

## RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

### 1 - DENOMINACION DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

CRINAR

### 2 - COMPOSICION CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Composición por jeringa de 25 g:

Pamoato de pirantel micronizado ..... 9,50 g  
(equivalente a 3,30 g de pirantel base)

Excipiente c.s.

### 3 - FORMA FARMACEUTICA

Pasta oral

### 4 - PROPIEDADES FARMACOLOGICAS Y DATOS FARMACOCINETICOS

Grupo farmacoterapéutico: pirantel

Código ATCVet: QP02CC01

#### 4.1. Propiedades farmacodinámicas

Antiparasitario interno del grupo de las tetrahidropirimidinas. Actúa produciendo un bloqueo despolarizante en la placa neuromuscular del parásito con paralización espástica.

Es activo frente a:

EQUIDOS : *Parascaris equorum*  
*Strongylus edentatus*  
*Strongylus vulgaris*  
*Strongylus equinus*  
*Triodontophorus spp.*  
*Trichonema, spp.*  
*Oxiuris equi*  
*Anaplocephala magna*  
*Anaplocephala perfoliata*

#### 4.2. Propiedades farmacocinéticas

Su absorción intestinal es aproximadamente del 10% de la dosis administrada. Se metaboliza rápidamente, excretándose los metabolitos principalmente por orina.

### 5 - DATOS CLINICOS

#### 5.1 Especies de destino

Équidos

#### 5.2 Indicaciones de uso

Tratamiento y prevención de las nematodiasis y teniasis intestinales de los équidos causadas por los parásitos antes citados.

#### 5.3 Contraindicaciones

No administrar a animales severamente debilitados ni administrar conjuntamente con piperazina.

#### 5.3 Reacciones adversas

A dosis terapéuticas no se han descrito.

### **5.5 Precauciones especiales de uso**

Puede administrarse con alimento.

No administrar a équidos cuya carne se destine a consumo humano.

### **5.6 Uso durante la gestación y la lactancia**

No se han descrito contraindicaciones durante estos periodos.

### **5.7 Interacciones con otros medicamentos y otras formas de interacción**

Debido a las propiedades colinérgicas, la administración de pirantel junto con otros fármacos colinérgicos o con propiedades anticolinérgicas, puede potenciar su toxicidad.

### **5.8 Posología y método de administración**

Administrar por vía oral directamente en la boca del animal a razón de 6,6 mg/kg p.v., equivalentes a:

Equidos de < 130 kg: 1/4 de jeringa

Equidos de 130 a 250 kg: 1/2 jeringa

Equidos de 250 a 375 kg: 3/4 de jeringa

Equidos de 375 a 500 kg: 1 jeringa

Se administrará una sola dosis.

En caso de tenia *Anoplocephala* doblar la dosis.

Se recomienda repetir los tratamientos cada mes y medio.

### **5.9 Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos)**

Dosis superiores a 4 veces la dosis terapéutica pueden producir trastornos digestivos (náuseas, cólicos, diarreas), que aunque pasajeros, deberán someterse a observación veterinaria.

### **5.10 Advertencias especiales para cada especie de destino**

No se han descrito.

### **5.11 Tiempo de espera**

No precisa.

No administrar a équidos cuya carne se destine a consumo humano.

### **5.12 Precauciones específicas de seguridad que deberá tomar la persona que administre o manipule el medicamento**

Mantener fuera del alcance de los niños.

## **6 - DATOS FARMACEUTICOS**

### **6.1 Incompatibilidades**

No se han descrito

### **6.2 Periodo de validez, cuando sea necesario, después de la reconstitución del medicamento o cuando se abra por primera vez el envase**

5 años

### **6.3 Precauciones especiales de conservación**

Mantener en lugar fresco, seco y protegido de la luz.

### **6.4 Naturaleza y contenido del envase**

Jeringa para uso oral conteniendo 25 g de pomada.

### **6.5 Precauciones especiales que deben observarse para eliminar el medicamento no utilizado y/o los envases**



Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas vigentes.

## **7. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE LA PUESTA EN EL MERCADO**

**Fatro Iberica S.L.**

Constitución 1, planta baja 3; 08960 Sant Just Desvern (Barcelona)  
ESPAÑA

## **8.- INFORMACIÓN FINAL**

- Nº de autorización de comercialización: **1122 ESP**
- Dispensación: **Con prescripción veterinaria.**
- Administración: **Administrado por el veterinario o bajo su supervisión.**
- Fecha de la presente revisión del SCP: **19 de febrero de 2009.**
- Fecha de la autorización: **1 de Octubre de 1996**