

# ANTIELMINTICO CANDIOLI

## 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

ANTIELMINTICO CANDIOLI - 168,33 mg/g

polvere orale per cavalli non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano

## 2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

1 g di polvere contiene:

**Principio attivo:** Pyrantel mg 168,33 (equivalenti a mg 485,417 di Pyrantel pamoato)

**Eccipienti:**

*Per l'elenco degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1*

## 3. FORMA FARMACEUTICA

Polvere orale

Polvere impalpabile di colore giallo intenso

## 4. INFORMAZIONI CLINICHE

### 4.1. Specie di destinazione

Cavalli non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano.

### 4.2. Indicazioni per l'utilizzazione, specificando la specie di destinazione

Indicato nel trattamento delle parassitosi intestinali dei cavalli, non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano, sostenute da grandi e piccoli Strongili (*Strongylus Vulgaris*, *S. Equinus*, *Trichonema* spp., *Triodontophorus* spp.), Ascaridi (*Parascaris equorum*), Ossiuri (*Oxyuris equis*) e Cestodi (*Anoplocephala perfoliata*)

### 4.3 Controindicazioni

Il prodotto è controindicato in animali fortemente debilitati o che presentino una riduzione della funzionalità epatica.

Non usare in animali con ipersensibilità accertata al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

### 4.4. Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Particolari attenzioni devono essere adottate per evitare che l'impiego troppo frequente e ripetuto di antielmintici per un lungo periodo di tempo ed il sovradosaggio dovuto ad una sottostima del peso vivo o ad una errata somministrazione del prodotto, aumentino il rischio di sviluppo delle resistenze e quindi risolversi nell'inefficacia del medicinale veterinario.

Casi clinici sospetti di resistenza agli antielmintici devono essere ulteriormente studiati mediante test appropriati. Nel caso in cui i risultati suggeriscano in modo evidente la resistenza ad un antielmintico, si deve usare un antielmintico appartenente ad una classe differente e con diverso meccanismo d'azione.

Mescolare accuratamente il medicinale alla consueta razione alimentare ed assicurarsi che tutto l'alimento a disposizione venga consumato. Trattare contemporaneamente tutti i cavalli presenti sullo stesso pascolo o spazio.

### 4.5. Precauzioni speciali per l'impiego

**Precauzioni speciali per l'impiego negli animali**

Mescolare accuratamente in modo da ottenere una ottima omogeneità.

Eeguire il trattamento in recinti chiusi, con successiva disinfestazione dei suoli.

Particolari attenzioni devono essere adottate per evitare che l'impiego troppo frequente e ripetuto di antielmintici per un lungo periodo di tempo o il sottodosaggio dovuto ad una sottostima del peso vivo o ad una errata somministrazione del prodotto, aumentino il rischio di sviluppo delle resistenze e quindi determinino l'inefficacia del medicinale veterinario. Il trattamento antielmintico deve essere effettuato dopo avere accertato la presenza di una infestazione parassitaria sostenuta da parassiti sensibili all'azione del pyrantel.

L'esame copromicroscopico dovrebbe essere condotto prima della somministrazione del farmaco al fine di accertare la consistenza del carico parassitario e dopo 15 giorni dal trattamento per verificarne l'efficacia. In assenza di segni clinici è buona norma stabilire una soglia al di sotto della quale il trattamento non dovrebbe essere effettuato. Nel caso di puledri la soglia può essere stabilita attorno alle 150-200 u.p.g. di feci in particolare nel caso di infestazioni da ascaridi. Nelle fattrici e nei soggetti adulti, un valore soglia accettabile è di 400-500 u.p.g. al di sopra del quale il trattamento antiparassitario dovrebbe essere effettuato. Casi clinici sospetti di resistenza agli antielmintici devono essere ulteriormente studiati mediante test appropriati. Nel caso in cui i risultati suggeriscano in modo evidente la resistenza ad un antielmintico si deve usare un antielmintico appartenente ad una classe differente e con diverso meccanismo d'azione.

#### **Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali**

Le persone con nota ipersensibilità al principio attivo devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

Manipolare il prodotto con l'uso di guanti protettivi, non ingerire, evitare il contatto con la pelle e con gli occhi. Non mangiare, non bere o fumare durante la manipolazione del medicinale veterinario.

Lavare le mani ed ogni altra parte del corpo che venga a contatto con il prodotto.

In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli foglietto illustrativo o l'etichetta.

