

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

DRONTAL PLUS SABOR COMPRIMIDOS PARA PERROS GRANDES

2. Composición

Cada comprimido contiene:

Principios activos:

Febantel	525,0 mg
Embonato de Pirantel	504,0 mg (equivalente a 175,0 mg de pirantel)
Prazicuantel	175,0 mg

Comprimido de color marrón claro a marrón con una línea de división.

3. Especies de destino

Perros de tamaño grande

4. Indicaciones de uso

Antihelmíntico contra ciertos nematodos y cestodos del perro.
Para el tratamiento de las infestaciones mixtas provocadas por

Nematodos:

Ascáridos - *Toxocara canis*
- *Toxascaris leonina*

Ancilostomas - *Uncinaria stenocephala*
- *Ancylostoma caninum*

Tricuros - *Trichuris vulpis*

Cestodos:
- *Echinococcus granulosus*
- *Echinococcus multilocularis*
- *Dipylidium caninum*
- *Taenia* spp.
- *Multiceps multiceps*
- *Mesocostoides* spp.

Tratamiento de las infestaciones causadas por el protozoo *Giardia* spp.

5. Contraindicaciones

No usar durante el primer y segundo trimestre de la gestación (ver sección 6).

No usar en casos de hipersensibilidad a los principios activos o a alguno de los excipientes.

6. Advertencias especiales

Ninguna.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

No procede.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el prospecto o la etiqueta. Lavarse las manos después de administrar el medicamento a los animales.

Gestación:

Gestación:

Los estudios de laboratorio a dosis elevadas de febantel efectuados en ovejas y ratas han demostrado efectos teratogénicos.

No se han llevado a cabo estudios en perros durante las fases iniciales de gestación. No utilizar en perras gestantes durante el primer y segundo trimestre de la gestación.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No administrar simultáneamente con piperazina.

Sobredosificación:

La administración de 10 veces la dosis recomendada del medicamento veterinario fue tolerada sin signos de lesiones en perros y cachorros. Ocasionalmente puede dar lugar a vómitos.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

7. Acontecimientos adversos

Perros de tamaño grande.

Muy raros

(<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):

Letargia

Trastornos del comportamiento (agitación, hiperactividad)

Trastornos del tubo digestivo (Vómitos, diarrea)

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: http://bit.ly/tarjeta_verde

o

NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

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

Modo de administración

Administración por vía oral.

Posología

La dosis recomendada es de 15 mg de febantel, 14,4 mg de embonato de pirantel y 5 mg de prazicuantel/kg de peso. Esto equivale a 1 comprimido por 35 kg de peso, por vía oral.

Perros grandes	20,1 – 35 kg peso	1 comprimido
	35,1 – 52 kg peso	1 ½ comprimido
	52,1 – 70 kg peso	2 comprimidos, etc.

Tratamiento de infestaciones mixtas causadas por nematodos y cestodos:

Duración del tratamiento

Una sola toma

En infestación por vermes debidamente diagnosticada, debe realizarse siempre una desparasitación inmediata, a ser posible con un tratamiento de repetición a las dos semanas.

Si se detecta infestación por *Echinococcus granulosus* en perros se recomienda una repetición del tratamiento por seguridad.

En zonas de alto riesgo de infestación, los tratamientos antihelmínticos deberían realizarse básicamente cada trimestre a fin de mantener continuamente los perros desparasitados.

Tratamiento de infestaciones causadas por *Giardia* spp.

Administrar la dosis recomendada durante 3 días consecutivos. Se recomienda limpiar a fondo y desinfectar el entorno del animal para prevenir reinfestaciones, en especial cuando los perros se encuentren en perreras o criaderos.

9. Instrucciones para una correcta administración

El comprimido puede administrarse directamente al perro o mezclado con alimento. No son necesarias medidas dietéticas especiales.

10. Tiempos de espera

No procede

11. Precauciones especiales de conservación

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

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación

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

No conservar comprimidos fraccionados.

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

1550 ESP

Formatos:

Formato de 2 comprimidos: Caja con 1 blíster con 2 comprimidos.

Formato de 6 comprimidos: Caja con 1 blíster con 8 comprimidos.

Formato de 24 comprimidos: Caja con 3 blísteres con 8 comprimidos.

Formato de 56 comprimidos: Caja con 7 blísteres con 8 comprimidos.

Formato de 104 comprimidos: Caja con 13 blísteres con 8 comprimidos.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

06/2026

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de Datos de Medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización

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

Fabricante responsable de la liberación del lote:

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

EUROPHARTECH
34 rue Henri Matisse
63370 Lempdes - Francia

Datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Vetoquinol Especialidades Veterinarias, S.A.
Carretera de Fuencarral nº 24, Edificio Europa I.
28108 Madrid-España Teléfono: +34 91 490 37 92
farmacovigilanciaES@vetoquinol.com