

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Zikyall comprimidos para perros grandes

2. Composición

Cada comprimido contiene:

Prazicuantel	175 mg
Pirantel embonato	504 mg
Febantel	525 mg

Comprimidos ovalados, biconvexos, de color amarillo ligeramente verdoso con bordes biselados y marcados por las dos caras.

Los comprimidos se pueden dividir en dos partes iguales.

3. Especies de destino

Perros (que pesen al menos 17,5 kg).



4. Indicaciones de uso

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

Nematodos

Ascáridos: *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 usar en casos de hipersensibilidad a los principios activos o a alguno de los excipientes.

No superar la dosis establecida al tratar a perras gestantes.

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 intermedios 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:

No se recomienda su uso en perros que pesen menos de 17,5 kg de peso corporal.

Los comprimidos parcialmente usados deben desecharse.

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 de 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 en ningún grado. 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

Ninguno conocido.

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. Esto equivale a 1 comprimido por cada 35 kg de peso corporal.

Los comprimidos se pueden dividir para permitir una dosificación más precisa.

No es necesario restringir el acceso a la comida ni antes ni después de la administración del medicamento veterinario.

El (los) comprimido(s) se puede(n) dar directamente al perro o disimulado(s) en la comida.

9. Instrucciones para una correcta administración

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

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

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

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.

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 etiqueta 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

3337 ESP

Blíster OPA/Al/PVC-Al

Caja de cartón que contiene: 2, 4, 10, 12, 24, 30, 50, 60, 100 o 102 comprimidos.

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

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

Representante local 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.