

## PROSPECTO

### 1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

Titular de la autorización de comercialización:

VETOQUINOL ESPECIALIDADES VETERINARIAS, S.A.  
Autovía Fuencarral-Alcobendas Km. 15,700, Edificio Europa I,  
Portal 3, 2º5, 28108 Alcobendas - España

Fabricante que libera el lote:

VETOQUINOL  
MAGNY VERNOS  
F-70200 LURE

### 2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

DOLPAC COMPRIMIDOS PERROS 1-6 kg

### 3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRA(S) SUSTANCIA(S)

Cada comprimido contiene:

Sustancias activas:

Oxantel: 40,06 mg (equivalente a 111,8 mg de oxantel embonato)  
Pirantel: 9,99 mg (equivalente a 28,8 mg de pirantel embonato)  
Prazicuantel: 10,00 mg  
Excipiente c.s.p un comprimido divisible de 190 mg

### 4. INDICACIONES DE USO

Tratamiento curativo en perros sospechosos de sufrir infestación mixta de parásitos en estado adulto de las siguientes especies de nematodos y cestodos:

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

Cestodos: *Dipylidium caninum*,  
*Taenia spp.*  
*Echinococcus multilocularis*  
*Echinococcus granulosus*

### 5. CONTRAINDICACIONES

Ver "Advertencias especiales"

## 6. REACCIONES ADVERSAS

Pueden aparecer vómitos y diarreas después del tratamiento.

A pesar de no haber sido observado en estudios realizados con el medicamento, podría aparecer anorexia al ser un efecto adverso común de los medicamentos que contienen prazicuantel.

Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

## 7. ESPECIES DE DESTINO

Perros

## 8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

La dosis recomendada es de 20 mg de oxantel / 5 mg pirantel / 5 mg prazicuantel por kg de peso, es decir, 1 comprimido por cada 2 kg de peso en una única toma por vía oral.

Administrar el número de comprimidos necesarios según el peso corporal, por vía oral, en una dosis única. Preferiblemente, los perros deben estar en ayunas antes del tratamiento. Puede dárseles alimento a partir de una hora o más después del tratamiento.

Peso del perro	Número de comprimidos
1 kg	½
Desde 1,1 a 2 kg	1
Desde 2,1 a 4 kg	2
Desde 4,1 a 6 kg	3

El comprimido puede ser dividido en mitades. Los perros que se críen juntos o en perreras deben ser tratados al mismo tiempo.

## 9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Ninguna

## 10. TIEMPO DE ESPERA

No procede

## 11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera del alcance y la vista de los niños.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

No usar después de la fecha de caducidad que figura en la caja.

Deseche cualquier mitad de comprimido no administrado.

## 12. ADVERTENCIAS ESPECIALES

### Advertencias especiales para cada especie de destino

La resistencia de los parásitos a una clase particular de antihelmínticos puede desarrollarse

como consecuencia de un uso frecuente, repetido de un antihelmíntico de esa clase.

Las pulgas sirven como huéspedes intermedios para uno de los cestodos comunes— *Dipylidium caninum*. Las infestaciones por cestodos pueden recurrir a menos que los huéspedes intermedios (pulgas) estén bajo control.

### **Precauciones especiales para su uso en animales**

#### Infecciones por nematodos y anquilostomas:

En algunos animales *Ancylostoma caninum* y *Toxocara canis* podrían no ser erradicados totalmente con el tratamiento, causando un riesgo continuado de depósito de huevos en el medio ambiente. Se recomienda exámenes continuos de las heces y, de acuerdo con los resultados de los mismos, podría realizarse un tratamiento con un medicamento nematocida, si fuera necesario.

No se recomienda la administración del medicamento a cachorros menores de dos meses o de un peso inferior a 1 kg.

En animales debilitados o fuertemente infestados, el medicamento debe ser usado únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo realizada por el veterinario responsable.

No administrar a animales con hipersensibilidad conocida a algunos de los componentes del medicamento.

### **Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento a los animales**

Algunos de los componentes de este medicamento pueden causar reacciones alérgicas o irritación en la piel.

Evítese el contacto con la piel.

Las personas con hipersensibilidad conocida a algunos de los componentes deberán evitar todo contacto con el medicamento.

Lávense las manos después de ser administrado.

En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el texto del envase o el prospecto.

### **Uso durante la gestación o la lactancia**

La seguridad del medicamento veterinario no ha quedado establecida durante la gestación y la lactancia. Su uso no está recomendado durante la gestación y la lactancia.

### **Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción**

No administrar simultáneamente con levamisol, piperazina o inhibidores de la colinesterasa

### **Sobredosificación**

La administración del producto a perros sanos en dosis de 5 veces la dosis recomendada durante 6 semanas consecutivas no produjo reacciones adversas.

## **13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO**

Pregunte a su veterinario cómo debe deshacerse de los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

#### **14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ**

Diciembre de 2011

#### **15. INFORMACIÓN ADICIONAL**

##### **Formatos:**

Caja con 1 blíster de 10 comprimidos

Caja con 6 blíster de 10 comprimidos

Caja con 10 blíster de 10 comprimidos

Es posible que no se comercialicen todas las presentaciones.