tabletter med modifieret udløsning

**4. PAKNINGSSTØRRELSE**

2 tabletter

4 tabletter

**5. DYREARTER**

Hund

**6. INDIKATION(ER)**

Ormekur mod rundorm og bændelorm

For fuldstændig indikation, inkl. arter og larvestadier, læs indlægssedlen.

**7. ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJ(E)**

Til oral brug.

Læs indlægssedlen inden brug.

**8. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)****9. SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER, OM NØDVENDIGT**

**10. UDLØBSDATO**

EXP {måned/år}

**11. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER**

Opbevares i den originale yderpakning for at beskytte mod fugt.

**12. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF  
UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE**

Bortskaffelse: se indlægssedlen.

**13. TEKSTEN “KUN TIL DYR” SAMT BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER FOR  
UDLEVERING OG BRUG, OM NØDVENDIGT**

Til dyr - kræver recept.

**14. TEKSTEN “OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN”**

Opbevares utilgængeligt for børn.

**15. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLAELSEN**

Vetoquinol S.A., Magny-Vernois, 70200 Lure, Frankrig

**16. MARKEDSFØRINGSTILLAELSENS NUMMER (NUMRE)**

EU/2/05/054/018 2 tabletter

EU/2/05/054/019 4 tabletter

**17. FREMSTILLERENS BATCHNUMMER**

Lot {nummer}

**OPLYSNINGER, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE****Profender 15 mg/3 mg tabletter til små hunde****Yder karton, pakningsstørrelser på 10 (24 eller 50) tabletter****1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Profender 15 mg/3 mg tabletter med modifieret udløsning til små hunde

**2. ANGIVELSE AF AKTIVE STOFFER**

3 mg emodepsid, 15 mg praziquantel

**3. LÆGEMIDDELFORM**

Tabletter med modifieret udløsning

**4. PAKNINGSSTØRRELSE**

10 tabletter

24 tabletter

50 tabletter

**5. DYREARTER**

Hund

**6. INDIKATION(ER)**

Ormekur mod rundorm og bændelorm

For fuldstændig indikation, inkl. arter og larvestadier, læs indlægssedlen.

**7. ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJ(E)**

Til oral brug.

Læs indlægssedlen inden brug.

**8. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)****9. SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER, OM NØDVENDIGT**

Bør ikke anvendes til hvalpe under 12 uger eller til hvalpe der vejer under 1 kg.

**10. UDLØBSDATO**

EXP {måned/år}

**11. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER**

Opbevares i den originale yderpakning for at beskytte mod fugt.

**12. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF  
UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE**

Bortskaffelse: se indlægssedlen.

**13. TEKSTEN “KUN TIL DYR” SAMT BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER FOR  
UDLEVERING OG BRUG, OM NØDVENDIGT**

Til dyr - kræver recept.

**14. TEKSTEN “OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN”**

Opbevares utilgængeligt for børn.

**15. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

Vetoquinol S.A., Magny-Vernois, 70200 Lure, Frankrig

**16. MARKEDSFØRINGSTILLADESENS NUMMER (NUMRE)**

EU/2/05/054/020 10 tabletter

EU/2/05/054/021 24 tabletter

EU/2/05/054/022 50 tabletter

**17. FREMSTILLERENS BATCHNUMMER**

Lot {nummer}

**OPLYSNINGER, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE**

Profender 50 mg/10 mg tabletter til mellemstore hunde

Yder karton, pakningsstørrelser på 2 (eller 4) tabletter

**1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Profender 50 mg/10 mg tabletter med modifieret udløsning til mellemstore hunde

**2. ANGIVELSE AF AKTIVE STOFFER**

10 mg emodepsid, 50 mg praziquantel

**3. LÆGEMIDDELFORM**

Tabletter med modifieret udløsning

**4. PAKNINGSSTØRRELSE**

2 tabletter

4 tabletter

**5. DYREARTER**

Hund

**6. INDIKATION(ER)**

Ormekur mod rundorm og bændelorm

For fuldstændig indikation, inkl. arter og larvestadier, læs indlægssedlen.

**7. ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVEJ(E)**

Til oral brug.

Læs indlægssedlen inden brug.

**8. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)****9. SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER, OM NØDVENDIGT**

**10. UDLØBSDATO**

EXP {måned/år}

**11. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER**

Opbevares i den originale yderpakning for at beskytte mod fugt.

**12. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF  
UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE**

Bortskaffelse: se indlægssedlen.

**13. TEKSTEN “KUN TIL DYR” SAMT BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER FOR  
UDLEVERING OG BRUG, OM NØDVENDIGT**

Til dyr - kræver recept.

**14. TEKSTEN “OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN”**

Opbevares utilgængeligt for børn.

