

PROSPECTO

ENDOGARD COMPRIMIDOS CON SABOR PARA PERROS

1. NOMBRE Y DIRECCIÓN 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:

KRKA, d.d., Novo mesto

Šmarješka cesta 6

8501 Novo mesto

Eslovenia

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KRKA - Farma d.o.o., V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Croacia

ó

Virbac S.A., 1ere Avenue, 2065M, LID, 06516 Carros Cedex, Francia

ó

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Eslovenia

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Endogard Comprimidos con sabor para perros

Prazicuantel, pirantel embonato, febantel

3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIAS ACTIVAS Y OTRAS SUSTANCIAS

Cada comprimido contiene:

Prazicuantel 50 mg

Pirantel embonato 144 mg

Febantel 150 mg

Comprimidos de color amarillo, redondos, biconvexos, con puntos visibles más oscuros, ranurado en cruz en una de sus caras.

Los comprimidos se pueden dividir en 2 o 4 partes iguales.

4. INDICACIONES DE USO

Para el tratamiento de infestaciones mixtas con los siguientes nematodos y cestodos en perros adultos y cachorros:

Nematodos

Áscaridos: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (forma inmadura tardía y forma madura)

Anquilostomas: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (adultos)

Cestodos

Tenias *Taenia* spp., *Dipylidium caninum*

5. CONTRAINDICACIONES

No usar simultáneamente con compuestos piperazínicos.

No superar la dosis establecida al tratar a hembras gestantes.

No usar en animales que tengan hipersensibilidad conocida a las sustancias activas o a cualquiera de los excipientes.

No apto para uso en perros con menos de dos semanas de edad y/o pesen menos de 2 Kg.

6. REACCIONES ADVERSAS

En raros casos puede aparecer en algunos cachorros defecación incontrolada, diarrea y/o vómitos. En perros adultos, en muy raros casos pueden aparecer vómitos, con o sin diarrea.

La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a los siguientes grupos:

- Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 presenta reacciones adversas durante un tratamiento)
- Frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100)
- Infrecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 1.000)
- En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000)
- En muy raras ocasiones (menos de 1 animal por cada 10.000, incluyendo casos aislados)

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 (pequeños y medianos)

8. POSOLOGIA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Para administración oral.

Posología

Las dosis recomendadas son: 15 mg/kg de peso corporal de febantel, 14,4 mg/kg de pirantel y 5 mg/kg prazicuantel. Esto equivale a 1 comprimido por cada 10 kg de peso.

Los comprimidos se pueden dividir en dos o en cuatro partes iguales para permitir una dosis precisa.

El comprimido se puede administrar directamente al perro o disimulado en la comida. No hace falta restringir el acceso a la comida ni antes ni después de la administración del medicamento.

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Para asegurar la administración de la dosis correcta, se debe determinar el peso con la mayor precisión posible.

Los cachorros pueden ser tratados con este medicamento desde las dos semanas de edad, cada dos semanas hasta que tengan 12 semanas de edad. A partir de entonces deberían ser tratados a intervalos de 3 meses. Es aconsejable tratar al mismo tiempo a la madre y a los cachorros.

Para el control de *Toxocara*, las perras que han parido deben ser tratadas 2 semanas después del parto y cada 2 semanas hasta el destete.

Para un control rutinario se recomienda una dosis única a intervalos de 3 meses.

En el caso de infestación por un nematodo con alta carga parasitaria, se debería repetir la dosis tras 14 días.

10. TIEMPO DE ESPERA

No procede.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

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

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en la caja, después de {CAD/EXP}. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

12. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Advertencias especiales para cada especie

Las pulgas sirven de huésped intermediario para el cestodo *Dipylidium caninum*. La infestación por cestodos es probable que suceda a no ser que se controle a hospedadores intermedios como pulgas, ratones, etc.

Precauciones especiales para uso en animales

Los comprimidos parcialmente usados deben desecharse.

No usar en perros con menos de 2 semanas de vida o que pesen menos de 2 kg.

Precauciones especiales que debe tomar la persona que administre los productos médicos veterinarios a los animales

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

En caso de ingestión accidental, consulte con un médico y muéstrole el prospecto.

Uso durante la gestación y lactancia

Consulte a un veterinario antes de desparasitar a animales gestantes.

Este medicamento se puede utilizar durante la lactancia.

No usar en perras durante los dos primeros tercios de la gestación.

Interacciones con otros medicamentos y o otras formas de interacción

No usar simultáneamente con piperazinas ya que los efectos antihelmínticos del pirantel y piperazina (usados en muchos nematocidas en perros) pueden ser antagonistas.

El uso concurrente con otros compuestos colinérgicos puede producir toxicidad.

Sobredosis (síntomas, procedimientos de emergencia, antídotos), si es necesario

Los benzimidazoles poseen un amplio margen de seguridad. El pirantel no se absorbe de forma sistémica. Prazicuantel también tiene un amplio margen terapéutico de más de 5 veces la dosis recomendada.

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

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

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

Julio de 2020

15. INFORMACIÓN ADICIONAL

Formatos:

Caja que contiene 1 blíster Alu-Alu impreso y perforado con 2 comprimidos (1 blister con 2 comprimidos).

Caja que contiene blísteres Alu-Alu impreso y perforado con 4 comprimidos (2 blisteres con 2 comprimidos).

Caja que contiene un blíster Alu-Alu impreso y perforado con 10 comprimidos (1 blister con 10 comprimidos).

Caja que contiene un blíster Alu-Alu impreso y perforado con 30 comprimidos (3 blisteres con 10 comprimidos).

Caja que contiene un blíster Alu-Alu impreso y perforado con 50 comprimidos (5 blisteres con 10 comprimidos).

Caja que contiene un blíster Alu-Alu impreso y perforado con 100 comprimidos (10 blisteres con 10 comprimidos).

Caja que contiene un blíster Alu-Alu impreso y perforado con 300 comprimidos (30 blisteres con 10 comprimidos).

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Representante:

Virbac España S.A.

ES-08950

Esplugues de Llobregat (Barcelona)

España

*Válido sólo para el envase de 100 comprimidos

1 por 10 kg

SELLO DE USO

Nombre del dueño:

Nombre de la mascota:.....

Dosis: