

PROSPECTO:

Zikyall comprimidos para perros grandes

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

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

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 comprimidos para perros grandes

Prazicuantel, pirantel embonato, febantel

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

Cada comprimido contiene:

Sustancias activas:

Prazicuantel	175 mg
Pirantel embonato	504 mg
Febantel	525 mg

Comprimidos ovalados, biconvexos, de color amarillo ligeramente verdáceo con bordes biselados y marcados por las dos caras.

Los comprimidos se pueden dividir en mitades iguales.

4. INDICACIÓN(ES) DE USO

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

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

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-01-12

Página 1 de 4

C/CAMPEZO, 1 – EDIFICIO 8
28022 MADRID
TEL: 91 822 54 01
FAX: 91 822 54 43

No usar simultáneamente con compuestos piperazínicos.
No usar en animales con hipersensibilidad conocida a la sustancia activa o a algún excipiente.
No superar la dosis establecida al tratar a perras gestantes.

6. REACCIONES ADVERSAS

Ninguna conocida.

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 (grandes y muy grandes).

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 35 kg de peso corporal.

Los comprimidos se pueden dividir.

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

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

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.

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.

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

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.

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:

No se recomienda su uso en perros que pesen menos de 17,5 Kg de peso corporal.
Los comprimidos parcialmente usados deben desecharse.

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 muéstrole el prospecto.

Uso durante la gestación, lactancia o puesta:

Consulte a un veterinario antes de desparasitar animales gestantes.
Este medicamento veterinario se puede 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.

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

Marzo de 2019

15. INFORMACIÓN ADICIONAL

Blíster OPA/Al/PVC-Al: 2 comprimidos (1 blíster con 2 comprimidos), en una caja.
Blíster OPA/Al/PVC-Al: 4 comprimidos (2 blísteres con 2 comprimidos), en una caja.

Blíster OPA/Al/PVC-Al: 10 comprimidos (1 blíster con 10 comprimidos), en una caja.
Blíster OPA/Al/PVC-Al: 12 comprimidos (2 blísteres con 6 comprimidos), en una caja.
Blíster OPA/Al/PVC-Al: 24 comprimidos (4 blísteres con 6 comprimidos), en una caja.
Blíster OPA/Al/PVC-Al: 30 comprimidos (3 blísteres con 10 comprimidos o 5 blísteres con 6 comprimidos), en una caja.
Blíster OPA/Al/PVC-Al: 50 comprimidos (5 blísteres con 10 comprimidos), en una caja.
Blíster OPA/Al/PVC-Al: 60 comprimidos (10 blísteres con 6 comprimidos o 6 blísteres con 10 comprimidos), en una caja.
Blíster OPA/Al/PVC-Al: 100 comprimidos (10 blísteres con 10 comprimidos), en una caja.
Blíster OPA/Al/PVC-Al: 102 comprimidos (17 blísteres con 6 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.