**15. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLAELSEN**

Vetoquinol S.A., Magny-Vernois, 70200 Lure, Frankrig

**16. MARKEDSFØRINGSTILLAELSENS NUMMER (NUMRE)**

EU/2/05/054/023 2 tabletter

EU/2/05/054/024 4 tabletter

**17. FREMSTILLERENS BATCHNUMMER**

Lot {nummer}

**OPLYSNINGER, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE**

Profender 50 mg/10 mg tabletter til mellemstore hunde

Yder karton, pakningsstørrelser på 6 (24 eller 102) tabletter

**1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Profender 50 mg/10 mg tabletter med modifieret udløsning til mellemstore hunde

**2. ANGIVELSE AF AKTIVE STOFFER**

10 mg emodepsid, 50 mg praziquantel

**3. LÆGEMIDDELFORM**

Tabletter med modifieret udløsning

**4. PAKNINGSSTØRRELSE**

6 tabletter

24 tabletter

102 tabletter

**5. DYREARTER**

Hund

**6. INDIKATION(ER)**

Ormekur mod rundorm og bændelorm

For fuldstændig indikation, inkl. arter og larvestadier, læs indlægssedlen.

**7. ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJ(E)**

Til oral brug.

Læs indlægssedlen inden brug.

**8. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)****9. SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER, OM NØDVENDIGT**

Bør ikke anvendes til hvalpe under 12 uger eller til hvalpe der vejer under 1 kg.

**10. UDLØBSDATO**

EXP {måned/år}

**11. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER**

Opbevares i den originale yderpakning for at beskytte mod fugt.

**12. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF  
UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE**

Bortskaffelse: se indlægssedlen.

**13. TEKSTEN “KUN TIL DYR” SAMT BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER FOR  
UDLEVERING OG BRUG, OM NØDVENDIGT**

Til dyr - kræver recept.

**14. TEKSTEN “OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN”**

Opbevares utilgængeligt for børn.

**15. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

Vetoquinol S.A., Magny-Vernois, 70200 Lure, Frankrig

**16. MARKEDSFØRINGSTILLADESENS NUMMER (NUMRE)**

EU/2/05/025 6 tabletter

EU/2/05/026 24 tabletter

EU/2/05/027 102 tabletter

**17. FREMSTILLERENS BATCHNUMMER**

Lot {nummer}

**OPLYSNINGER, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE****Profender 150 mg/30 mg tabletter til store hunde****Yder karton, pakningsstørrelser på 2 tabletter****1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Profender 150 mg/30 mg tabletter med modifieret udløsning til store hunde

**2. ANGIVELSE AF AKTIVE STOFFER**

30 mg emodepsid, 150 mg praziquantel

**3. LÆGEMIDDELFORM**

Tabletter med modifieret udløsning

**4. PAKNINGSSTØRRELSE**

2 tabletter

**5. DYREARTER**

Hund

**6. INDIKATION(ER)**

Ormekur mod rundorm og bændelorm

For fuldstændig indikation, inkl. arter og larvestadier, læs indlægssedlen.

**7. ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVEJ(E)**

Til oral brug.

Læs indlægssedlen inden brug.

**8. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)****9. SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER, OM NØDVENDIGT**

**10. UDLØBSDATO**

EXP {måned/år}

**11. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER**

Opbevares i den originale yderpakning for at beskytte mod fugt.

**12. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF  
UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE**

Bortskaffelse: se indlægssedlen.

**13. TEKSTEN “KUN TIL DYR” SAMT BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER FOR  
UDLEVERING OG BRUG, OM NØDVENDIGT**

Til dyr - kræver recept.

**14. TEKSTEN “OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN”**

Opbevares utilgængeligt for børn.

**15. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLAELSEN**

Vetoquinol S.A., Magny-Vernois, 70200 Lure, Frankrig

**16. MARKEDSFØRINGSTILLAELSENS NUMMER (NUMRE)**

EU/2/05/054/028 2 tabletter

**17. FREMSTILLERENS BATCHNUMMER**

Lot {nummer}

**OPLYSNINGER, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE**

Profender 150 mg/30 mg tabletter til store hunde

Yder karton, pakningsstørrelser på 4 (24 eller 52) tabletter

**1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Profender 150 mg/30 mg tabletter med modifieret udløsning til store hunde

**2. ANGIVELSE AF AKTIVE STOFFER**

30 mg emodepsid, 150 mg praziquantel

**3. LÆGEMIDDELFORM**

Tabletter med modifieret udløsning

**4. PAKNINGSSTØRRELSE**

4 tabletter

24 tabletter

52 tabletter

**5. DYREARTER**

Hund

**6. INDIKATION(ER)**

Ormekur mod rundorm og bændelorm

For fuldstændig indikation, inkl. arter og larvestadier, læs indlægssedlen.

**7. ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJ(E)**

Til oral brug.

Læs indlægssedlen inden brug.

**8. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)****9. SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER, OM NØDVENDIGT**

Bør ikke anvendes til hvalpe under 12 uger eller til hvalpe der vejer under 1 kg.

**10. UDLØBSDATO**

EXP {måned/år}

**11. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER**

Opbevares i den originale yderpakning for at beskytte mod fugt.

**12. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF  
UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE**

Bortskaffelse: se indlægssedlen

**13. TEKSTEN “KUN TIL DYR” SAMT BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER FOR  
UDLEVERING OG BRUG, OM NØDVENDIGT**

Til dyr - kræver recept.

**14. TEKSTEN “OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN”**

Opbevares utilgængeligt for børn.

