

PROSPECTO

Zikyall Sabor comprimidos para perros

1. NOMBRE O RAZÓN 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:

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

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Eslovenia
KRKA-Farma d.o.o, V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Croacia

Representante:

Hifarmax, Produtos e Serviços Veterinários, Lda. Rua do Fojo, 136 - Pavilhão B Trajouce 2785-615 São Domingos de Rana Portugal

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Zikyall Sabor comprimidos para perros
Prazicuantel, pirantel embonato, febantel

3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA Y OTRAS SUSTANCIAS

Cada comprimido contiene:

Sustancias activas:

Prazicuantel	50 mg
Pirantel embonato	144 mg
Febantel	150 mg

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

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

4. INDICACIÓN(ES) DE USO

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

Nematodos:

Áscáridos: *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 perras gestantes.

No usar en animales con hipersensibilidad conocida a la sustancia activa o a algún excipiente.

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

6. REACCIONES ADVERSAS

En casos muy raros puede aparecer defecación incontrolada, diarrea y/o vómitos.

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. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Para administración oral.

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

Los comprimidos se pueden dividir en mitades o cuartos para permitir una dosificación más precisa.

Los comprimidos se pueden dar directamente al perro o camuflado en la comida.

No hace falta restringir el acceso a la comida ni antes ni después de la administración del medicamento veterinario.

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

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

Los cachorros pueden ser desparasitados con este medicamento veterinario desde las 2 semanas de edad y cada 2 semanas hasta 12 semanas de edad. A partir de entonces se les debe tratar en intervalos de 3 meses hasta los 6 meses de edad.

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 perros adultos, se puede usar una dosis única. Se debe seguir el consejo del veterinario en cuanto a la necesidad y la frecuencia de repetición del tratamiento.

En el caso de infestación grave por nematodos con alta carga parasitaria, se debería repetir la dosis después de 14 días.

10. TIEMPO 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 después de CAD.

12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)

Advertencias especiales para cada especie de destino:

Las pulgas sirven de hospedador intermediario para un tipo común de cestodo *Dipylidium caninum*. La infestación por cestodos es probable que suceda otra vez a no ser que se controle a los hospedadores intermediarios como las pulgas, ratones, etc.

La resistencia parasitaria a una clase particular de antihelmínticos se puede desarrollar tras el uso frecuente y repetido de antihelmínticos de esa clase.

Precauciones especiales para su uso en animales:

Los comprimidos parcialmente usados deben desecharse.

No usar en perros menores de 2 semanas y/o que pesen menos de 2 Kg.

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

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

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

Uso durante la gestación, lactancia o puesta:

Consulte a un veterinario antes de desparasitar animales gestantes.

Los comprimidos se pueden utilizar durante la lactancia.

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

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

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

El uso simultáneo con otros compuestos colinérgicos puede producir toxicidad.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

Los benzimidazoles poseen un amplio margen de seguridad. El pirantel no se absorbe de forma sistémica en ningún grado. El praziquantel también tiene un amplio margen de seguridad, de hasta cinco 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

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales. Todo medicamento veterinario no utilizado y los envases vacíos deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

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

Mayo de 2020

15. INFORMACIÓN ADICIONAL

Blíster OPA/AI/PVC-AI: 2 comprimidos (1 blíster con 2 comprimidos), en una caja.
Blíster OPA/AI/PVC-AI: 4 comprimidos (2 blísteres con 2 comprimidos), en una caja.
Blíster OPA/AI/PVC-AI: 10 comprimidos (1 blíster con 10 comprimidos), en una caja.
Blíster OPA/AI/PVC-AI: 30 comprimidos (3 blísteres con 10 comprimidos , en una caja.
Blíster OPA/AI/PVC-AI: 50 comprimidos (5 blísteres con 10 comprimidos), en una caja.
Blíster OPA/AI/PVC-AI: 100 comprimidos (10 blísteres con 10 comprimidos), en una caja.
Blíster OPA/AI/PVC-AI: 300 comprimidos (30 blísteres con 10 comprimidos), en una caja.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.
Administración bajo control y supervisión del veterinario.