

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

DOLPAC COMPRIMIDOS PERROS 5-20 kg

2. Composición

Cada comprimido contiene:

Sustancias activas:

Oxantel: 200,28 mg (equivalente a 559 mg de oxantel embonato)
Pirantel: 49,94 mg (equivalente a 144mg de pirantel embonato)
Prazicuantel: 50,00 mg

Comprimido oblongo, de amarillo claro a amarillo, con ranura.

3. Especies de destino

Perros



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

No usar en casos de hipersensibilidad a los principios activos o a alguno de los excipientes.
Véase la subsección “Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción”

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

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 una utilización segura en las especies de destino:

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 veterinario nematodicida, si fuera necesario.

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

En animales debilitados o fuertemente infestados, utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

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

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

Evítese el contacto con la piel.

Las personas con hipersensibilidad conocida a los principios activos o a alguno de los excipientes deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Lavar las manos después de usar.

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

Gestación y lactancia:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario 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 medicamento veterinario a perros sanos en dosis de 5 veces la dosis recomendada durante 6 semanas consecutivas no produjo reacciones adversas.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

7. Acontecimientos adversos

Perros

Frecuentes (1 a 10 animales por cada 100 animales tratados):
Anorexia ¹

Raros(1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados):

Vómitos y diarrea

¹ Efectos secundarios frecuentes de los medicamentos que contienen praziquantel

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

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

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

Vía oral.

Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta.

La dosis recomendada es de 20 mg de oxantel / 5 mg pirantel / 5 mg praziquantel por kg de peso, es decir, 1 comprimido por cada 10 kg de peso en una única toma.

Administrar el número de comprimidos necesarios según el peso, 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
Desde 3,1 a 5 kg	½
Desde 5,1 a 10 kg	1
Desde 10,1 a 20 kg	2
Desde 20,1 a 30 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

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.

Deseche cualquier mitad de comprimido no administrado.

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 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

1852 ESP

Formatos:

Caja de cartón con 1 blíster de 3 comprimidos.
Caja de cartón con 6 blísteres de 3 comprimidos
Caja de cartón con 10 blísteres de 3 comprimidos
Caja de cartón con 20 blísteres de 3 comprimidos
Caja de cartón con 1 blíster de 6 comprimidos
Caja de cartón con 3 blísteres de 6 comprimidos
Caja de cartón con 5 blísteres de 6 comprimidos
Caja de cartón con 10 blísteres de 6 comprimidos

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

09/2025

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 y 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

Fabricante responsable de la liberación del lote:

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