

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Zikyall Sabor comprimidos para perros

2. Composición

Cada comprimido contiene:

Praziquantel	50 mg
Pirantel embonato	144 mg
Febantel	150 mg

Comprimidos redondos biconvexos, de color amarillo con puntos visibles más oscuros, ranurados en cruz en una de sus caras.

Los comprimidos se pueden dividir en 2 o 4 partes iguales.

3. Especies de destino

Perros (que pesen menos de 17,5 kg)



4. Indicaciones de uso

Para el tratamiento de infecciones mixtas con los siguientes nematodos y cestodos en perros adultos y cachorros:

Nematodos

Ascárides: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (forma inmadura tardía y forma madura).

Anquilostomas: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (adultos).

Cestodos

Tenias: *Taenia* spp., *Dipylidium caninum*.

5. Contraindicaciones

No usar simultáneamente con compuestos piperazínicos.

No superar la dosis establecida al tratar a perras gestantes.

No usar en casos de hipersensibilidad a los principios activos o a alguno de los excipientes.

No usar en perros con menos de 2 semanas y/o que pesen menos de 2 kg.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Las pulgas sirven de hospedador intermedio para un tipo común de cestodo *Dipylidium caninum*. La infestación por cestodos es probable que suceda otra vez a no ser que se controle a los hospedadores intermediarios como las pulgas, ratones, etc.

La resistencia parasitaria a una clase particular de antihelmínticos se puede desarrollar tras el uso frecuente y repetido de antihelmínticos de esa clase.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

Las porciones de comprimido no utilizadas deben desecharse.

No usar en perros menores de 2 semanas y/o que pesen menos de 2 kg.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Para una correcta higiene, las personas que administren los comprimidos directamente al perro o los añadan a su comida, deberán lavarse las manos después.

En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrela el prospecto o la etiqueta.

Gestación:

No utilizar este medicamento en perras durante los dos primeros tercios de gestación.

Consulte a un veterinario antes de desparasitar animales gestantes frente a nematodos.

Lactancia:

Pueden utilizarse durante la lactancia (Ver “Contraindicaciones” e “Instrucciones para una correcta administración”).

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No usar simultáneamente con piperazinas ya que los efectos antihelmínticos del pirantel y piperazina (usados en muchos nematocidas para perros) pueden ser antagonizados.

El uso concurrente con otros compuestos colinérgicos puede producir toxicidad.

Sobredosificación:

Los benzimidazoles poseen un amplio margen de seguridad. Pirantel no se absorbe de forma sistémica. Praziquantel también tiene un amplio margen de seguridad, de hasta cinco veces la dosis recomendada.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

No procede.

7. Acontecimientos adversos

Perros:

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Heces blandas, diarrea, vómitos.*
--	-----------------------------------

*Transitorios.

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

https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc

o NOTIFICAVET <https://sinaem.aemps.es/FVVET/notificavet/Pages/CCAA.aspx>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía oral.

Las dosis recomendadas son: 15 mg/kg de peso corporal de febantel, 14,4 mg/kg de pirantel y 5 mg/kg de prazicuantel. Lo que equivale a 1 comprimido por cada 10 kg de peso corporal.

Los comprimidos se pueden dividir en dos o en cuatro partes para permitir una dosificación más precisa.

El(los) comprimido(s) se puede(n) dar directamente al perro o disimulado(s) en la comida. No es necesario restringir el acceso a la comida ni antes ni después de la administración del medicamento veterinario.

9. Instrucciones para una correcta administración

Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta.

Los cachorros pueden ser tratados con este medicamento veterinario desde las 2 semanas de edad y cada 2 semanas hasta 12 semanas de edad. A partir de entonces se les debe tratar en intervalos de 3 meses hasta los 6 meses de edad.

Para el control de *Toxocara*, las perras lactantes deben ser tratadas 2 semanas después del parto y cada 2 semanas hasta el destete.

Para perros adultos, se puede usar una dosis única. Se debe seguir el consejo del veterinario en cuanto a la necesidad y la frecuencia de repetición del tratamiento.

En el caso de infestación con alta carga parasitaria por nematodos con alta carga parasitaria, se debe repetir la dosis después de 14 días.

10. Tiempos de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

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

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

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.

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

3336 ESP

Blíster OPA/Al/PVC-Al: 2 comprimidos (1 blíster con 2 comprimidos), en una caja.
Blíster OPA/Al/PVC-Al: 4 comprimidos (2 blísteres con 2 comprimidos), en una caja.
Blíster OPA/Al/PVC-Al: 10 comprimidos (1 blísteres con 10 comprimidos), en una caja.
Blíster OPA/Al/PVC-Al: 30 comprimidos (3 blísteres con 10 comprimidos), en una caja.
Blíster OPA/Al/PVC-Al: 50 comprimidos (5 blísteres con 10 comprimidos), en una caja.
Blíster OPA/Al/PVC-Al: 100 comprimidos (10 blísteres con 10 comprimidos), en una caja.
Blíster OPA/Al/PVC-Al: 300 comprimidos (30 blísteres con 10 comprimidos), en una caja.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

01/2025

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:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Eslovenia

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Eslovenia

KRKA-Farma d.o.o, V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Croacia

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

Hifarmax, Produtos e Serviços Veterinários, Lda.

Rua do Fojo, 136 - Pavilhão B Trajouce 2785-615 São Domingos de Rana Portugal

Tel.: +351 214 571 110

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