#### **4.6. Reazioni avverse (frequenza e gravità)**

Lievi e transitori effetti collaterali possono manifestarsi soprattutto a carico dell'apparato gastrointestinale quali nausea, vomito, dolori addominali, diarrea.

#### **4.7. Impiego durante la gravidanza e l'allattamento**

Il medicinale può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento, ai dosaggi consigliati.

#### **4.8. Interazioni con altri medicinali ed altre forme di interazione**

L'effetto antielmintico del Pyrantel pamoato, può essere antagonizzato dalla contemporanea somministrazione di piperazina: evitare l'associazione.

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

#### **4.9. Posologia e via di somministrazione**

Il prodotto va somministrato per via orale, mescolandolo alla consueta razione alimentare e controllando che venga completamente consumata. Utilizzare la confezione più adatta alle esigenze del trattamento da effettuare.

Somministrare in ragione di mg40 di prodotto (pari a mg 6,733 di principio attivo) per kg di peso vivo dell'animale.

Per puledri di età compresa tra due e otto mesi, si effettua una somministrazione ogni 4-6 settimane.

Nei cavalli adulti, si effettua una somministrazione 3-4 giorni prima della messa al pascolo.

In condizioni di rischio, somministrare ogni 4 settimane.

Nelle fattrici, somministrare 1 – 2 settimane prima del parto, quindi ripetere 1 – 2 settimane dopo il parto, successivamente, ogni 6 – 8 settimane.

In caso di infestazioni sostenute da cestodi (vermi piatti), le dosi andranno raddoppiate: in caso di infestazioni particolarmente gravi, ripetere il trattamento dopo 20 giorni.

#### **4.10. Sovradosaggio (sintomi, procedure d' emergenza, antidoti)**

Non esiste il pericolo di sovradosaggio a causa del ridotto assorbimento intestinale.

#### **4.11. Tempo di attesa**

Non pertinente.

**Uso non consentito in cavalli destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano.**

### **5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE**

Gruppo farmacoterapeutico: Antielmintici - Tetraidropirimidine

Classificazione ATC vet.: **QP52AF02**

#### **5.1. Proprietà farmacodinamiche**

Il Pyrantel pamoato agisce attraverso il blocco della conduzione neuromuscolare del verme producendo una contrattura spastica della muscolatura e conseguente paralisi, morte e distacco del parassita dalla mucosa intestinale.

#### **5.2. Informazioni farmacocinetiche**

Il Pyrantel pamoato è una molecola scarsamente solubile in acqua e ciò offre il vantaggio di avere un ridotto assorbimento a seguito della somministrazione orale permettendole di esplicare la sua azione contro i parassiti direttamente nel lume intestinale. Il farmaco viene escreto in forma immodificata ed in parte sotto forma di metaboliti in una percentuale non superiore al 7 % circa per via urinaria. Più della metà della dose viene escreta immodificata nelle feci.

### **6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE**

#### **6.1. Elenco degli eccipienti**

Lattosio.

#### **6.2. Incompatibilità**

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

#### **6.3. Periodo di validità**

**Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita**

5 anni dalla data di preparazione, in confezionamento integro, correttamente conservato.

**Periodo di validità dopo prima apertura del condizionamento primario.**

Dopo la prima apertura, il prodotto deve essere consumato immediatamente e non conservato.

**6.4. Speciali precauzioni per la conservazione**

Conservare a temperatura inferiore a 25°C ed al riparo dalla luce.

**6.5 Natura e composizione del condizionamento primario**

Busta in accoppiato carta/alluminio/politene.

**6.6. Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo**

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali, devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali. Il prodotto inutilizzato o gli eventuali materiali di rifiuto devono essere smaltiti negli appositi contenitori della raccolta differenziata dei medicinali scaduti.

**7 TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Istituto Profilattico e Farmaceutico CANDIOLI & C. S.p.A.

Via A. Manzoni, 2 – 10092 Beinasco Torino (Italy)

**8. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Astuccio da 4 bustine da g 12 - 102168010

Astuccio da 40 bustine da g 12 - 102168022

Astuccio da 1 busta da g 480 - 102168034

**9. DATA DEL RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE**

8 marzo 2011

**10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO**

3/2013

**11. MODALITÀ DI DISPENSAZIONE**

Medicinale veterinario senza obbligo di ricetta medico veterinaria

## **A N T I E L M I N T I C O C A N D I O L I**

168,33 mg/g

Polvere orale per cavalli non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano  
**PYRANTEL**

