

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Wellplus sabor comprimidos para perros

2. Composición

Cada comprimido contiene:

Principios activos:

Prazicuantel	50 mg
Embonato de pirantel	144 mg
Febantel	150 mg

Comprimidos redondos de color amarillento con motas marrones.
Los comprimidos pueden partirse en dos o cuatro partes iguales.

3. Especies de destino

Perros.

4. Indicaciones de uso

Tratamiento de infestaciones mixtas por los siguientes nematodos y cestodos en perros y cachorros.
Ascáridos: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (adultos y formas inmaduras tardías). Anquilostomas: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (adultos).
Cestodos: *Echinococcus granulosus*, *E. multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Taenia* spp., *Multiceps multiceps* (adultos y formas inmaduras).

5. Contraindicaciones

No usar simultáneamente con compuestos piperazínicos.
No usar en casos de hipersensibilidad a los principios activos o a alguno de los excipientes.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Las pulgas sirven de hospedador intermedio para el cestodo *Dipylidium caninum*.
La infestación por tenias se repetirá con toda seguridad a menos que se efectúe control de huéspedes intermedios tales como pulgas, ratones, etc.

La infestación por tenias es poco probable en cachorros de menos de 6 semanas de edad.

La resistencia del parásito a alguna clase particular de antihelmíntico puede desarrollarse utilizando un antihelmíntico de esa clase de forma frecuente y repetida.

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

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

Lavarse las manos después de administrar el medicamento a los animales.

Otras precauciones:

La equinococosis representa un peligro para los humanos. Como la equinococosis es una enfermedad de declaración obligatoria a la Organización Mundial de Sanidad Animal (OIE), deben obtenerse de las autoridades competentes pertinentes directrices específicas sobre el tratamiento y el seguimiento y la protección de las personas.

Gestación:

Se han notificado efectos teratogénicos en ovejas y ratas atribuidos a altas dosis de febantel.

No se han realizado estudios en perros durante la primera fase de la gestación.

Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

No se recomienda el uso del medicamento veterinario durante las primeras 4 semanas de gestación. No sobrepasar la dosis establecida cuando se trate a perras gestantes.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

El uso simultáneo de otros compuestos colinérgicos puede conducir a la toxicidad. El efecto de sustancias activas con actividad acetilcolinesterasa (por ejemplo, compuestos organofosforados) puede incrementarse. Las propiedades específicas de la piperazina (que causa parálisis neuromuscular de los parásitos) pueden antagonizar el efecto del pirantel (que causa parálisis espástica de los parásitos).

Sobredosificación:

La combinación de prazicuantel, embonato de pirantel y febantel es bien tolerada en los perros. Los estudios de seguridad efectuados han demostrado que una dosis única 5 veces por encima de la recomendada o superior, provoca la aparición de vómitos ocasionales.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o la supervisión del veterinario.

7. Acontecimientos adversos

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

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/fvvet/NotificaVet/>

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

Vía oral.

Posología:

La dosis recomendada es de 15 mg de febantel, 14,4 mg de embonato de pirantel y 5 mg de prazicuantel por kg de peso corporal. Esto equivale a 1 comprimido por cada 10 kg de peso corporal. Los comprimidos pueden dividirse en mitades o en cuartos.

Por ejemplo, según el peso del perro:

- 2.5 kg peso corporal – ¼ comprimido
- 5.0 kg peso corporal – ½ comprimido
- 10 kg peso corporal – 1 comprimido
- 15 kg peso corporal – 1½ comprimidos
- 20 kg peso corporal – 2 comprimidos
- 30 kg peso corporal – 3 comprimidos etc

Los cachorros deben ser tratados a las 2 semanas de edad y cada dos semanas hasta las 12 semanas de edad. Posteriormente deben ser tratados a intervalos de 3 meses. Se recomienda tratar a las madres al mismo tiempo que a los cachorros. No utilizar en perros con un peso inferior a 2,5 kg.

Para el control rutinario los perros adultos deben ser tratados cada 3 meses. Para este tratamiento rutinario se recomienda una dosis única. En el caso de infestaciones masivas por ascaris, se debe dar una segunda dosis transcurridos 14 días.

9. Instrucciones para una correcta administración

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

Los comprimidos pueden administrarse directamente al animal o enmascarados con el alimento. No es preciso ayuno ni antes ni después del tratamiento.

Si hay riesgo de reinfestación, consulte con un veterinario sobre la necesidad y frecuencia de repetir la administración.

10. Tiempos de espera

No aplicable

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 el blíster y la caja después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Los comprimidos partidos deben guardarse en el blister original.

Periodo de validez después de abierto el envase primario: 15 días.

Periodo de validez después de dividir los comprimidos en cuartos o mitades: 15 días

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

2934 ESP

Formatos:

Caja de cartón con 1 blíster de 2 comprimidos.

Caja de cartón con 1 blíster de 10 comprimidos.

Caja de cartón con 2 blísteres de 10 comprimidos.

Caja de cartón con 5 blísteres de 10 comprimidos.

Caja de cartón con 10 blísteres de 10 comprimidos.

Caja de cartón con 30 blísteres de 10 comprimidos.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

06/2026

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, fabricante responsable de la liberación del lote y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

DIVASA FARMAVIC S.A.

Ctra. Sant Hipòlit, km 71

08503 Gurb-Vic (Barcelona)

España

Tel: +34 938860100

Email: pharmacovigilance@divasa-farmavic.com