

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

ZIPYRAN PLUS SABOR comprimidos para perros

2. Composición

Cada comprimido contiene:

Principios activos:

Prazicuantel50 mg

Pirantel (embonato)50 mg

Febantel 150 mg

Comprimido oblongo de color amarillento y ranurado.

3. Especies de destino

Perros.

4. Indicaciones de uso

Tratamiento de las principales parasitosis intestinales de perros producidas por los siguientes parásitos:

Nematodos:

Toxocara canis, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*, *Trichuris vulpis*.

Cestodos:

Echinococcus granulosus, *Taenia hydatigena*, *Dipylidium caninum*.

5. Contraindicaciones

No administrar a animales extremadamente debilitados.

No usar en caso de hipersensibilidad a los principios activos o algún excipiente.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Ninguna.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino

Las pulgas actúan como hospedador para un tipo común de cestodo: *Dipylidium caninum*. La infección por cestodos se repetirá con toda seguridad a menos que se efectúe control de hospedadores (pulgas, ratones, etc.).

La infección por cestodos es poco probable en cachorros de menos de 6 semanas de edad.

Los parásitos pueden desarrollar resistencia a cualquier clase de antihelmíntico tras el uso frecuente y repetido de un antihelmíntico de la misma clase.

Precauciones especiales que deberá adoptar la persona que administre el medicamento a los animales:

Para una correcta higiene, las personas que administren los comprimidos directamente o los añadan a la comida del perro, deberán lavarse las manos después de hacerlo.

En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el prospecto o la etiqueta.

Gestación:

No utilizar este medicamento durante las cuatro primeras semanas de la gestación.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No administrar con fármacos colinérgicos o con propiedades anticolinérgicas, ya que pueden potenciar su toxicidad.

No administrar simultáneamente con compuestos de la piperazina.

Sobredosificación:

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

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

7. Acontecimientos adversos

Perros:

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Anorexia, letargia Alteraciones gastrointestinales (diarrea y vómitos)
--	---

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc

o NOTIFICAVET <https://sinaem.aemps.es/FVVET/notificavet/Pages/CCAA.aspx>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía oral.

Posología: la dosis recomendada es de 5 mg de Prazicuantel, 5 mg de Pirantel (embonato) y 15 mg de Febantel por kg de peso. Esto equivale a 1 comprimido por cada 10 kg de peso.

Dosis orientativas:

Peso del animal (kg)	Nº de comprimidos
Cachorros y perros pequeños:	
0,5 – 2	¼
2 – 5	½
5 - 10	1
Perros medianos:	
10 – 20	2
20 – 30	3
Perros grandes:	
30 – 40	4

No es necesario sobrepasar los 4 comprimidos en perros que pesen más de 40 Kg.

Para la desparasitación rutinaria del perro es necesario un único tratamiento. Este será repetido cada tres meses como control rutinario. En zonas con alto riesgo de infestación puede administrarse una dosis repetida a los 14 días del primer tratamiento. Esta repetición de tratamiento es necesaria especialmente en zonas donde no hayan sido eliminados los huéspedes intermedios tales como pulgas, ratones etc.

9. Instrucciones para una correcta administración

Es recomendable administrar el tratamiento inmediatamente antes de la comida.
Se puede administrar directamente al animal o triturado y mezclado con el alimento.
No se necesita ayuno o un régimen alimenticio específico.

No conservar comprimidos fraccionados.

10. Tiempo de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

No conservar a temperatura superior a 25 °C.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la caja después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

1486 ESP

Formatos:

Caja con 1 blíster de 2 comprimidos

Caja con 1 blíster de 6 comprimidos

Caja con 1 blíster de 10 comprimidos

Caja con 2 blísteres de 10 comprimidos

Caja con 10 blísteres de 10 comprimidos

Caja con 25 blísteres de 10 comprimidos

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

04/2024

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

LABORATORIOS CALIER, S.A.

C/ Barcelonès, 26 (Pla del Ramassar)

08520 Les Franqueses del Vallès

Barcelona

España

Tel: +34 938 495 133

E-mail: pharmacovigilance@calier.es