### **NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Istituto Profilattico e Farmaceutico Candioli & C. S.p.A.- Via A. Manzoni, 2 - BEINASCO (TO)

### **RESPONSABILE DELLA PRODUZIONE E RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE**

Unione Commerciale Lombarda S.p.A. Via G. Di Vittorio, 36 - BRESCIA

### **INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTRANZE**

1 g di polvere contiene:

**Principio attivo:** Pyrantel mg 168,33 (equivalenti a mg 485,417 di Pyrantel pamoato)

### **FORMA FARMACEUTICA**

Polvere orale

### **CONFEZIONE**

Astuccio contenente 1 busta da g 480 g

### **SPECIE DI DESTINAZIONE**

Cavalli non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano

### **INDICAZIONI**

Indicato nel trattamento delle parassitosi intestinali dei cavalli, non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano, sostenute da grandi e piccoli Strongili (*Strongylus Vulgaris*, *S. Equinus*, *Trichonema* spp., *Triodontophorus* spp.), Ascaridi (*Parascaris equorum*), Ossiuri (*Oxyuris equis*) e Cestodi (*Anoplocephala perfoliata*)

### **MODALITA' E VIA DI SOMMINISTRAZIONE**

Il prodotto va somministrato per via orale, mescolandolo alla consueta razione alimentare e controllando che venga completamente consumata. Utilizzare la confezione più adatta alle esigenze del trattamento da effettuare.

Somministrare in ragione di mg 40 di prodotto (pari a mg 6,733 di principio attivo) per kg di peso vivo dell'animale.

Per puledri di età compresa tra due e otto mesi, si effettua una somministrazione ogni 4-6 settimane.

Nei cavalli adulti, si effettua una somministrazione 3-4 giorni prima della messa al pascolo.

In condizioni di rischio, somministrare ogni 4 settimane.

Nelle fattrici, somministrare 1 – 2 settimane prima del parto, quindi ripetere 1 – 2 settimane dopo il parto, successivamente, ogni 6 – 8 settimane.

In caso di infestazioni sostenute da cestodi (vermi piatti), le dosi andranno raddoppiate: in caso di infestazioni particolarmente gravi, ripetere il trattamento dopo 20 giorni.

**TEMPO DI ATTESA**

Non pertinente.

**Uso non consentito in cavalli destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano.**

**AVVERTENZE SPECIALI**

Prima dell'uso, leggere il foglietto illustrativo contenuto nella confezione.

**PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare in luogo asciutto, a temperatura non superiore a 25°C, al riparo dalla luce.

**PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATO O DEI RIFIUTI**

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

**TENERE FUORI DELLA PORTATA DEI BAMBINI.**

**Solo per uso veterinario**

A.I.C. n. 102168034 - Astuccio da 1 busta da g 480

**MEDICINALE VETERINARIO SENZA OBBLIGO DI RICETTA MEDICO VETERINARIA**

Lotto n. .... Scad. ....

La data di scadenza si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato.

Dopo l'apertura il prodotto deve essere consumato immediatamente e non conservato.

.....
.....
.....
.....
.....
.....

“data matrix”
---------------

## **ANTIELMINTICO CANDIOLI**

168,33 mg/g Polvere orale per cavalli non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano  
**PYRANTEL**

### **NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Istituto Profilattico e Farmaceutico Candioli & C. S.p.A.- Via A. Manzoni, 2 - BEINASCO (TO)

### **RESPONSABILE DELLA PRODUZIONE E RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE**

Unione Commerciale Lombarda S.p.A. Via G. Di Vittorio, 36 - BRESCIA

### **INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE**

1 g di polvere contiene:

Principio attivo: Pyrantel mg 168,33 (equivalenti a mg 485,417 di Pyrantel pamoato)

Eccipienti: Lattosio mg 514,583

### **FORMA FARMACEUTICA**

Polvere orale

**CONFEZIONE** astuccio contenente 4 bustine da g 12  
astuccio contenente 40 bustine da g 12

### **SPECIE DI DESTINAZIONE**

Cavalli non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano

### **INDICAZIONI**

Indicato nel trattamento delle parassitosi intestinali dei cavalli, non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano, sostenute da grandi e piccoli Strongili (*Strongylus Vulgaris*, *S. Equinus*, *Trichonema* spp., *Triodontophorus* spp.), Ascaridi (*Parascaris equorum*), Ossiuri (*Oxyuris equis*) e Cestodi (*Anoplocephala perfoliata*).