**15. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

Vetoquinol S.A., Magny-Vernois, 70200 Lure, Frankrig

**16. MARKEDSFØRINGSTILLADESENS NUMMER (NUMRE)**

EU/2/05/054/029 4 tabletter

EU/2/05/054/030 24 tabletter

EU/2/05/054/031 52 tabletter

**17. FREMSTILLERENS BATCHNUMMER**

Lot {nummer}

**MINDSTEKRAV TIL OPLYSNINGER PÅ BLISTERKORT ELLER BLISTERSTRIPS**

**Profender 15 mg/3 mg tabletter til små hunde**

**Blister**

**1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Profender tabletter til små hunde

**2. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLAELSEN**

Vetoquinol S.A.

**3. UDLØBSDATO**

EXP {måneder/år}

**4. BATCHNUMMER**

Lot {nummer}

**5. TEKSTEN "TIL DYR"**

Til dyr.

**MINDSTEKRAV TIL OPLYSNINGER PÅ BLISTERKORT ELLER BLISTERSTRIPS****Profender 50 mg/10 mg tabletter til mellemstore hunde****Blister****1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Profender tabletter til mellemstore hunde

**2. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLAELSEN**

Vetoquinol S.A.

**3. UDLØBSDATO**

EXP {måneder/år}

**4. BATCHNUMMER**

Lot {nummer}

**5. TEKSTEN "TIL DYR"**

Til dyr.

**MINDSTEKRAV TIL OPLYSNINGER PÅ BLISTERKORT ELLER BLISTERSTRIPS**

**Profender 150 mg/30 mg tabletter til store hunde**

**Blister**

**1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Profender tabletter til store hunde

**2. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLAELSEN**

Vetoquinol S.A.

**3. UDLØBSDATO**

EXP {måneder/år}

**4. BATCHNUMMER**

Lot {nummer}

**5. TEKSTEN "TIL DYR"**

Til dyr.

## **B. INDLÆGSSEDEL**

[Enkeltdosispipetter]

### INDLÆGSSEDEL

Profender 30mg / 7,5mg spot-on, opløsning til små katte  
Profender 60mg / 15mg spot-on, opløsning til mellemstore katte  
Profender 96mg / 24mg spot-on, opløsning til store katte

## 1. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLAELSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE

### Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Vetoquinol S.A.  
Magny-Vernois  
70200 Lure  
Frankrig

### Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH  
Projensdorfer Str. 324  
24106 Kiel  
Tyskland

## 2. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Profender 30mg / 7,5mg spot-on, opløsning til små katte  
Profender 60mg / 15mg spot-on, opløsning til mellemstore katte  
Profender 96mg / 24mg spot-on, opløsning til store katte  
praziquantel/emodepsid

## 3. ANGIVELSE AF DE AKTIVE STOFFER OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

### Aktive stoffer:

1 ml Profender indeholder 21,4 mg emodepsid og 85,8 mg praziquantel

Hver enkeltdosis (pipette) med Profender indeholder:

	Volumen	Emodepsid	Praziquantel
Profender til små katte ( $\geq 0,5 - 2,5$ kg)	0,35 ml	7,5 mg	30 mg
Profender til mellemstore katte ( $> 2,5 - 5$ kg)	0,70 ml	15 mg	60 mg
Profender til store katte ( $> 5 - 8$ kg)	1,12 ml	24 mg	96 mg

### Hjælpestoffer:

Butylhydroxyanisol (E320, som antioxidant): 5,4 mg/ml

## **4. INDIKATIONER**

Til katte der har eller risikerer at få parasitære blandingsinfektioner forårsaget af følgende arter af rundorm, bændelorm og lungeorm:

### Rundorm (Nematoder)

*Toxocara cati* (voksne, juvenile, L4 og L3)

*Toxocara cati* (L3 larve) – behandling af hunkatte i den sidste del af drægtigheden for at forhindre overførsel til afkommet via mælken.

*Toxascaris leonina* (voksne, juvenile og L4)

*Ancylostoma tubaeforme* (voksne, juvenile og L4)

### Bændelorm (Cestoder)

*Dipylidium caninum* (voksne og juvenile)

*Taenia taeniaeformis* (voksne)

*Echinococcus multilocularis* (voksne)

### Lungeorm

*Aelurostrongylus abstrusus* (voksne)

## **5. KONTRAINDIKATIONER**

Bør ikke anvendes til killinger under 8 uger eller til killinger, som vejer mindre end 0,5 kg.

Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for de aktive stoffer, eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

## **6. BIVIRKNINGER**

Savlen og opkastning kan forekomme i meget sjældne tilfælde. Milde og forbigående neurologiske lidelser, såsom ataksi og tremor kan forekomme i meget sjældne tilfælde. Forekomsten af disse bivirkninger ser ud til at være forbundet med, om katten slikker sig på påføringsstedet lige efter behandling. Efter brug af Profender er der i meget sjældne tilfælde set forbigående hårmangel, kløe og/eller betændelse på påføringsstedet.

Hyppigheden af bivirkninger er defineret som:

- Meget almindelig (flere end 1 ud af 10 behandlede dyr, der viser bivirkninger i løbet af en behandling)
- Almindelige (flere end 1, men mindre end 10 dyr i 100 behandlede dyr)
- Ikke almindelige (flere end 1, men mindre end 10 dyr i 1.000 behandlede dyr)
- Sjældne (flere end 1, men mindre end 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr)
- Meget sjælden (færre end 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder isolerede rapporter)

Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne.

## **7. DYREARTER**

Kat

## **8. DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJ**

Kun til brug på huden.

