

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Frontcontrol 50/144/150mg comprimidos para perros

2. Composición

Cada comprimido contiene 50 mg de prazicuantel, 50 mg de pirantel (equivalente a 144 mg de embonato de pirantel) y 150 mg de febantel.

Comprimido de color amarillo pálido con una línea de rotura en una cara.

Los comprimidos pueden dividirse en 2 o 4 partes iguales.

3. Especies de destino

Perros.

4. Indicaciones de uso

Tratamiento de infestaciones mixtas por nematodos y cestodos de las siguientes especies

Nematodos:

Ascáridos: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (adultos y formas inmaduras tardías).

Anquilostomas: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (adultos).

Tricuros: *Trichuris vulpis* (adultos).

Cestodos:

Tenias: *Echinococcus* spp. (*E. granulosus*, *E. multilocularis*), *Taenia* spp. (*T. hydatigena*, *T. pisiformis*, *T. taeniformis*), *Dipylidium caninum* (adultos y formas inmaduras).

5. Contraindicaciones

No usar simultáneamente con compuestos de piperazina.

No usar en casos de hipersensibilidad a los principios activos o a alguno de los excipientes.

No usar el medicamento veterinario durante las primeras 4 semanas de la gestación (ver sección “Advertencias especiales: Gestación”).

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Las pulgas actúan como huésped intermediario para un tipo común de tenia: *Dipylidium caninum*. La infestación por tenias se repetirá con toda seguridad a menos que se efectúe control de los huéspedes intermedios 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 cualquier clase particular de antihelmíntico puede desarrollarse utilizando un antihelmíntico de esa clase de forma frecuente y repetida.

El uso innecesario de antiparasitarios o el uso en condiciones distintas a las instrucciones dadas en el RCP pueden aumentar la presión de selección de resistencia y reducir la eficacia del tratamiento.

La decisión de utilizar el medicamento veterinario debe basarse en la confirmación de la especie y la carga parasitarias, o del riesgo de infección basado en sus características epidemiológicas para cada animal.

En ausencia de riesgo de coinfección con nematodos o cestodos, se debe utilizar un medicamento veterinario de espectro reducido.

Debe considerarse la posibilidad de que otros animales del mismo hogar puedan ser una fuente de reinfección por nematodos y cestodos, y éstos deben tratarse según sea necesario con un medicamento veterinario adecuado.

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

No procede.

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 muéstrelle el prospecto o la etiqueta.

Con el fin de mantener una buena higiene, las personas que administren los comprimidos directamente o añadiéndolos a la comida del perro deben lavarse las manos después de la administración.

Gestación:

Se han observado efectos teratogénicos atribuidos a dosis altas de febantel en ovejas y ratas. No se han realizado estudios en perros durante la fase temprana de la gestación.

El uso del medicamento veterinario durante la gestación debe realizarse de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por parte del veterinario responsable, no obstante, no utilizar el medicamento veterinario durante las primeras 4 semanas de gestación (ver sección “Contraindicaciones”).

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No usar simultáneamente con compuestos de piperazina, puesto que los efectos antihelmínticos del pirantel y la piperazina pueden ser antagonísticos.

El uso simultáneo con otros compuestos colinérgicos puede provocar toxicidad.

Sobredosificación:

En estudios de seguridad, una dosis única de 5 veces la dosis recomendada o superior provocaron vómitos ocasionales, pérdida de apetito transitoria y diarrea.

Otras precauciones:

El medicamento veterinario es eficaz contra *Echinococcus* spp., lo que no ocurre en todos los Estados miembros de la UE, pero se está volviendo más común en algunos de ellos. La equinococosis representa un peligro para la salud humana. Como la equinococosis es una enfermedad de declaración obligatoria a la Organización Mundial de Sanidad Animal (OIE) es necesario obtener de las autoridades competentes pertinentes, las guías específicas sobre el tratamiento y el seguimiento, y sobre la seguridad de las personas.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

No procede.

7. Acontecimientos adversos

Perros:

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Alteraciones gastrointestinales (diarrea, emesis). letargia, anorexia, hiperactividad.
--	---

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 o al representante local del 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:

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 vías de administración

Vía oral.

Las dosis recomendadas son: 15 mg/kg de peso corporal de febantel, 5 mg/kg de pirantel, (equivalente a 14.4 mg/kg de embonato de pirantel) y 5 mg/kg de prazicuantel.

1 comprimido por cada 10 kg de peso corporal.

Los comprimidos pueden administrarse al perro directamente u ocultos en la comida. No es necesario que ayune antes del tratamiento ni después.

Guía de dosificación:

Peso corporal (kg)	Comprimidos
0.5 - 2,5	¼
2,6-5,0	½
5,1-10,0	1
10,1-15,0	1½
15,1-20,0	2
20,1-25,0	2½
25,1-30,0	3
30,1-35,0	3½
35,1-40,0	4
>40,1	1 comprimido por cada 10 kg

Si hay riesgo de reinfestación, se debe consultar al veterinario sobre la necesidad y frecuencia de repetir la administración.

9. Instrucciones para una correcta administración

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

Deseche los comprimidos divididos no utilizados.

10. Tiempos 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 etiqueta después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Deseche inmediatamente los comprimidos divididos no utilizados.

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

4308 ESP

El medicamento veterinario se presenta en:

Tiras individuales compuestas de láminas de aluminio de 30 µm/30 gsm de polietileno extruido, conteniendo 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18 o 20 comprimidos,

o

Blísteres individuales compuestos por una lámina de aluminio de temple suave de 45 µm y una lámina de aluminio de temple duro de 25 µm conteniendo 2 o 8 comprimidos.

Las tiras o blísteres se envasan en cajas de 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48, 50, 52, 56, 60, 70, 80, 84, 90, 98, 100, 104, 106, 120, 140, 150, 180, 200, 204, 206, 250, 280, 300, 500 y 1000 comprimidos.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

07/2025

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Loughrea

Co. Galway

Irlanda

Teléfono +353 (0)91 841788

vetpharmacoviggroup@chanellegroup.ie

Representante local y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Boehringer Ingelheim Animal Health España, S.A.U.

Prat de la Riba, 50

08174 Sant Cugat del Vallès (Barcelona)

España

Tel: +34 93 404 51 00

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.