### **MODALITA' E VIA DI SOMMINISTRAZIONE**

Il prodotto va somministrato per via orale, mescolandolo alla consueta razione alimentare e controllando che venga completamente consumata. Utilizzare la confezione più adatta alle esigenze del trattamento da effettuare.

Somministrare in ragione di mg 40 di prodotto (pari a mg 6,733 di principio attivo) per kg di peso vivo dell'animale.

Per puledri di età compresa tra due e otto mesi, si effettua una somministrazione ogni 4-6 settimane.

Nei cavalli adulti, si effettua una somministrazione 3-4 giorni prima della messa al pascolo.

In condizioni di rischio, somministrare ogni 4 settimane.

Nelle fattrici, somministrare 1 – 2 settimane prima del parto, quindi ripetere 1 – 2 settimane dopo il parto, successivamente, ogni 6 – 8 settimane.

In caso di infestazioni sostenute da cestodi (vermi piatti), le dosi andranno raddoppiate: in caso di infestazioni particolarmente gravi, ripetere il trattamento dopo 20 giorni

### **TEMPO DI ATTESA**

Non pertinente.

**Uso non consentito in cavalli destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano.**

### **AVVERTENZE SPECIALI**

Prima dell'uso, leggere il foglietto illustrativo contenuto nella confezione.

**PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare in luogo asciutto, a temperatura non superiore a 25°C, al riparo dalla luce.

**PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI**

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

**Solo per uso veterinario**

**TENERE FUORI DELLA PORTATA DEI BAMBINI.**

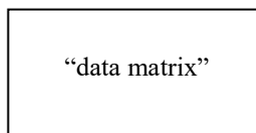
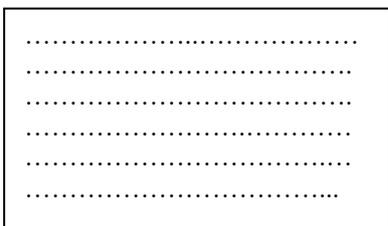
A.I.C. n. 102168010 - Astuccio da 4 bustine da g 12

A.I.C. n. 102168022 - Astuccio da 40 bustine da g 12

MEDICINALE VETERINARIO SENZA OBBLIGO DI RICETTA MEDICO VETERINARIA.

Lotto n. .... Scad. ....

La data di scadenza si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato. Dopo l'apertura il prodotto deve essere consumato immediatamente e non conservato.



## **ANTIELMINTICO CANDIOLI**

168,33 mg/g Polvere orale per cavalli non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano  
**PYRANTEL**

1 g di polvere contiene:

**principio attivo:** Pyrantel mg 168,33 (equivalenti a mg 485,417 di Pyrantel pamoato)

**FORMA FARMACEUTICA:** Polvere orale –

**CONFEZIONE :** 1 busta da g 480

### **SPECIE DI DESTINAZIONE**

Cavalli non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano

### **INDICAZIONI, MODALITA' E VIA DI SOMMINISTRAZIONE, AVVERTENZE SPECIALI:**

**Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.**

**Tempi di attesa:** Non pertinente.

**Uso non consentito in cavalli destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano.**

### **Precauzioni particolari per la conservazione:**

Conservare in luogo asciutto, a temperatura non superiore a 25°C ed al riparo dalla luce.

### **Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento dei medicinali non utilizzati o dei rifiuti**

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

SOLO PER USO VETERINARIO.

TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI

### **NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE AIC:**

**Istituto Profilattico e Farmaceutico CANDIOLI & C. S.p.A.**

**Via A. Manzoni, 2**

**BEINASCO (TO)**

### **RESPONSABILE DELLA PRODUZIONE E RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE**

Unione Commerciale Lombarda S.p.A. Via G. Di Vittorio, 36 - BRESCIA

Lotto n. .... Scad. ....

La data di scadenza si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato.

Dopo l'apertura il prodotto deve essere consumato immediatamente e non conservato.

AIC n. 102168034

MEDICINALE VETERINARIO SENZA OBBLIGO DI RICETTA MEDICO VETERINARIA.

