

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

DRONTAL PLUS SABOR COMPRIMIDOS

2. Composición

Cada comprimido contiene:

Principios activos:

Febantel	150 mg
Embonato de Pirantel	144 mg (equivalente a 50 mg de pirantel)
Prazicuantel	50 mg

Comprimido de color marrón claro a marrón con una línea de división.

3. Especies de destino

Perros.

4. Indicaciones de uso

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

Nematodos:

Ascáridos	- <i>Toxocara canis</i> - <i>Toxascaris leonina</i>
Ancilostomas	- <i>Uncinaria stenocephala</i> - <i>Ancylostoma caninum</i>
Tricuros	- <i>Trichuris vulpis</i>

Cestodos:

- *Echinococcus granulosus*
- *Echinococcus multilocularis*
- *Dipylidium caninum*
- *Taenia* spp.
- *Multiceps multiceps*
- *Mesocestoides* spp.

Tratamiento de las infestaciones causadas por el protozoo *Giardia* spp. en cachorros y perros adultos.

5. Contraindicaciones

No usar durante el primer y segundo trimestre de la gestación (ver sección 6)

No usar simultáneamente con medicamentos que contengan piperazina.

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

6. Advertencias especiales

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.).

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

Gestación:

Los estudios de laboratorio a dosis elevadas de febantel efectuados en ovejas y ratas han demostrado efectos teratogénicos.

No se han llevado a cabo estudios en perros durante las fases iniciales de gestación. No utilizar en perras gestantes durante el primer y segundo trimestre de la gestación.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No usar simultáneamente con piperazina ya que puede antagonizar la eficacia del pirantel.

El uso simultáneo de pirantel junto con otros compuestos colinérgicos como el levamisol puede provocar toxicidad.

Sobredosificación:

La administración de 10 veces la dosis recomendada del medicamento veterinario fue tolerada sin signos de lesiones en perros y cachorros. Ocasionalmente puede dar lugar a vómitos

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

7. Acontecimientos adversos

Perros.

Muy raros

(<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):

Letargia

Trastornos del comportamiento (agitación, hiperactividad)

Trastornos del tubo digestivo (vómitos, diarrea)

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. Esto equivale a 1 comprimido por 10 kg de peso.

Cachorros y perros pequeños	$\geq 2 \leq 5$ kg peso	½ comprimido
	$> 5 \leq 10$ kg peso	1 comprimido
Perros medianos	$>10 \leq 20$ kg peso	2 comprimidos
	$>20 \leq 30$ kg peso	3 comprimidos
Perros grandes	$>30 \leq 40$ kg peso	4 comprimidos, etc.

En el tratamiento de infestaciones mixtas causadas por nematodos y cestodos: administrar los comprimidos en una sola toma.

El calendario o momento del tratamiento debe basarse en factores epidemiológicos y ser personalizado para cada animal. El programa de tratamiento debe establecerlo el veterinario. Como norma general, en infestaciones por vermes debidamente diagnosticadas, debe realizarse siempre una desparasitación inmediata con repetición de tratamiento en caso necesario.

Si se detecta infestación por *Echinococcus* (*E. granulosus*) en perros, se recomienda la repetición del tratamiento por seguridad.

En el tratamiento de infestaciones causadas por *Giardia* spp.: administrar la dosis recomendada durante 3 días consecutivos.

Se recomienda limpiar a fondo y desinfectar el entorno del animal para prevenir reinfestaciones, en especial cuando los perros se encuentren en perreras o criaderos.

9. Instrucciones para una correcta administración

Administrar los comprimidos por vía oral directamente al perro o mezclados con el alimento. No es necesario que ayune antes del tratamiento ni después.

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

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

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

539 ESP

Formatos:

Formato de 2 comprimidos: Caja con 1 blíster con 2 comprimidos.

Formato de 6 comprimidos: Caja con 3 blísteres con 2 comprimidos.

Formato de 24 comprimidos: Caja con 3 blísteres con 8 comprimidos.

Formato de 56 comprimidos: Caja con 7 blísteres con 8 comprimidos.

Formato de 104 comprimidos: Caja con 13 blísteres con 8 comprimidos.

Formato de 312 comprimidos: Caja con 39 blísteres con 8 comprimidos.

Formato de 1000 comprimidos: Caja con 125 blísteres con 8 comprimidos.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

07/2026

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

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

EUROPHARTECH
34 rue Henri Matisse
63370 Lempdes
Francia

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