#### Dosis og behandlingstabel

Anbefalet minimumsdosis er 3 mg emodepsid/kg lgv og 12 mg praziquantel/kg lgv, hvilket svarer til 0,14 ml Profender /kg lgv.

Legemsvægt for katte (kg)	Pipettetestørrelsen, som skal bruges	Volumen (ml)	Emodepsid (mg/kg lgv.)	Praziquantel (mg/kg lgv.)
≥0,5 - 2,5	Profender til små katte	0,35 (1 pipette)	3 - 15	12 - 60
>2,5 - 5	Profender til mellemstore katte	0,70 (1 pipette)	3 - 6	12 - 24
>5 - 8	Profender til store katte	1,12 (1 pipette)	3 - 4,8	12 - 19,2
>8	Brug en passende kombination af pipetter			

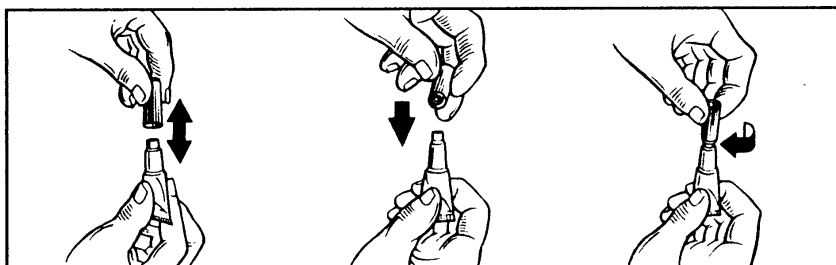
Til behandling af rundorm og bændelorm er en enkelt påføring pr. behandling er tilstrækkelig.

Til behandling af hunkatte, for at forebygge overførsel af *Toxocara cati* (L3 larve) til afkommet via mælken, er en enkelt påføring pr. behandling, ca. syv dage før forventet fødsel, tilstrækkelig.

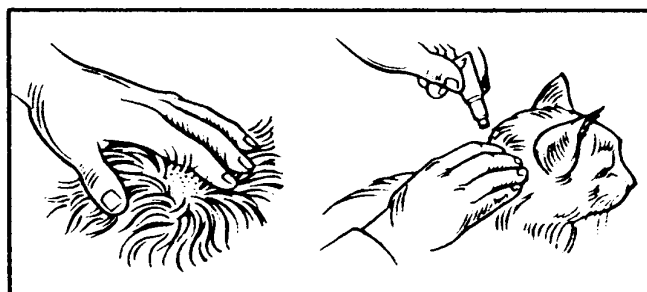
For lungeorm *Aelurostrongylus abstrusus* er to behandlinger, administreret med to ugers mellemrum, tilstrækkeligt.

#### **9. OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE**

Tag en pipette ud af pakningen. Hold pipetten opret, drej og træk hætten af og brug den modsatte ende af hætten til at bryde forseglingen.



Del kattens pels i nakkerregionen ved nedre del af kraniet, så huden bliver synlig. Placér spidsen af pipetten på huden og tryk fast adskillige gange for at tømme indholdet ud direkte på huden. Påføring ved nedre del af kraniet vil begrænse kattens evne til at slikke præparatet af.  
Kun til brug på hudooverfladen og på uskadt hud.



#### **10. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)**

Ikke relevant

## **11. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING**

Opbevares utilgængeligt for børn.

Opbevares i den originale pakning for at beskytte mod fugt.

Brug ikke dette veterinærlegemiddel efter den udløbsdato, der står på etiketten og æsken efter EXP.

Udløbsdatoen refererer til den sidste dag i den pågældende måned.

## **12. SÆRLIGE ADVARSLER**

### Særlige advarsler for hver dyreart:

Virkningen af præparatet kan reduceres, hvis dyret vaskes eller neddypes i vand lige efter behandlingen. Behandlede dyr bør derfor ikke bades før opløsningen er tørret.

Efter hyppig, gentagen brug af ormemidler af en bestemt gruppe kan resistens hos parasitten udvikles overfor denne gruppe.

### Særlige forholdsregler til brug hos dyr:

Kun til brug på hudooverfladen og på uskadt hud. Må ikke gives oralt eller parenteralt.

Undgå at den behandlede kat eller andre katte i huset slikker på påføringsstedet, mens det er vådt.

Der er begrænset erfaring med brug af præparatet til syge og svække dyr, derfor må det kun anvendes til sådanne dyr efter en risk-benefit vurdering.

### Særlige forholdsregler der skal træffes af personer, der administrerer lægemidlet til dyr:

Spis, drik og ryg ikke under påføringen.

Undgå direkte kontakt med påføringsstedet, mens det er vådt. Hold børn væk fra behandlede dyr i denne periode.

Vask hænder efter brugen.

Ved spild af præparatet på huden afvaskes denne straks med sæbe og vand.

Hvis præparatet kommer i øjnene ved et uheld, skylles de grundigt med vand.

Søg straks lægehjælp og vis indlægssedlen til lægen, hvis hud- eller øjenirritationer varer ved, eller hvis præparatet sluges ved et uheld.

Børn bør ikke have langvarig tæt kontakt (f.eks. under søvn) med behandlede katte i de første 24 timer efter påføring af præparatet.

Opløsningsmidlet i dette præparat kan give pletter på visse materialer såsom læder, tekstiler, plast og polerede overflader. Lad derfor behandlingsstedet tørre, inden der opstår mulighed for kontakt med sådanne materialer.

