

## FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

### **1. Denominazione del medicinale veterinario**

NEMEX 21,62 mg/g pasta per uso orale per cani

### **2. Composizione**

Ogni grammo di pasta contiene:

**Sostanza attiva:**

Pyrantel pamoato 21,62 mg equivalente a 7,5 mg di pyrantel base.

**Eccipienti:** propile-paraidrossibenzoato, metile-paraidrossibenzoato.

Pasta per uso orale, di colore da giallo a bruno giallastro.

### **3. Specie di destinazione**

Cane.

### **4. Indicazioni per l'uso**

Per la terapia e la prevenzione delle infestazioni da ascaridi e ancilostomi in cuccioli e cani adulti. Si è dimostrato efficace contro i seguenti parassiti presenti nel tratto gastrointestinale di cani adulti e cuccioli:

Nematodi gastrointestinali:

- *Toxocara canis*
- *Toxascaris leonina*
- *Uncinaria stenocephala*
- *Ancylostoma caninum*
- *Ancylostoma braziliense*

### **5. Controindicazioni**

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

### **6. Avvertenze speciali**

Avvertenze speciali:

L'impiego non necessario di antiparassitari o l'impiego diverso dalle istruzioni fornite nel foglietto illustrativo può aumentare la pressione selettiva della resistenza e portare a una ridotta efficacia. L'uso di questo medicinale veterinario deve tenere conto delle informazioni locali sulla suscettibilità dei parassiti bersaglio, ove disponibili. La decisione di impiegare il medicinale veterinario deve basarsi sulla conferma delle specie e della carica parassitaria, o del rischio di infezione in base alle sue caratteristiche epidemiologiche, per ogni individuo.

Dovrebbero essere presa in considerazione la possibilità che altri animali nello stesso ambiente domestico possano essere una fonte di reinfezione da ascaridi e ancilostomi e questi dovrebbero essere trattati, se necessario, con un prodotto appropriato.

Al fine di ottenere un efficace controllo dei parassiti, il trattamento dovrebbe essere effettuato in base agli esiti dell'esame parassitologico delle feci.

Può svilupparsi resistenza dei parassiti a qualsiasi classe di antelmintici dopo un uso frequente e ripetuto di un antelmintico di quella classe. Si raccomanda di investigare ulteriormente i casi di sospetta resistenza, usando un appropriato metodo diagnostico (es. Faecal Egg Count Reduction Test). La resistenza confermata deve essere segnalata al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio o alle autorità competenti.

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

Nessuna. Il medicinale veterinario presenta un ampio margine di sicurezza e può essere tranquillamente somministrato a soggetti di tutte le età, in qualsiasi stato fisiologico (incluso femmine in gravidanza e allattamento) ed in qualsiasi stato e gravità di malattia.

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

Evitare il contatto con la pelle e con gli occhi. In caso di versamento sulla cute accidentale lavare con acqua e rivolgersi immediatamente a un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta. Le persone con nota ipersensibilità alla sostanza attiva o a uno degli eccipienti devono usare i guanti.

Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente:

Non pertinente.

Gravidanza e allattamento:

Può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento.

Il medicinale veterinario è specificatamente indicato per l'utilizzo in gravidanza e durante l'allattamento. Nel corso di prove cliniche che hanno utilizzato dosaggi più elevati rispetto a quelli raccomandati non sono stati riscontrati o segnalati effetti collaterali.

Interazione con altri medicinali veterinari e altre forme di interazione:

Non usare contemporaneamente con altri colinergici o inibitori della colinesterasi. La piperazina antagonizza l'effetto del pyrantel.

Sovradosaggio:

Il medicinale veterinario possiede un eccellente profilo di sicurezza e un eventuale sovradosaggio non è in grado di produrre alcuna reazione avversa sia nei cuccioli sia nelle femmine in gravidanza o allattamento sia nei cani adulti. Il medicinale veterinario anche se somministrato in dosi 40 volte superiori a quella terapeutica e per parecchi giorni non presenta sintomi di intolleranza (vomito, perdita di peso).

Incompatibilità principali:

Nessuna nota.

## **7. Eventi avversi**

Cane:

Nessuno noto.

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.

Il dosaggio raccomandato è di 14,5 mg di pyrantel pamoato pari a 5 mg di pyrantel base per kg di peso corporeo del cane.

**Tubo da 10 g e tubo da 24 g:** per praticità di impiego, secondo la confezione utilizzata, si consiglia la seguente posologia:

2 cm di pasta (pari a 14,5 mg di pyrantel pamoato) per ogni kg di peso corporeo.

