

Information für Tierhaltende  
Fachinformation für Medizinalpersonen siehe [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

**PACKUNGSBEILAGE**  
Profender ad us. vet., Tabletten für Hunde

**1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN  
UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE  
VERANTWORTLICH IST**

Zulassungsinhaberin:

Vetoquinol AG  
Freiburgstrasse 255  
3018 Bern

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH  
Projensdorfer Straße 324  
DE-24106 Kiel

**2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

Profender ad us. vet., Tabletten für Hunde

**3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE**

**Zusammensetzung:**

1 Tablette enthält:

**Wirkstoffe:**

Emodepsid 10 mg, Praziquantel 50 mg

Braune, knochenförmige Tablette mit einer Bruchkerbe auf jeder Seite.

Die Tablette kann in zwei gleich grosse Hälften geteilt werden.

**4. ANWENDUNGSGEBIET(E)**

Für Hunde, die gleichzeitig von Rund- und Bandwürmern befallen sind oder das Risiko eines gleichzeitigen Befalls durch Rund- und Bandwürmer der folgenden Arten besteht:

- Spulwürmer und gewisse Spulwurmlarven
- Hakenwürmer
- Peitschenwürmer und gewisse Peitschenwurmlarven

- Bandwürmer (darunter *Gurkenkernbandwurm*, *Fuchsbandwurm* und *dreigliedriger Hundebandwurm*)

## **5. GEGENANZEIGEN**

Nicht anwenden bei Hunden, die jünger sind als 12 Wochen und weniger als 3 kg Körpergewicht aufweisen. Nicht anwenden bei Überempfindlichkeit gegenüber den Wirkstoffen oder einem der sonstigen Bestandteile.

## **6. NEBENWIRKUNGEN**

Vorübergehende leichte Magen-Darm-Störungen (wie Speicheln, Erbrechen), sowie vorübergehende leichte Störungen des Nervensystems (wie Zittern, Koordinationsstörungen) wurden in sehr seltenen Fällen beobachtet.

Der erforderliche Futterentzug scheint in diesen Fällen nicht beachtet worden zu sein. Darüber hinaus können bei Collies, Shelties und Australian Shepherds mit einem bestimmten Gendefekt die Anzeichen von Störungen des Nervensystems (z.B. Krämpfe) schwerer sein.

Ein spezifisches Gegenmittel ist nicht bekannt.

Die Angaben zur Häufigkeit von Nebenwirkungen sind folgendermassen definiert:

- Sehr häufig (mehr als 1 von 10 behandelten Tieren zeigen Nebenwirkungen)
- Häufig (mehr als 1 aber weniger als 10 von 100 behandelten Tieren)
- Gelegentlich (mehr als 1 aber weniger als 10 von 1.000 behandelten Tieren)
- Selten (mehr als 1 aber weniger als 10 von 10.000 behandelten Tieren)
- Sehr selten (weniger als 1 von 10.000 behandelten Tieren, einschliesslich Einzelfallberichte).

Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, beim behandelten Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.


## **7. ZIELTIERART(EN)**

Hund

## **8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG**

Profunder Hund wird mit einer Mindestdosis von 1 mg Emodepsid/kg Körpergewicht und 5 mg Praziquantel/kg Körpergewicht entsprechend der Dosierungstabelle verabreicht.

Pro Behandlung ist eine einmalige Anwendung ausreichend.

Körpergewicht (kg)	Anzahl Profender Tabletten	
	Profender Hund	1  = 10kg
> 3 – 5		1/2
> 5 – 10		1
> 10 – 15		1 1/2
> 15 – 20		2
> 20 – 25		2 1/2
> 25 – 30		3
> 30 – 35		3 1/2
Für schwerere Hunde je weitere 5 kg KGW je 1/2 Tablette zusätzlich geben.		

Zum Eingeben bei Hunden, die älter als 12 Wochen und mindestens 3 kg schwer sind. Profender Hund Tabletten sind mit Fleisch-Geschmackstoffen versetzt und werden normalerweise von Hunden ohne zusätzliches Futter gut akzeptiert.

## 9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

**Nur nüchternen Tieren verabreichen.** Bei einer Behandlung am Morgen ist der Hund über Nacht zu fasten. Frühestens 4 Stunden nach der Behandlung kann wieder gefüttert werden.

Nicht verbrauchte, halbe Tabletten dürfen nicht für den weiteren Gebrauch gelagert werden.