Echinococcosis udgør en fare for mennesker. Da Echinococcosis er en sygdom der skal anmeldes til sundhedsmyndighederne, skal særlige retningslinier for behandling og opfølgning efterkommes, og sikkerhedsforanstaltninger for mennesker skal skaffes fra de relevante myndigheder.

### Drægtighed og laktation:

Kan anvendes under drægtighed og laktation.

### Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Emodepsid er et substrat for P-glycoprotein. Samtidig behandling med andre lægemidler, der er P-glycoprotein substrater/hæmmere (f.eks. ivermectin og andre antiparasitære makrocykliske laktoner,

erythromycin, prednisolon og ciclosporin) kan forårsage farmakokinetiske lægemiddelinteraktioner. Eventuelle kliniske konsekvenser af sådanne interaktioner er ikke undersøgt.

Overdosis (symptomer, nødforanstaltninger, modgift):

Savlen, opkastning og neurologiske symptomer (tremor) blev lejlighedsvis set på voksne katte efter brug af op til 10 gange anbefalet dosis og på killinger der blev behandlet med op til 5 gange anbefalet dosis. Symptomerne syntes at være et resultat af at katten havde slikket påføringsstedet.

Symptomerne var fuldstændig reversible.

Ingen specifik modgift er kendt.

Uforligeligheder:

Ingen kendte.

**13. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF  
UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT**

Profender må ikke udledes i vandløb, da emodepsid har vist skadelig virkning på organismer i vandet. Ikke anvendte veterinærlægemidler, samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinjer.

**14. DATO FOR SENESTE GODKENDELSE AF INDLÆGSSEDLEN**

Yderligere information om dette veterinærlægemiddel er tilgængelig på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside (<http://www.ema.europa.eu>)

**15. ANDRE OPLYSNINGER**

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

[Flerdosisbeholder]

**INDLÆGSSEDEL  
Profender 85,8 mg/ml /21,4 mg/ml spot-on, opløsning til katte**

**1. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLAELSEN  
SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENELSE, SOM ER  
ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE**

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Vetoquinol S.A.  
Magny-Vernois  
70200 Lure  
Frankrig

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH  
Projensdorfer Str. 324  
24106 Kiel  
Tyskland

**2. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Profender 85,8 mg/ml / 21,4 mg/ml spot-on, opløsning til katte  
praziquantel/emodepsid

**3. ANGIVELSE AF DE AKTIVE STOFFER OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER**

**Aktive stoffer:**

1 ml Profender indeholder 21,4 mg emodepsid og 85,8 mg praziquantel

**Hjælpestoffer:**

Butylhydroxyanisol (E320, som antioxidant): 5,4 mg/ml

**4. INDIKATIONER**

Til katte der har eller risikerer at få parasitære blandingsinfektioner forårsaget af følgende arter af rundorm, bændelorm og lungeorm:

Rundorm (Nematoder)

*Toxocara cati* (voksne, juvenile, L4 og L3)

*Toxocara cati* (L3 larve) – behandling af hunkatte i den sidste del af drægtigheden for at forhindre overførsel til afkommet via mælken.

*Toxascaris leonina* (voksne, juvenile og L4)

*Ancylostoma tubaeforme* (voksne, juvenile og L4)

Bændelorm (Cestoder)

*Dipylidium caninum* (voksne og juvenile)

*Taenia taeniaeformis* (voksne)

*Echinococcus multilocularis* (voksne)

Lungeorm

*Aelurostrongylus abstrusus* (voksne)

**5. KONTRAINDIKATIONER**

Bør ikke anvendes til killinger under 8 uger eller til killinger, som vejer mindre end 0,5 kg.

Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for de aktive stoffer, eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

**6. BIVIRKNINGER**

Savlen og opkastning kan forekomme i meget sjeldne tilfælde. Milde og forbigående neurologiske lidelser, såsom ataksi og tremor kan forekomme i meget sjeldne tilfælde. Forekomsten af disse bivirkninger ser ud til at være forbundet med, om katten slikker sig på påføringsstedet lige efter behandling. Efter brug af Profender er der i meget sjeldne tilfælde set forbigående hårmangel, kløe og/eller betændelse på påføringsstedet.

Hyppigheden af bivirkninger er defineret som:

- Meget almindelig (flere end 1 ud af 10 behandlede dyr, der viser bivirkninger i løbet af en behandling)
- Almindelige (flere end 1, men mindre end 10 dyr i 100 behandlede dyr)
- Ikke almindelige (flere end 1, men mindre end 10 dyr i 1.000 behandlede dyr)
- Sjældne (flere end 1, men mindre end 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr)
- Meget sjælden (færre end 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder isolerede rapporter)

Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne.

**7. DYREARTER**

Kat

**8. DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJ**

Kun til brug på huden.

Dosis og behandlingstabell

Anbefalet minimumsdosis er 3 mg emodepsid / kg lgv og 12 mg praziquantel / kg lgv, hvilket svarer til 0,14 ml Profender / kg lgv.

Beregn enten nøjagtig dosis ud fra individuel legemsvægt eller brug følgende dosis størrelse, som anbefales til forskellige vægtgrupper.

