

## BIJSLUITER

### 1. Naam van het diergeneesmiddel

Frontcontrol wormer 230/20 mg tabletten voor katten.

### 2. Samenstelling

Per filmomhulde tablet:

pyrantel embonaat 230 mg (overeenkomend met 79,79 mg Pyrantel) en praziquantel 20 mg.

Een witte tot gebroken witte ronde, biconvexe, filmomhulde tablet met aan één zijde een breukstreep en de andere zijde zonder breukstreep.

De tablet kan verdeeld worden in twee gelijke delen.

### 3. Doeldiersoort(en)

Kat.

### 4. Indicaties voor gebruik

Voor de behandeling van menginfecties veroorzaakt door de volgende gastro-intestinale rondwormen en lintwormen:

**Rondwormen:** *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*,

**Lintwormen:** *Dipylidium caninum*, *Taenia taeniaeformis*, *Echinococcus multilocularis*

### 5. Contra-indicaties

Niet gelijktijdig gebruiken met piperazine bevattende middelen.

Niet gebruiken bij kittens jonger dan 6 weken.

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor de werkzame bestanddelen of één van de hulpstoffen.

### 6. Speciale waarschuwingen

Speciale waarschuwingen:

Vlooiën functioneren als tussengastheren voor een veelvoorkomend type lintworm – *Dipylidium caninum*. Een lintworminfestatie zal zeker terugkeren tenzij de tussengastheren zoals vlooiën, muizen, etc. worden aangepakt. Als er een risico op herinfestatie bestaat, moet het advies van een dierenarts worden ingewonnen over de noodzaak en frequentie van herhaalde toediening bij katten. Lokale epidemiologische informatie en de leefomstandigheden van de kat moeten in acht genomen worden. Het is ook belangrijk om bronnen van mogelijke herinfestatie zoals vlooiën en muizen te verwijderen.

Parasitaire resistentie tegen een bepaalde klasse anthelmintica kan zich ontwikkelen na frequent en herhaald gebruik van een anthelminticum van die klasse.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Omdat de tabletten gearomatiseerd zijn, moeten ze op een veilige plaats buiten het bereik van dieren worden bewaard. Dieren in een slechte conditie of zwaar geïnfecteerd, wat tot uiting kan komen door symptomen zoals diarree, braken, aanwezigheid van parasieten in de ontlasting en braaksel en slechte vachtconditie, moeten voorafgaand aan de toediening van het diergeneesmiddel door een dierenarts worden onderzocht. Bij ernstig verzwakte of zwaar geïnfecteerde katten, alleen gebruiken overeenkomstig de baten-risicobeoordeling door de behandelend dierenarts.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

In geval van accidentele ingestie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket aan de arts te worden getoond. In het kader van goede hygiëne, dienen personen die de tabletten direct aan de kat toedienen of de tabletten aan het kattenvoer toevoegen, na afloop hun handen te wassen.

Dracht en lactatie:

Niet gebruiken tijdens de dracht, maar mag tijdens de lactatie worden gebruikt.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Niet gelijktijdig gebruiken met piperazine bevattende middelen.

Overdosering:

Na doseringen hoger dan vijf maal de aanbevolen dosering, zijn symptomen van intolerantie zoals braken waargenomen.

Overige voorzorgsmaatregelen:

Echinococcose vormt een risico voor de mens.

Aangezien Echinococcose een meldingsplichtige ziekte is voor de World Organisation for Animal Health (WOAH) dienen specifieke richtlijnen over behandeling, nazorg en voorzorgsmaatregelen voor mensen verkregen te worden van de relevante bevoegde autoriteit.

**7. Bijwerkingen**

Kat:

Zeer zelden

(<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):

Maagdarmkanaal stoornissen (overmatig speeksel en/of braken).

Neurologische verschijnselen (zoals ataxie).

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem: [adversedrugreactions\\_vet@fagg-afmps.be](mailto:adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be)

**8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen**

Oraal gebruik.

Dosering

De aanbevolen dosering is: 20 mg/kg pyrantel (57,5 mg/kg pyrantel embonaat) en 5 mg/kg praziquantel. Dit komt overeen met 1 tablet per 4 kg lichaamsgewicht.

Lichaamsgewicht	tabletten
1,0 – 2,0 kg	½
2,1 – 4,0 kg	1

4,1 – 6,0 kg	1 ½
6,1 – 8,0 kg	2

**Toediening en duur van de behandeling:**

De tablet dient direct aan de kat te worden toegediend, maar kan indien nodig verstopt worden in voer. In geval van ascaride infestatie, met name bij kittens, kan complete eliminatie niet verwacht worden, waardoor een risico op infestatie van mensen kan standhouden. Daarom dient behandeling herhaald te worden met een passend middel tegen rondwormen met 14-daagse intervallen tot 2-3 weken na spenen. Als verschijnselen van ziekte blijven bestaan of verschijnen, dient een dierenarts te worden geraadpleegd.

**9. Aanwijzingen voor een juiste toediening**

Om een juiste dosering te waarborgen dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk bepaald te worden.

**10. Wachtijd(en)**

Niet van toepassing.

**11. Bijzondere bewaarvoorschriften**

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: direct gebruiken

Ongebruikte halve tabletten moeten worden weggegooid.

Blisterverpakking in de buitenverpakking bewaren.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de blister en de buitenverpakking na Exp. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

**12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen**

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

**13. Indeling van het diergeneesmiddel**

Diergeneesmiddel vrij van voorschrift.

**14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten**

BE-V662452 (PVC/PE/PCTFE blisterverpakkingen)

BE-V662453 (PVC/aluminium/georiënteerde polyamide blisterverpakkingen)

2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48, 50, 52, 56, 60, 64, 68, 70, 72, 76, 80, 84, 88, 92, 96, 98, 100, 104, 106, 108, 112, 116, 120, 128, 136, 140, 144, 150, 152, 160, 168, 176, 180, 184, 192, 200, 204, 206, 208, 216, 224, 232, 240, 248, 250, 280, 300, 500 of 1000 tabletten.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

**15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien**

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelenbank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**16. Contactgegevens**

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

Loughrea

Co. Galway

Ierland

Tel: +353 (0)91 841788

[vetpharmacoviggroup@chanellegroup.ie](mailto:vetpharmacoviggroup@chanellegroup.ie)

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA

Arnaud Fraiteurlaan 15-23

1050 Brussel

België

Tel: + 32 2 773 34 56

Voor alle informatie over dit diergeneesmiddel kunt u contact opnemen met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.

**17. Overige informatie**