## 10. WARTEZEIT(EN)

Nicht zutreffend

## 11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Bei Raumtemperatur lagern (15°C – 25°C).

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Behältnis mit EXP angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden.

Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Nicht verbrauchte, halbe Tabletten dürfen nicht für den weiteren Gebrauch gelagert werden.

## 12. BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart:

Nach häufiger, wiederholter Anwendung von Arzneimitteln mit ähnlichen Wirkstoffklassen gegen Wurmbefall können die Würmer gegen die Wirkstoffe resistent werden.

Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwendung bei Tieren:

Nur nüchternen Tieren verabreichen. Siehe Rubrik 8.

Bei Vorliegen einer Infektion mit dem Gurkenkernbandwurm wird eine begleitende Behandlung gegen Flöhe und Haarlinge empfohlen, um einer Reinfektion vorzubeugen, da diese Parasiten den Bandwurm übertragen können.

Da das Tierarzneimittel Geschmackstoffe enthält, besteht die Gefahr, dass Hunde und Katzen die Tabletten gezielt aufsuchen und übermässig aufnehmen. Aus diesem Grund ist das Präparat für Tiere unerreichbar aufzubewahren.

#### Besondere Vorsichtsmassnahmen für den Anwender:

Nach Verabreichung der Tabletten Hände waschen.

Wenn das Tierarzneimittel versehentlich geschluckt wurde, besonders wenn Kinder betroffen sind, ist ein Arzt zu Rate zu ziehen und die Packungsbeilage oder das Etikett vorzuzeigen.

Echinokokkose (Infektion mit dem Fuchsbandwurm oder dem dreigliedrigen Hundebandwurm) stellt auch eine Gefahr für den Menschen dar. Da es sich bei der Echinokokkose um eine gegenüber der Weltorganisation für Tiergesundheit (OIE) meldepflichtige Erkrankung handelt, sind hinsichtlich der Behandlung, der Nachkontrollen und des Schutzes von Personen besondere Richtlinien zu beachten. Fragen Sie Ihren Tierarzt nach weiteren Informationen.

#### Trächtigkeit und Laktation:

Kann während der Trächtigkeit und Laktation angewendet werden.

#### Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen:

Die gleichzeitige Behandlung mit anderen Tierarzneimitteln, mit z.B. gewissen anderen antiparasitär wirksamen Wirkstoffen, könnte Wechselwirkungen hervorrufen. Die möglichen Folgen solcher Wechselwirkungen wurden nicht untersucht. Bitte fragen Sie Ihren Tierarzt für weitere Informationen dazu.

#### Überdosierung (Symptome, Notfallmassnahmen, Gegenmittel):

Bei bis zu fünffacher Überdosierung wurde bei Hunden, die wie vorgegeben nüchtern waren, gelegentlich kurzzeitiges Muskelzittern, Koordinationsstörungen und Teilnahmslosigkeit beobachtet. Bei Collies mit einem bestimmten Gendefekt wurde bereits nach Gabe der doppelten empfohlenen Dosis gelegentlich kurzzeitiges, leichtes Zittern und/oder Koordinationsstörungen beobachtet. Diese Symptome klingen ohne Behandlung vollständig ab. Eine Fütterung kurz vor oder kurz nach der Tabletteneingabe kann die Häufigkeit und Intensität solcher Überdosierungssymptome verstärken und gelegentlich zu Erbrechen führen.

Inkompatibilitäten:

Keine bekannt.

**13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH**

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den geltenden Vorschriften zu entsorgen.

Nicht verbrauchte, halbe Tabletten dürfen nicht für den weiteren Gebrauch gelagert werden und sind ordnungsgemäss zu entsorgen.

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Fragen Sie Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind.

Diese Massnahmen dienen dem Umweltschutz.

**14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE**

19.06.2020

Weitere Angaben zu diesem Tierarzneimittel finden Sie unter [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch) und [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch).

**15. WEITERE ANGABEN**

Profender Hund

Schachtel zu 4 Tabletten in Blisterpackungen aus Aluminiumfolie

Schachtel zu 24 Tabletten in Blisterpackungen aus Aluminiumfolie

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrössen in Verkehr gebracht.

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung

Swissmedic 60071 02 003 4 Tabletten

Swissmedic 60071 02 004 24 Tabletten

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit dem im 1. Abschnitt genannten Zulassungsinhaber in Verbindung.