

PROSPECTO:

VIRBAMINTHE pasta oral Niclosamida y oxibendazol

1. NOMBRE O RAZON 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:

Virbac España SA- Angel Guimerá 179-181- 08950 Esplugues de Llobregat – Barcelona. España

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac – 1 ere Avenue LID-06511 Carros- Francia

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

VIRBAMINTHE pasta oral
Niclosamida y oxibendazol

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

Sustancias activas:

Oxibendazol	30	mg/ml
Niclosamida	240	mg/ml

Excipientes:

Benzoato de sodio (E-211)	2,2	mg/ml
Metabisulfito de sodio (E-223)	1	mg/ml

Pasta de color cremosa a amarilla.

4. INDICACIÓN(ES) DE USO

Perros (a partir de las dos semanas de edad)

Tratamiento para las infestaciones por áscaris, *Toxocara canis* y *Toxascaris leonina*; por ancilostomas, *Ancylostoma caninum*, *Ancylostoma braziliense* y *Uncinaria stenocephala*; y por cestodos, *Dipylidium caninum* y *Taenia* spp.

Gatos (a partir de las tres semanas de edad)

Tratamiento para las infestaciones por áscaris, *Toxocara cati* y *Toxascaris leonina*; por ancilostomas, *Ancylostoma tubaeforme*, *Ancylostoma braziliense* y *Uncinaria stenocephala*; y por cestodos, *Dipylidium caninum* y *Taenia* spp.

5. CONTRAINDICACIONES

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-13-04

No administrar el medicamento si el animal presenta diarrea y en caso de oclusiones intestinales.

No usar en casos de hipersensibilidad a las sustancias activas o a algún excipiente.

No utilizar en caso de sospecha de resistencia a los benzimidazoles.

6. REACCIONES ADVERSAS

En muy raras ocasiones los animales pueden presentar un cuadro sintomático con diarreas, náuseas o vómitos, que cesan espontáneamente o al interrumpir el tratamiento.

En raras ocasiones, se pueden observar letargo y signos neurológicos (como temblores, ataxia y tambaleo).

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

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

Si observa algún efecto adverso, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

Como alternativa puede usted notificar al Sistema Español de Farmacovigilancia Veterinaria vía tarjeta verde (<https://www.aemps.gob.es>)

7. ESPECIES DE DESTINO

Perros y gatos.

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

Vía oral.

Administrar 15 mg de oxibendazol y 120 mg de niclosamida/kg peso vivo, en dosis única, lo que equivale a 0,5 ml/kg peso vivo.

Virbaminthe se presenta en dos tamaños de inyectores graduados:

- Inyector de 10 ml que permite tratar 20 kg de peso (cada graduación del inyector de 1 ml corresponde a 2 kg de peso)
- Inyector de 25 ml que permite tratar 50 kg de peso (cada graduación del inyector de 5 ml corresponde a 10 kg de peso)

Graduar el inyector en función del peso del animal y apretar el pistón una vez introducida la cánula en la boca

Programa de desparasitación:

- cachorros de perros y gatos (mayores de 2 y 3 semanas de edad, respectivamente): desparasitar dos veces, con un mes de intervalo, entre la 6ª y la 12ª semana.
- perras y gatas, desparasitar tres veces:
 - en el momento de la cubrición.
 - una semana antes del parto.
 - 3-4 semanas después del parto.
- perros y gatos, desparasitar al menos 3-4 veces al año.

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Se aconseja administrar el medicamento por la mañana, en una sola toma, directamente en la lengua del animal o mezclado con la comida.

10. TIEMPO DE ESPERA

No procede

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener el inyector limpio después de cada manipulación, en el estuche original.
Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

12. ADVERTENCIAS ESPECIALES

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

Las personas con hipersensibilidad conocida a las sustancias activas o excipientes deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

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

Evitar el contacto con la piel y las mucosas.

En caso de derrame accidental sobre la piel, lavar con agua abundante.

Es aconsejable lavarse las manos, una vez manipulado el producto.

Uso durante la gestación o lactancia: no se han descrito contraindicaciones durante la gestación ni la lactancia.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos) en caso necesario:

En caso de sobredosis se pueden observar signos neurológicos como temblor, ataxia y tambaleo.

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 o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

14. FECHA EN QUE FUE APROBADA LA ETIQUETA-PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

Marzo 2023

15. INFORMACIÓN ADICIONAL

Formatos: 10 ml, 25 ml

Es posible que no se comercialicen todos los formatos

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria

Administración bajo control o supervisión del veterinario.

Nº REG: 2394 ESP