VISTO PARTE III LONGO

**ANTIELMINTICO CANDIOLI**

168,33 mg/g Polvere orale per cavalli non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano

**PYRANTEL**

**SOLO PER USO VETERINARIO - Bustina da g 12**

1 g di polvere contiene

**Principio attivo:** Pyrantel mg 168,33 (equivalenti a mg 485,417 di Pyrantel pamoato)

**Eccipienti:** Lattosio mg 514,583.

Polvere orale - g 12

**Uso non consentito in cavalli destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano.**

Dopo l'apertura il prodotto deve essere consumato immediatamente e non conservato.

Conservare in luogo asciutto, a temperatura non superiore a 25°C ed al riparo dalla luce.

Lotto n. .... Scad. ....

La data di scadenza si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato.

**TITOLARE AIC: Istituto Profilattico e Farmaceutico CANDIOLI & C. S.p.A. - Via A. Manzoni, 2 – BEINASCO (TO)**

## **ANTIELMINTICO CANDIOLI**

168,33 mg/g

Polvere orale per cavalli non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano  
**(PYRANTEL)**

Solo per uso veterinario

### **NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Istituto Profilattico e Farmaceutico Candioli & C. S.p.A.- Via A. Manzoni, 2 - BEINASCO (TO)

### **RESPONSABILE DELLA PRODUZIONE E RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE**

Unione Commerciale Lombarda S.p.A. Via G. Di Vittorio, 36 - BRESCIA

### **DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

ANTIELMINTICO CANDIOLI **168,33 mg/g**. Polvere orale per cavalli non destinati alla produzione di alimenti per uso umano, impalpabile di colore giallo intenso. (Pyrantel).

### **INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DEGLI ALTRI INGREDIENTI**

1 g di polvere contiene:

**principio attivo:** Pyrantel mg 168,33 (equivalenti a mg 485,417 di Pyrantel pamoato)

### **INDICAZIONI**

Indicato nel trattamento delle parassitosi intestinali dei cavalli, non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano, sostenute da grandi e piccoli Strongili (*Strongylus Vulgaris*, *S. Equinus*, *Trichonema* spp., *Triodontophorus* spp.), Ascaridi (*Parascaris equorum*), Ossiuri (*Oxyuris equis*) e Cestodi (*Anoplocephala perfoliata*).

### **CONTROINDICAZIONI**

Il prodotto è controindicato in animali fortemente debilitati o che presentino una riduzione della funzionalità epatica.

Non usare in animali con ipersensibilità accertata al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

### **REAZIONI AVVERSE**

Lievi e transitori effetti collaterali possono manifestarsi soprattutto a carico dell'apparato gastrointestinale quali nausea, vomito, dolori addominali e diarrea.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il veterinario.

### **SPECIE DI DESTINAZIONE**

Cavalli non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano.

### **POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE VIA E MODALITA' DI SOMMINISTRAZIONE**

Il prodotto va somministrato per via orale, mescolandolo alla consueta razione alimentare e controllando che venga completamente consumata. Utilizzare la confezione più adatta alle esigenze del trattamento da effettuare.

Somministrare in ragione di mg 40 di prodotto (pari a mg 6,733 di principio attivo) per kg di peso vivo dell'animale.

Per puledri di età compresa tra due e otto mesi, si effettua una somministrazione ogni 4-6 settimane.

Nei cavalli adulti, si effettua una somministrazione 3-4 giorni prima della messa al pascolo. In condizioni di rischio, somministrare ogni 4 settimane.

Nelle fattrici, somministrare 1 – 2 settimane prima del parto, quindi ripetere 1 – 2 settimane dopo il parto, successivamente, ogni 6 – 8 settimane.

In caso di infestazioni sostenute da cestodi (vermi piatti), le dosi andranno raddoppiate: in caso di infestazioni particolarmente gravi, ripetere il trattamento dopo 20 giorni

### **AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE**

Mescolare accuratamente alla consueta razione alimentare ed assicurarsi che tutto l'alimento a disposizione venga consumato. Trattare contemporaneamente i cavalli che frequentano la stessa scuderia, pascolo o spazio.

### **TEMPO DI ATTESA**

Non pertinente.

**Uso non consentito in cavalli destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano.**

### **PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE**

#### **Tenere fuori dalla portata dei bambini**

Conservare in luogo asciutto, a temperatura non superiore a 25°C ed al riparo dalla luce.

Periodo di validità dopo la prima apertura del condizionamento primario: dopo la prima apertura il prodotto deve essere consumato immediatamente e non conservato.

