

Per uso veterinario



Drontal[®] cucciolo



Sospensione orale, per cani:
cuccioli e cani giovani

NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

VETOQUINOL S.A.

Magny-Vernois

70200 Lure, Francia

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

KVP Pharma - Veterinär Produkte GmbH

Projensdorfer Str. 324, 24106 Kiel, Germania

DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Drontal cucciolo sospensione orale per cani

INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

1 ml di sospensione contiene:

Principi attivi:

Pirantel Embonato 15,0 mg

Conservanti: 14,4 mg

Sodio propionato 2,05 mg

Sodio benzoato 2,05 mg

Altri eccipienti q.b. ad 1 ml

Sospensione di colore rosso chiaro

INDICAZIONI

Antielmintico per l'impiego nei cuccioli e nei cani giovani.

Per il trattamento delle infestazioni provocate dai seguenti nematelminti:

ascaridi

- *Toxascaris canis*

- *Toxascaris leonina*

anchilostomi - *Uncinaria stenocephala*

- *Ancylostoma caninum*

tricocefali

- *Trichouris vulpis*

A causa della precoce comparsa di infestazioni da ascaridi (infestazione intrauterina e galattogena) il trattamento con Drontal cucciolo dovrebbe iniziare già all'età di ca. 2 settimane. È consigliabile ripetere il trattamento a intervalli di 14 giorni.

CONTROINDICAZIONI

Non usare in caso di ipersensibilità ai principi attivi o ad uno degli eccipienti.

REAZIONI AVVERSE

Possono manifestarsi rari casi di disturbi gastrointestinali (vomito, anoressia, diarrea)

La frequenza delle reazioni avverse è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comuni (più di 1 su 10 animali trattati mostra reazioni avverse durante il corso di un trattamento)

- comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)

- non comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 1.000 animali trattati)

- rare (più di 1 ma meno di 10 animali su 10.000 animali trattati)

- molto rare (meno di 1 animale su 10.000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate).

Se dovessero manifestarsi effetti collaterali, anche quelli che non sono menzionati in questo foglietto illustrativo o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne il medico veterinario.

SPECIE DI DESTINAZIONE

Cuccioli e cani giovani fino ad un anno di età.

POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA(E) E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Da somministrare per via orale nei cuccioli e nei cani giovani.

La dose è di 15 mg di Febantel e 14,4 mg di Pirantel embonato per kg di peso corporeo. Questo corrisponde a 1 ml di sospensione per 1 kg di peso corporeo.

La sospensione può essere somministrata direttamente con il dosatore a siringa occluso oppure indirettamente mescolandola con il cibo. Non sono necessarie misure dietetiche.

L'applicazione è singola per ogni sverminazione.

Nel caso di infestazione da ascariidi in particolare nei cuccioli, non ci si deve attendere un'eliminazione completa, quindi può persistere il rischio d'infestazione per l'uomo. Per questo motivo sono consigliati trattamenti ripetuti nei cuccioli a intervalli di 14 giorni.

Agitare prima dell'uso.

TEMPO DI ATTESA

Non pertinente

PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non utilizzare il medicinale veterinario dopo la data di scadenza indicata sulla confezione.

La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

Periodo di validità dopo prima apertura del contenitore: 12 settimane

AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Il trattamento dovrebbe essere effettuato in base agli esiti dell'esame parassitologico sulle feci. Può svilupparsi resistenza dei parassiti a qualsiasi particolare classe di antielmintici dopo un uso frequente e ripetuto di un antielmintico di quella classe.

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

Le persone con nota ipersensibilità ai principi attivi contenuti in questo medicinale, devono somministrare il prodotto con cautela.

Evitare il contatto con la pelle e con gli occhi. In caso di contatto accidentale sciacquare abbondantemente con acqua corrente.

Lavare le mani dopo l'uso

Incompatibilità

In assenza di studi di compatibilità, non miscelare con altri medicinali veterinari.

Interazioni con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione

Gli effetti antielmintici del pyrantel (paralisi spastica) e della piperazina (paralisi neuromuscolare) possono essere antagonizzati quando i due farmaci sono usati insieme. Interazioni del pyrantel con farmaci ad attività colinergica sono presenti in letteratura.

Sovradosaggio (sintomi, procedure di emergenza, antidoti)

Un sovradosaggio di 5 volte con DRONTAL CUCCILO è stato tollerato dai cuccioli e dai cani giovani senza sintomi. Per un sovradosaggio di 10 volte ci si deve attendere come unico sintomo il vomito. Non utilizzare negli animali destinati alla produzione di alimenti. Non utilizzare il medicinale dopo la data di scadenza indicata sulla confezione.

PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

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

Chiedere al proprio medico veterinario o farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno. Queste misure servono a proteggere l'ambiente.

DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIO ILLUSTRATIVO

06.2021

ALTRE INFORMAZIONI

Confezioni:

Fiacone da 50 ml e dosatore a siringa da 5 ml

Fiacone da 100 ml e dosatore a siringa da 5 ml

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

