

PROSPECTO PARA:

CANITENOL-BT 50 mg COMPRIMIDOS, para perros y gatos.

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

LABORATORIOS SYVA, S. A. U.
Av. Párroco Pablo Diez, 49-57
24010 LEÓN
ESPAÑA

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

CANITENOL-BT 50 mg COMPRIMIDOS, para perros y gatos
Praziquantel

3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRA(S) SUSTANCIA(S)

Cada comprimido contiene:
Praziquantel 50 mg
Otros excipientes c.s.

4. INDICACIÓN(ES) DE USO

En perros y gatos, tratamiento de infecciones causadas por los cestodos: *Echinococcus* spp. (*E. granulosus*, *E. multilocularis*), *Taenia* spp. (*T. ovis*, *T. hydatigena*, *T. pisiformis*, *T. taeniformis*), *Dipylidium caninum*, *Multiceps multiceps* y *Mesocestoides corti*.

5. CONTRAINDICACIONES

No usar en caso de hipersensibilidad conocida al Praziquantel o a algún excipiente.

6. REACCIONES ADVERSAS

Perro: en raras ocasiones se presenta anorexia, letargo, diarrea y vómitos.

Gato: en muy raras ocasiones se presenta diarrea y salivación.

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 y gatos.

8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía oral.

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

Posología: La dosis recomendada es de 5 mg de Prazicuantel/kg p.v. Esto equivale a 1 comprimido por cada 10 kg en una sola toma:

| Especie animal | Peso | Dosis |
|----------------|-------------|---------------------|
| 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 |

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 infecciones por vermes debidamente diagnosticadas, debe realizarse siempre una desparasitación inmediata con repetición del tratamiento en caso necesario. Si se detecta infección por *Echinococcus* spp., se recomienda la repetición del tratamiento por seguridad.

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

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.

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

12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)

Advertencias especiales para cada especie de destino:

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 infección por tenias es poco probable en cachorros de menos de 6 semanas de edad.

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

Precauciones especiales para su uso en animales:

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 muéstrelé el prospecto o la etiqueta.

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

Gestación, lactancia:

No se han descrito contraindicaciones durante estos periodos.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:
Ninguna conocida.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

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

Incompatibilidades:

No procede.

13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

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

11 de mayo de 2015

15. INFORMACIÓN ADICIONAL

Condiciones de dispensación: Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria

Condiciones de administración: Administración bajo control o supervisión del veterinario.

Nº de autorización: 598 ESP

Formatos:

Caja con un 1 blíster de 8 comprimidos.

Caja con un 1 blíster de 10 comprimidos.

Caja con 10 blísteres de 8 comprimidos.

Caja con 5 blísteres de 10 comprimidos.

Caja con 10 blísteres de 10 comprimidos.

Caja con 50 blísteres de 10 comprimidos.

Caja con 100 blísteres de 10 comprimidos.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.