

STRIKE[®]

200 mg/g

granulato per uso orale

1. Denominazione del medicinale veterinario

STRIKE 200 mg/g granulato per uso orale per cavalli

2. Composizione

Ogni g contiene:

Sostanza attiva:

Pirantel pamoato 200 mg (equivalenti a pirantel base 69,4 mg)

3. Specie di destinazione

Cavallo

4. Indicazioni per l'uso

Trattamento delle infestazioni gastrointestinali sostenute da Strongili (es. *Strongylus vulgaris*, *Strongylus equinus*, *Strongylus edentatus*).

5. Controindicazioni

L'impiego del pirantel è sconsigliato negli animali gravemente debilitati.

Non usare in casi di ipersensibilità alla sostanza attiva o a uno degli eccipienti.

6. Avvertenze speciali

L'uso non necessario di antiparassitari o l'uso difforme dalle istruzioni fornite nel RCP possono aumentare la pressione selettiva della resistenza e portare ad una riduzione di efficacia. La decisione di usare il medicinale veterinario deve basarsi sulla conferma della specie parassitaria e della sua carica, o del rischio di infestazione sulla base delle sue caratteristiche epidemiologiche, per ogni singolo animale.

L'uso ripetuto per un periodo prolungato, in particolare quando si utilizza la stessa classe di sostanze, aumenta il rischio di sviluppare resistenza. All'interno di una mandria il mantenimento dei *refugia* sensibili (soggetti che conservano la suscettibilità agli antiparassitari) è essenziale per ridurre tale rischio. Dovrebbero essere evitati sistematicamente trattamenti a cadenza periodica o trattamenti a tutta la mandria. Invece, se possibile, dovrebbero essere trattati solo singoli animali o sottogruppi selezionati (trattamento selettivo mirato). Ciò dovrebbe essere combinato con adeguate misure di allevamento e gestione dei pascoli. Per ogni tipologia di allevamento dovrebbero essere richieste indicazioni specifiche al veterinario responsabile.

L'uso di questo medicinale veterinario deve tenere conto delle informazioni locali sulla sensibilità dei parassiti bersaglio, se disponibili.

Si raccomanda di indagare ulteriormente gli eventuali casi di sospetta resistenza, utilizzando un metodo diagnostico appropriato (ad es. il test di riduzione del conteggio delle uova nelle feci).

Eventuali casi di resistenza confermata devono essere comunicati al titolare dell'A.I.C. o alle autorità competenti.

Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

Negli animali debilitati o fortemente infestati, il medicinale veterinario deve essere usato solo dopo una valutazione del beneficio-rischio del medico veterinario.

L'impiego del pirantel è sconsigliato negli animali gravemente debilitati.

Emorragie digestive (diarrea, feci sanguinolente) possono derivare dal trattamento con antelmintici in caso di infestazioni pesanti.

Precauzioni speciali che devono essere prese dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

Evitare il contatto del medicinale veterinario con la cute, gli occhi o la bocca.

Indossare dei guanti di protezione individuale per somministrare il medicinale veterinario.

In caso di contatto accidentale lavare le mani accuratamente.

Non mangiare, bere o fumare durante l'applicazione.

In caso di ingestione e/o versamento sulla cute accidentali, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Le persone con nota ipersensibilità al pirantel pamoato devono evitare contatti con il medicinale veterinario o somministrarlo con cautela.

Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente:

Non pertinente

Gravidanza e allattamento:

Può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento

Interazione con altri medicinali veterinari e altre forme di interazione:

Nei soggetti particolarmente debilitati, la concomitante associazione di altri farmaci colinergici quali il levamisolo, può generare potenziamento della tossicità del pirantel.

Non usare contemporaneamente con piperazina, in quanto gli effetti antielmintici del pirantel possono essere contrastati dalla piperazina.

Sovradosaggio:

La somministrazione del medicinale veterinario fino a 3 volte la dose terapeutica raccomandata è risultata ben tollerata.

A dosi superiori, i sintomi dovuti ad iperdosaggio sono rappresentati da marcata tachipnea, profusa sudorazione, scialorrea, atassia motoria.

Le procedure di emergenza consistono nella somministrazione di farmaci antagonisti dell'acetilcolina.

Incompatibilità principali:

Nessuna nota

7. Eventi avversi

Cavallo:

Frequenza indeterminata (non può essere definita sulla base dei dati disponibili)	Anoressia Vomito e diarrea ¹ Sangue nelle feci ¹
---	--

¹possono derivare dal trattamento con antelmintici in caso di infestazioni pesanti

La sostanza attiva non è nota per causare particolari effetti avversi negli animali giovani.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un prodotto. Se dovessero manifestarsi effetti indesiderati, compresi quelli non menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne in primo luogo il medico veterinario. È inoltre possibile segnalare eventuali eventi avversi al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio utilizzando i recapiti riportati alla fine di questo foglietto o tramite il sistema nazionale di segnalazione: <https://www.salute.gov.it/farmacovigilanzaveterinaria>

8. Posologia per ciascuna specie, via(e) e modalità di somministrazione

Uso orale.

Posologia:

Somministrare 20 mg di pirantel pamoato/kg di peso corporeo pari a 1 busta da 25 g di granulato ogni 250 kg di peso corporeo in unica somministrazione.

9. Raccomandazioni per una corretta somministrazione

Somministrare in unica somministrazione.

Per garantire un dosaggio corretto, il peso corporeo deve essere determinato più accuratamente possibile.

Il sottodosaggio può causare l'inefficacia della terapia e favorire lo sviluppo di resistenza.

10. Tempi di attesa

Carne e frattaglie: zero giorni

11. Precauzioni speciali per la conservazione

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Tenere scatola di cartone e barattolo ben chiusi per proteggere dalla luce e dall'umidità.

Non usare questo medicinale dopo la data di scadenza riportata sulla scatola.

Periodo di validità dopo la prima apertura del confezionamento primario:

- busta monodose: usare immediatamente
- barattolo multidose: usare entro 180 giorni.

12. Precauzioni speciali per lo smaltimento

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato.

Chiedere al proprio medico veterinario come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno.

13. Classificazione dei medicinali veterinari

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione

14. Numeri dell'autorizzazione all'immissione in commercio e confezioni

Scatola di cartone contenente 4 buste da 25 g

A.I.C. n. 103652018

Scatola di cartone contenente 40 buste da 25g

A.I.C. n. 103652020

Scatola di cartone contenente 1 barattolo da 1000 g

A.I.C. n. 103652032

15. Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo

04/2026

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali veterinari dell'Unione (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it>).

16. Recapiti

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e recapiti per le segnalazioni di sospette reazioni avverse:

ACME srl

via Libero Grassi 9,

IT-42025 Cavriago (RE)

Tel. +39 0522941919

e-mail: farmacovigilanza.acme@acmeanimalcare.com

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

ACME DRUGS srl,

Via Portella della Ginestra 9/A,

IT-42025 Cavriago (RE)