Il contenuto di un tubo da 10 grammi è quindi sufficiente per il trattamento di cani del peso massimo di 15 kg; il contenuto di un tubo da 24 grammi è sufficiente per il trattamento di cani del peso massimo di 36 kg.

### **Trattamento:**

Il trattamento si effettua per mantenere il cane libero da vermi ed evitare i rischi di infestazione per l'uomo (in particolare per il bambino) ad opera di cani affetti da verminosi.

Inoltre il trattamento con il medicinale veterinario permette che il cane:

- Sia più resistente alle altre malattie;
- Sopporti maggiormente la fatica con conseguente possibilità di migliori performances;
- Presenti un sensorio più vigile;
- Sia di aspetto generale migliore, in particolare presenti pelo più lucido.

### **Programma di trattamento:**

1. Cuccioli: un trattamento all'età di 10–14 giorni, da ripetersi tra la 4<sup>a</sup> e l'8<sup>a</sup> settimana di età. Si ricordi in particolare la primaria importanza del trattamento pre-vaccinale poiché la presenza di parassiti è in grado di interferire con l'instaurarsi di una solida immunità vaccinale.
2. Femmine: un trattamento 15 giorni prima dell'accoppiamento; un secondo trattamento una settimana prima del parto; un terzo trattamento 4 settimane dopo il parto. Questa serie di interventi tende ad evitare l'infestazione dei cuccioli durante la gravidanza e successivamente, dopo il parto, attraverso il colostro ed il latte succhiato dalla madre durante i primi giorni di vita.
3. Cani da concorso: un trattamento 15–20 giorni prima del concorso.
4. Cani da caccia: un trattamento 15–20 giorni prima della stagione venatoria.
5. Tutti gli altri cani: un trattamento all'inizio della primavera, da ripetersi all'inizio dell'autunno.

### **Terapia delle infestazioni da ascaridi ed ancilostomi:**

il trattamento va effettuato immediatamente ogni volta venga accertata la presenza di parassiti e ripetuto a distanza di 2–3 settimane.

Per infestazioni da ascaridi e ancilostomi, la necessità e la frequenza del/i ritrattamento/i dovrebbero basarsi sulla consulenza professionale e dovrebbero tenere conto della situazione epidemiologica locale e dello stile di vita dell'animale.”

## **9. Raccomandazioni per una corretta somministrazione**

Il medicinale veterinario va somministrato in un'unica volta senza tenere a digiuno il cane e senza far rispettare ad esso una particolare dieta. L'appetibilità del medicinale veterinario permette di spalmare il preparato sui denti dell'animale con un dito o con una spatola per uso laringoiatrico. Mani esperte possono somministrare il medicinale veterinario strisciando direttamente il tubo sui denti dell'animale. In caso di animali poco socievoli o irrequieti il medicinale veterinario può essere somministrato mescolato al cibo.

Il sottodosaggio potrebbe comportare un uso inefficace e potrebbe favorire lo sviluppo di resistenza. In caso di difficoltà di dosaggio, per esempio quando si è impossibilitati a pesare il cane, si deve arrotondare per eccesso la dose di medicinale veterinario da somministrare. Il preparato, infatti, al di sotto del dosaggio indicato non esplica appieno tutta la sua efficacia terapeutica; al contrario, dosi elevate non presentano controindicazioni.

Per assicurare un corretto dosaggio, determinare il peso corporeo con la massima accuratezza possibile.

#### **10. Tempi di attesa**

Non pertinente.

#### **11. Precauzioni speciali per la conservazione**

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.  
Non conservare a temperatura superiore a 25 °C.  
Periodo di validità dopo la prima apertura del confezionamento primario: usare immediatamente.  
Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sulla scatola di cartone dopo Exp. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

#### **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. Queste misure servono a salvaguardare l'ambiente.

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 1 tubo in alluminio da 10 g: AIC n. 100085024  
Scatola di cartone contenente 1 tubo in alluminio da 24 g: AIC n. 100085036

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

#### **15. Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo**

01/2025

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 la segnalazione di sospette reazioni avverse:

Zoetis Italia S.r.l.  
Via Andrea Doria, 41M  
IT-00192 Roma  
Tel: +39 06 3366 8111  
[farmacovigilanza.italia@zoetis.com](mailto:farmacovigilanza.italia@zoetis.com)

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium  
Rue Laid Burniat, 1  
1348 Louvain-La-Neuve  
Belgio

**17. Altre informazioni**