**NON USARE DOPO LA DATA DI SCADENZA RIPORTATA SULLA CONFEZIONE.**

### **AVVERTENZE SPECIALI**

#### **Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione**

Particolari attenzioni devono essere adottate per evitare che l'impiego troppo frequente e ripetuto di antielmintici per un lungo periodo di tempo ed il sovradosaggio dovuto ad una sottostima del peso vivo o ad una errata somministrazione del prodotto, aumentino il rischio di sviluppo delle resistenze e quindi risolversi nell'inefficacia del medicinale veterinario.

Casi clinici sospetti di resistenza agli antielmintici devono essere ulteriormente studiati mediante test appropriati. Nel caso in cui i risultati suggeriscano in modo evidente la resistenza ad un antielmintico, si deve usare un antielmintico appartenente ad una classe differente e con diverso meccanismo d'azione.

Mescolare accuratamente il medicinale alla consueta razione alimentare ed assicurarsi che tutto l'alimento a disposizione venga consumato. Trattare contemporaneamente tutti i cavalli presenti sullo stesso pascolo o spazio.

#### **Precauzioni speciali per l'impiego**

#### **Precauzioni speciali per l'impiego negli animali**

Mescolare accuratamente in modo da ottenere una ottima omogeneità.

Eseguire il trattamento in recinti chiusi, con successiva disinfestazione dei suoli.

Particolari attenzioni devono essere adottate per evitare che l'impiego troppo frequente e ripetuto di antielmintici per un lungo periodo di tempo o il sottodosaggio dovuto ad una

sottostima del peso vivo o ad una errata somministrazione del prodotto, aumentino il rischio di sviluppo delle resistenze e quindi determinino l'inefficacia del medicinale veterinario. Il trattamento antielmintico deve essere effettuato dopo avere accertato la presenza di una infestazione parassitaria sostenuta da parassiti sensibili all'azione del pyrantel.

L'esame copromicroscopico dovrebbe essere condotto prima della somministrazione del farmaco al fine di accertare la consistenza del carico parassitario e dopo 15 giorni dal trattamento per verificarne l'efficacia. In assenza di segni clinici è buona norma stabilire una soglia al di sotto della quale il trattamento non dovrebbe essere effettuato. Nel caso di puledri la soglia può essere stabilita attorno alle 150-200 u.p.g. di feci in particolare nel caso di infestazioni da ascaridi. Nelle fattrici e nei soggetti adulti, un valore soglia accettabile è di 400-500 u.p.g. al di sopra del quale il trattamento antiparassitario dovrebbe essere effettuato. Casi clinici sospetti di resistenza agli antielmintici devono essere ulteriormente studiati mediante test appropriati. Nel caso in cui i risultati suggeriscano in modo evidente la resistenza ad un antielmintico si deve usare un antielmintico appartenente ad una classe differente e con diverso meccanismo d'azione.

### **Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali**

Le persone con nota ipersensibilità al principio attivo devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

Manipolare il prodotto con l'uso di guanti protettivi, non ingerire, evitare il contatto con la pelle e con gli occhi.

Non mangiare, bere o fumare durante la manipolazione del medicinale veterinario. Lavare le mani ed ogni altra parte del corpo che venga a contatto con il prodotto. In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglio illustrativo o la confezione.

### **IMPIEGO DURANTE LA GRAVIDANZA E L'ALLATTAMENTO**

Il medicinale può essere utilizzato durante la gravidanza e l'allattamento, ai dosaggi consigliati.

### **INTERAZIONI CON ALTRI MEDICINALI ED ALTRE FORME DI INTERAZIONE**

L'effetto antielmintico del Pyrantel pamoato può essere antagonizzato dalla contemporanea somministrazione di piperazina: evitare l'associazione.

Nei soggetti particolarmente debilitati, la concomitante associazione di altri farmaci colinergici, come il Levamisolo, può generare potenziamento della tossicità del Pyrantel pamoato.

### **SOVRADOSAGGIO (SINTOMI, PROCEDURE D'URGENZA, ANTIDOTI)**

Non esiste il pericolo di sovradosaggio a causa del ridotto assorbimento intestinale.

### **INCOMPATIBILITÀ**

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali.

### **PRECAUZIONI SPECIALI PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI**

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

**CONFEZIONI**

Astuccio da 4 bustine da g 12

Astuccio da 40 bustine da g 12

Astuccio da 1 busta da g 480

**MEDICINALE VETERINARIO SENZA OBBLIGO DI RICETTA MEDICO VETERINARIA**

**DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**

MARZO 2013