

PROSPECTO DRONCIT 50 mg comprimidos

1. Denominación del medicamento veterinario

DRONCIT 50 mg comprimidos

2. Composición

Cada comprimido contiene:
Prazicuantel 50 mg

Comprimidos ranurados redondos, de color blanco.

3. Especies de destino

Perros y gatos.

4. Indicaciones de uso

Tratamiento de infecciones causadas por los cestodos:
Echinococcus spp. (*E. granulosus*, *E. multilocularis*), *Taenia* spp. (*T. hydatigena*, *T. pisiformis*, *T. ovis*, *T. taeniaeformis*, *T. multiceps*), *Mesocestoides* spp. y *Dipylidium caninum*.

5. Contraindicaciones

No usar en caso de hipersensibilidad conocida al principio activo y/o a alguno de los excipientes.

6. Advertencias especiales

Este medicamento no contiene ningún conservante antimicrobiano

Advertencias especiales:

Las pulgas actúan como huésped intermedio para un tipo común de tenia: *Dipylidium caninum*. La infestación por tenias se repetirá con toda seguridad a menos que se efectúe control de huéspedes intermedios (pulgas, ratones, etc.).

El uso innecesario de medicamentos antiparasitarios o su uso en condiciones distintas a las indicadas en el RCM puede aumentar la presión de selección de resistencias y llevar a una disminución en la eficacia.

La decisión de usar el medicamento debe basarse en la confirmación de la especie y la carga parasitaria, o en el riesgo de infestación basado en sus características epidemiológicas, para cada grupo de animales.

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

Debe considerarse la posibilidad de que otros animales en el mismo ambiente puedan ser una fuente de reinfección.

Cuando sea posible, el uso de este medicamento debería tener en cuenta la información local acerca de la sensibilidad de las especies parasitarias.

Se recomienda investigar aquellos casos en los que se sospeche resistencia, usando un método diagnóstico apropiado (ej análisis de reducción del recuento de huevos en las heces)

Los casos confirmados de resistencia deben comunicarse al titular de la comercialización o a las autoridades competentes.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

Ninguna.

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.

Gestación y lactancia:

No se han descrito contraindicaciones durante la gestación ni la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Ninguna conocida.

Sobredosificación:

El praziquantel es bien tolerado y su margen de seguridad es amplio. Dosis superiores a las recomendadas pueden producir vómitos

Restricciones y condiciones especiales de uso

Administración bajo control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

No procede.

7. Acontecimientos adversos

Perros:

Raros (1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados):	Anorexia, letargo, diarrea y vómitos.
---	---------------------------------------

Gatos:

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Diarrea, hipersalivación.
--	---------------------------

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 (encontrará los datos de contacto al final de este prospecto) o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde

https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc

o

NOTIFICAVET <https://sinaem.aemps.es/FVVET/notificavet/Pages/CCAA.aspx>

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

Vía oral.

Posología: La dosis recomendada es de 5 mg de prazicuantel por kg de peso. Esto equivale a 1 comprimido por cada 10 kg en una sola toma:

Perros	2,5 – 5 kg	½ comprimido
	>5 – 10 kg	1 comprimido
	>10 – 20 kg	2 comprimidos
	>20 – 30 kg	3 comprimidos
	>30 – 40 kg	4 comprimidos, etc.
Gatos	Adultos	½ comprimido

Puede administrarse directamente a los animales o bien triturado y mezclado con los alimentos.

La repetición del tratamiento debe basarse en el consejo de un profesional y tener en cuenta la situación epidemiológica local y las características de los animales.

Si se detecta infección por *Echinococcus* spp., se recomienda la repetición del tratamiento por seguridad.

9. Instrucciones para una correcta administración

Puede administrarse directamente a los animales o bien triturado y mezclado con los alimentos.

10. Tiempos de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la caja después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Período de validez en uso del comprimido fraccionado: uso inmediato

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 Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Período de validez en uso del comprimido fraccionado: uso inmediato. No conservar comprimidos fraccionados.

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

Condiciones de dispensación: **Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.**

14. Números de autorización de comercialización y formatos

Números de autorización de comercialización: 37 ESP

Formatos:

Caja con 1 blíster con 2 comprimidos.

Caja con 5 blísteres de 10 comprimidos (50 comprimidos).

Caja con 100 blísteres de 10 comprimidos (1000 comprimidos).

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

06/2023

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión.

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización:

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
Francia

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH
Projensdorfer Str. 324
24106 Kiel (Alemania)

Datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Vetoquinol Especialidades Veterinarias, S.A.
Carretera de Fuencarral, nº 24, Edificio Europa I
28108 Madrid-ESPAÑA
Teléfono: +34 91 490 37 92
farmacovigilanciaES@vetoquinol.com

17. Información adicional