

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Zerocit 50 mg comprimidos para perros

2. Composición

Cada comprimido contiene:
Prazicuantel 50 mg

Comprimido blanco redondo ranurado por una cara.

3. Especies de destino

Perros.

4. Indicaciones de uso

Tratamiento de infecciones causadas por cestodos pertenecientes a las siguientes especies: *E. granulosus*, *E. multilocularis*, *T. hydatigena*, *T. pisiformis*, *T. ovis*, *T. taeniaeformis*, *T. multiceps*, *Mesocestoides* spp. y *Dipylidium caninum*.

5. Contraindicaciones

No usar en caso de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

6. Advertencias especiales

Este medicamento no contiene ningún conservante antimicrobiano.

Advertencias especiales:

Las pulgas actúan como hospedador intermedio para un tipo común de tenia: *Dipylidium caninum*. La infestación por tenias se repetirá con toda seguridad, a menos que se efectúe un control de huéspedes intermedios (pulgas, ratones, etc.).

El uso innecesario de medicamentos antiparasitarios o su uso en condiciones distintas a las proporcionadas en la Ficha Técnica puede aumentar la presión de selección de resistencias y provocar una disminución en la eficacia. La decisión de usar el medicamento debe basarse en la confirmación de la especie y la carga parasitaria, o en el riesgo de infestación en función de sus características epidemiológicas, para cada grupo de animales.

La resistencia del parásito a alguna clase particular de antihelmíntico podría desarrollarse al utilizar un antihelmíntico de esa clase de forma frecuente y repetida.

Debe considerarse la posibilidad de que otros animales en el mismo entorno doméstico puedan ser una fuente de reinfección.

Cuando sea posible, el uso de este medicamento debería tener en cuenta la información local acerca de la sensibilidad de las especies parasitarias.

Se recomienda investigar aquellos casos en los que se sospeche resistencia mediante un método diagnóstico apropiado (p. ej., un análisis de reducción del recuento de huevos en las heces).

Los casos confirmados de resistencia deben comunicarse al titular de la comercialización o a las autoridades competentes.

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.

Lávese las manos después de administrar el medicamento veterinario.

Otras precauciones:

La equinococosis representa un peligro para el ser humano. Dado que la equinococosis es una enfermedad de declaración obligatoria ante la Organización Mundial de Sanidad Animal, deben obtenerse pautas específicas sobre el tratamiento y el seguimiento, así como sobre la protección de las personas de la autoridad competente.

Gestación y lactancia:

No se han descrito contraindicaciones durante estos períodos.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Ninguna conocida.

Sobredosificación:

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

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

Ninguna conocida.

7. Acontecimientos adversos

Perros:

Raros (1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados): Anorexia, letargo, diarrea y vómitos.

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 o al representante local del 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.

La dosis recomendada es de 5 mg de praziquantel por kg de peso. Esto equivale a 1 comprimido por cada 10 kg de peso en una sola toma.

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.

La repetición del tratamiento debe basarse en el consejo de un profesional y tener en cuenta la situación epidemiológica local y las características de los animales.

Si se detecta infección por *Echinococcus* spp., se recomienda la repetición del tratamiento por seguridad.

9. Instrucciones para una correcta administración

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

10. Tiempos de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

No conservar a temperatura superior a 25 °C.
Conservar en lugar seco.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la caja después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Periodo de validez del comprimido fraccionado: uso inmediato.

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

4378 ESP

Formatos:

Caja con 2 blísteres con 10 comprimidos (20 comprimidos)

Caja con 4 blísteres con 10 comprimidos (40 comprimidos)

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

07/2025

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización:

Ashish Life Science Holding B.V.

Herengracht 454

1017CA Amsterdam

Países Bajos

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pantex Holland B.V.

Smaragdweg 15

5527 LA Hapert

Países Bajos

Representantes local y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Agropecuarios Blasher S.L.

Polígono Technológico

Calle Zamora nº 111-112

18151 Ogijares

Granada, España

Tel: +34 667718365

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.