Legemsvægt for katte (kg)	Volumen (ml)	Emodepsid (mg)		Praziquantel (mg)	
		(mg/kg lgv.)		(mg/kg lgv.)	
≥0,5 - 2,5	0,35	7,5	3 - 15	30	12 - 60
>2,5 - 5	0,70	15	3 - 6	60	12 - 24
>5 - 8	1,12	24	3 - 4,8	96	12 - 19,2
>8		Passende kombination af volumen			

Til behandling af rundorm og bændelorm er en enkelt påføring pr. behandling tilstrækkelig.

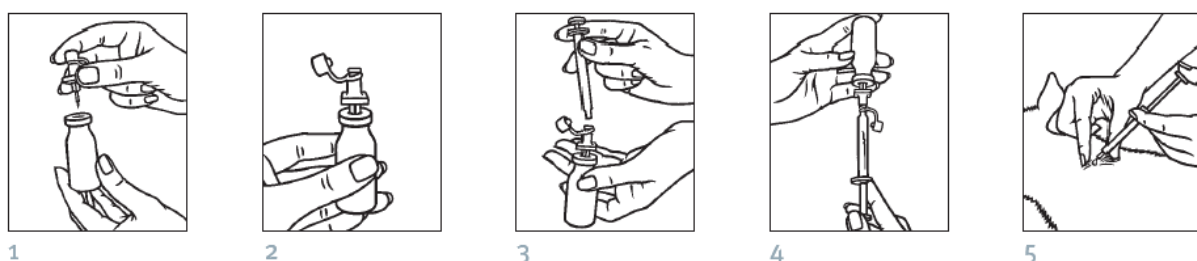
Til behandling af hunkatte, for at forebygge overførsel af *Toxocara cati* (L3 larve) til afkommet via mælken, er en enkelt påføring pr. behandling, ca. syv dage før forventet fødsel, tilstrækkelig.

For lungeorm *Aelurostrongylus abstrusus* er to behandlinger, administreret med to ugers mellemrum, tilstrækkeligt.

## 9. OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

Tag adapteren, fjern beskyttelseshætten fra spidsen og før spidsen ind i midterområdet af proppen (1). Fjern skruelåget (2). Tag en 1 ml standard injektionssprøjte med luermundstykke og sæt den fast til adapteren (3). Vend bunden i vejret på flasken og træk den nødvendige mængde ud (4). Sæt skruelåget på efter brug.

Del kattens pels i nakkerregionen ved nedre del af kraniet, så huden bliver synlig. Placér spidsen af sprøjten på huden og tøm indholdet ud direkte på huden (5).



Påføring ved nedre del af kraniet vil begrænse kattens evne til at slikke præparatet af. Kun til brug på hudoverfladen og på uskadt hud.

## 10. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)

Ikke relevant

## 11. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

Brug ikke dette veterinærlegemiddel efter den udløbsdato, der står på etiketten og æsken efter EXP.

Udløbsdatoen refererer til den sidste dag i den pågældende måned.

Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage: 3 måneder.

## 12. SÆRLIGE ADVARSLER

Særlige advarsler for hver dyreart:

Virkningen af præparatet kan reduceres, hvis dyret vaskes eller neddyppes i vand lige efter behandlingen. Behandlede dyr bør derfor ikke bades før opløsningen er tørret.

Efter hyppig, gentagen brug af ormemidler af en bestemt gruppe kan resistens hos parasitten udvikles overfor denne gruppe.

**Særlige forholdsregler til brug hos dyr:**

Kun til brug på hudooverfladen og på uskadt hud. Må ikke gives oralt eller parenteralt.

Undgå at den behandlede kat eller andre katte i huset slikker på påføringsstedet, mens det er vådt.

Der er begrænset erfaring med brug af præparatet til syge og svække dyr, derfor må det kun anvendes til sådanne dyr efter en risk-benefit vurdering.

**Særlige forholdsregler der skal træffes af personer, der administrerer lægemidlet til dyr:**

Spis, drik og ryg ikke under påføringen.

Undgå direkte kontakt med påføringsstedet, mens det er vådt. Hold børn væk fra behandlede dyr i denne periode.

Vask hænder efter brugen.

Ved spild af præparatet på huden afvaskes denne straks med sæbe og vand.

Hvis præparatet kommer i øjnene ved et uheld, skyldes de grundigt med vand.

Søg straks lægehjælp og vis indlægssedlen til lægen, hvis hud- eller øjenirritationer varer ved, eller hvis præparatet sluges ved et uheld.

Børn bør ikke have langvarig tæt kontakt (f.eks. under søvn) med behandlede katte i de første 24 timer efter påføring af præparatet.

Opløsningsmidlet i dette præparat kan give pletter på visse materialer såsom læder, tekstiler, plast og polerede overflader. Lad derfor behandlingsstedet tørre, inden der opstår mulighed for kontakt med sådanne materialer.

Echinococcosis udgør en fare for mennesker. Da Echinococcosis er en sygdom der skal anmeldes til sundhedsmyndighederne, skal særlige retningslinier for behandling og opfølgning efterkommes, og sikkerhedsforanstaltninger for mennesker skal skaffes fra de relevante myndigheder.

**Drægtighed og laktation:**

Kan anvendes under drægtighed og laktation.

**Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:**

Emodepsid er et substrat for P-glycoprotein. Samtidig behandling med andre lægemidler, der er P-glycoprotein substrater/hæmmere (f.eks. ivermectin og andre antiparasitære makrocykliske laktoner, erythromycin, prednisolon og ciclosporin) kan forårsage farmakokinetiske lægemiddelinteraktioner. Eventuelle kliniske konsekvenser af sådanne interaktioner er ikke undersøgt.

**Overdosis (symptomer, nødforanstaltninger, modgift):**

Savlen, opkastning og neurologiske symptomer (tremor) blev lejlighedsvis set på voksne katte efter brug af op til 10 gange anbefalet dosis og på killinger der blev behandlet med op til 5 gange anbefalet dosis. Symptomerne syntes at være et resultat af at katten havde slikket påføringsstedet.

Symptomerne var fuldstændig reversible.

Ingen specifik modgift er kendt.

**Uforligeligheder:**

Ingen kendte.

**13. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF  
UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT**

Profender må ikke udledes i vandløb, da emodepsid har vist skadelig virkning på organismer i vandet.  
Ikke anvendte veterinærlægemidler, samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinjer.

**14. DATO FOR SENESTE GODKENDELSE AF INDLÆGSSEDLEN**

Yderligere information om dette veterinærlægemiddel er tilgængelig på Det Europæiske  
Lægemiddelagenturs hjemmeside (<http://www.ema.europa.eu>)

**15. ANDRE OPLYSNINGER**

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

## INDLÆGSSEDEL

**Profender 15 mg/3 mg tabletter med modifieret udløsning til små hunde**  
**Profender 50 mg/10 mg tabletter med modifieret udløsning til mellemstore hunde**  
**Profender 150 mg/30 mg tabletter med modifieret udløsning til store hunde**

### **1. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLAELSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE**

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Vetoquinol S.A.  
Magny-Vernois  
70200 Lure  
Frankrig

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH  
Projensdorfer Str. 324  
24106 Kiel  
Tyskland

### **2. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Profender 15 mg/3 mg tabletter med modifieret udløsning til små hunde  
Profender 50 mg/10 mg tabletter med modifieret udløsning til mellemstore hunde  
Profender 150 mg/30 mg tabletter med modifieret udløsning til store hunde  
praziquantel / emodepsid

### **3. ANGIVELSE AF DE AKTIVE STOFFER OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER**

Hver Profender-tablet indeholder:

	<b>Emodepsid</b>	<b>Praziquantel</b>
Profender-tabletter til små hunde	3 mg	15 mg
Profender-tabletter til mellemstore hunde	10 mg	50 mg
Profender-tabletter til store hunde	30 mg	150 mg

### **4. INDIKATIONER**

Til hunde der har, eller risikerer at få, parasitære blandingsinfektioner med rundorm og bændelorm af følgende arter:

Rundorm (Nematoder)

*Toxocara Canis* (voksne, juvenile, L4 og L3)  
*Toxascaris leonina* (voksne, juvenile og L4)  
*Ancylostoma caninum* (voksne og juvenile)  
*Uncinaria stenocephala* (voksne og juvenile)

*Trichuris vulpis* (voksne, juvenile og L4)  
Bændelorm (Cestoder)  
*Dipylidium caninum*  
*Taenia* spp.  
*Echinococcus multilocularis* (voksne og juvenile)  
*Echinococcus granulosus* (voksne og juvenile)

## 5. KONTRAINDIKATIONER

Bør ikke anvendes til hvalpe yngre end 12 uger eller som vejer minder end 1 kg.  
Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for de aktive stoffer, eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

## 6. BIVIRKNINGER

I meget sjældne tilfælde ses forbigående milde reaktioner fra fordøjelseskanalen (f.eks. øget spytsekretion, opkastning). Forbigående milde neurologiske reaktioner (f.eks. rysten, nedsat koordinationsevne) er set i meget sjældne tilfælde. Manglende efterlevelse af anbefalingen om faste ser ud til at være medvirkende til disse tilfælde. Hos mdr1 mutant (-/-) af Colli, Shelti og Australsk Hyrdehund kan symptomer på neurologiske reaktioner (f.eks. kramper) desuden være kraftigere.  
Der er ingen kendt antidot.

Hypigheden af bivirkninger er defineret som:

- Meget almindelig (flere end 1 ud af 10 behandlede dyr, der viser bivirkninger i løbet af en behandling)
- Almindelige (flere end 1, men mindre end 10 dyr i 100 behandlede dyr)
- Ikke almindelige (flere end 1, men mindre end 10 dyr i 1.000 behandlede dyr)
- Sjældne (flere end 1, men mindre end 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr)
- Meget sjælden (færre end 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder isolerede rapporter)

Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne.

## 7. DYREARTER

Hunde

## 8. DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJ

Til oral brug til hunde ældre end 12 uger og som vejer mere end 1 kg.  
Anbefalet minimumsdosis er 1 mg /kg legemsvægt emodepsid og 5mg/kg legemsvægt praziquantel i henhold til følgende tabel:

En enkelt dosis pr. behandling er tilstrækkeligt.

