

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Drontal suspensión oral para cachorros y perros jóvenes

2. Composición

Cada ml contiene:

Principios activos:

Febantel	15,0 mg
Pirantel	5,0 mg (equivalentes a 14,4 mg de embonato de pirantel)

Excipientes:

Benzoato de sodio (E211)	2,05 mg
Propionato de sodio (E281)	2,05 mg
Rojo cochinilla A (E124)	0,25 mg

Suspensión oral.

Suspensión rojo pálido.

3. Especies de destino

Perros (cachorros y perros jóvenes de hasta un año de edad).

4. Indicaciones de uso

Para el tratamiento de infecciones por nematodos, causadas por:

- | | |
|-----------------|---|
| - Ascáridos: | <i>Toxocara canis</i>
<i>Toxascaris leonina</i> |
| - Ancilostomas: | <i>Ancylostoma caninum</i>
<i>Uncinaria stenocephala</i> |
| - Tricúridos: | <i>Trichuris vulpis</i> |

5. Contraindicaciones

No usar simultáneamente con compuestos que contienen piperazina. (Véanse las secciones “Gestación y lactancia” e “Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción”)

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Podría desarrollarse resistencia del parásito a una clase particular de antihelmínticos tras un uso frecuente y repetido de un antihelmíntico de esa clase.

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

No se ha evaluado la seguridad del medicamento veterinario en cachorros de menos de 2 semanas de edad y de peso inferior a 0,600 kg.

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

Lavar las manos después del uso.

Evitar el contacto directo con la piel y los ojos. En caso de derrame accidental, lavar inmediatamente la zona afectada con agua corriente.

Gestación y lactancia:

No utilizar durante la gestación y la lactancia en perras.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Los efectos antihelmínticos de pirantel (parálisis espástica) y de piperazina (parálisis neuromuscular) pueden ser antagónicos cuando se utilizan simultáneamente.

Sobredosificación:

No se han observado signos clínicos de intolerancia en cachorros y perros jóvenes a dosis de hasta 5 veces la dosis terapéutica.

A 10 veces la dosis recomendada, se observaron los primeros síntomas de intolerancia, en forma de vómitos.

7. Acontecimientos adversos

Perros:

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Trastornos del aparato digestivo (p.ej. diarrea, vómitos) ¹
--	--

¹Leves y transitorios.

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/fvvvet/NotificaVet/>

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

Vía oral.

Posología y pauta de tratamiento

En administración oral única, 15 mg/kg de peso corporal de febantel y 5 mg/kg de peso corporal de pirantel (como embonato), correspondientes a 14,4 mg/kg de embonato de pirantel, equivalentes a 1ml/kg de peso corporal.

Las infestaciones por ascáridos pueden darse en perros de muy corta edad, mediante infección transplacentaria y transmamaria. En algunos animales, especialmente en casos de infestación grave, la eliminación de los ascáridos puede ser incompleta, por lo que no puede excluirse un posible riesgo de infección en el hombre. Cuando proceda, por motivos epidemiológicos, se recomienda iniciar el tratamiento a las 2 semanas de edad, y repetirlo a intervalos adecuados (por ejemplo, cada 2 semanas) hasta el destete. De lo contrario, el tratamiento debe instaurarse cuando la infestación haya sido confirmada, por ejemplo, en base a los resultados de análisis de heces.

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

9. Instrucciones para una correcta administración

El medicamento veterinario puede administrarse directamente al animal o mezclarse con alimento. No son necesarias medidas dietéticas especiales. Mezclar el medicamento veterinario invirtiendo el envase antes de extraer la dosis necesaria.

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.

Una vez abierto, no conservar a temperatura superior a 25 °C

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

Periodo de validez después de abierto el envase primario: 12 semanas.

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

1891 ESP

Formatos: 50 ml, 100 ml con jeringa de 5 ml.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

01/2026

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 und Veterinär Produkte GmbH, Projensdorfer Str. 324, 24106 Kiel, Alemania
- Vetoquinol BOWET Sp. Z o.o., Żwirowa 140, 66-400 Gorzów Wlkp., Polonia

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
Tel: +34 914 90 37 92
farmacovigilanciaES@vetoquinol.com

17. Información adicional