Legemsvægt (kg)	Antal Profender-tabletter til		
	Små hunde	Mellemstore hunde	Store hunde
	1  = 3 kg	1  = 10 kg	1  = 30 kg
1 – 1,5	½		
> 1,5 – 3	1		
> 3 – 4,5	1½		
> 4,5 – 6	2		
> 6 – 10		1	
> 10 – 15		1½	
> 15 – 20		2	
> 20 – 30			1
> 30 – 45			1½
> 45 – 60			2

## 9. OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

Profender-tabletter er tilsat kødsmag, og hunde indtager dem normalt uden føde. Giv kun til fastende hunde. For eksempel: faste natten over, hvis hunden skal behandles den efterfølgende morgen. Der bør ikke gives foder før 4 timer efter behandling.

## 10. TILBAGEHOLDELESTID(ER)

Ikke relevant

## 11. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

Opbevares i den originale yderpakning for at beskytte mod fugt.

Brug ikke dette veterinærlegemiddel efter den udløbsdato, der står på etiketten og æsken efter EXP. Udløbsdatoen refererer til den sidste dag i den pågældende måned.

## 12. SÆRLIGE ADVARSLER

### Særlige advarsler for hver dyreart:

Efter hyppig, gentagen brug af ormemidler af en bestemt gruppe kan resistens hos parasitten udvikles overfor denne gruppe.

### Særlige forholdsregler til brug hos dyr:

Gives kun til fastende hunde. For eksempel: faste natten over, hvis hunden skal behandles den efterfølgende morgen. Der bør ikke gives foder før 4 timer efter behandling.

Ved behandling af *D. caninum*-infektioner bør samtidig behandling af mellemværter såsom lopper og lus overvejes, for at forhindre geninfektion.

Der har ikke været udført studier med alvorligt svække hunde, eller hunde med alvorlig nedsat nyre- eller leverfunktion. Dette veterinære lægemiddel skal derfor kun bruges til sådanne dyr efter dyrlægens vurdering af fordele og ulemper.

Særlige forholdsregler der skal træffes af personer, der administrerer lægemidlet til dyr:

Af hygiejniske årsager anbefales det at vaske hænder efter at have givet tabletter til hunden. Hvis præparatet indtages ved et uheld, særligt i tilfælde af børn, søger da straks lægehjælp, og vis indlægssedlen eller etiketten til lægen.

Echinococcosis udgør en fare for mennesker. Da Echinococcosis er en sygdom, der skal anmeldes til sundhedsmyndighederne (World Organisation for Animal Health (OIE)), skal særlige retningslinjer for behandling og opfølgning efterkommes, og sikkerhedsforanstaltninger for mennesker skaffes fra de relevante myndigheder.

Drægtighed og laktation:

Kan anvendes under drægtighed og laktation.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Emodepsid er et substrat for P-glycoprotein. Samtidig behandling med andre lægemidler, der er P-glycoproteinsubstrater/hæmmere (f.eks. ivermectin og andre antiparasitære makrocycliske laktoner, erythromycin, prednisolon og ciclosporin) kan forårsage farmakokinetiske lægemiddelinteraktioner. Eventuelle kliniske konsekvenser af sådanne interaktioner er ikke undersøgt.

Overdosis (symptomer, nødforanstaltninger, modgift):

En forbigående rystelser i musklerne, dårlig koordination og nedstemthed er set i enkelte tilfælde efter overdosis på op til 5 gange den rekommenderede dosis. Hos mdr1 mutant (-/-) Collier, er sikkerhedsmargen lavere end sammenlignet med en normal hundepopulation, og milde forbigående tremor og/eller ataxi er set i enkelte tilfælde efter overdosis på 2 gange den rekommenderede dosis hos hunder, der var fastende som anbefalet..

Symptomerne forsvandt fuldstændigt uden behandling. Føde kan øge hyppigheden og intensiteten af sådanne overdoseringssymptomer, og lejlighedsvis kan opkastning forekomme. Der er ingen kendt modgift.

Uforligeligheder:

Ingen kendte.

**13. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF  
UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT**

Ikke anvendte veterinær-lægemidler, samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinjer. Ubrugte halve tabletter må ikke gemmes til fremtidig brug, og skal destrueres i overensstemmelse med de lokale krav.

**14. DATO FOR SENESTE GODKENDELSE AF INDLÆGSSEDLEN**

Yderligere information om dette veterinær-lægemiddel er tilgængelig på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside <http://www.ema.europa.eu>

**15. ANDRE OPLYSNINGER**

Pakningsstørrelser:

Profender 15 mg/3 mg tabletter med modifieret udløsning til små hunde:

- 2 tabletter (1 blisterkort)
- 4 tabletter (1 blisterkort)
- 10 tabletter (1 blisterkort)
- 24 tabletter (3 blisterkort med 8 tabletter i hver)
- 50 tabletter (2 blisterkort med 10 tabletter i hver)

Profender 50 mg/10 mg tabletter med modifieret udløsning til mellemstore hunde:

- 2 tabletter (1 blisterkort)
- 4 tabletter (1 blisterkort)
- 6 tabletter (1 blisterkort)
- 24 tabletter (4 blisterkort med 6 tabletter i hver)
- 102 tabletter (17 blisterkort med 6 tabletter i hver)

Profender 150 mg/30 mg tabletter med modifieret udløsning til store hunde:

- 2 tabletter (1 blisterkort)
- 4 tabletter (1 blisterkort)
- 24 tabletter (6 blisterkort med 4 tabletter i hver)
- 52 tabletter (13 blisterkort med 4 tabletter i hver)

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.