

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

ZIPYRAN PLUS SABOR PERROS GRANDES comprimidos para perros

2. Composición

Cada comprimido contiene:

Principios activos:

Prazicuantel	175 mg
Pirantel (embonato)	175 mg
Febantel	525 mg

Comprimido oblongo de color amarillento y ranurado.

3. Especies de destino

Perros.

4. Indicaciones de uso

Tratamiento de infecciones mixtas en perros causadas por nematodos y cestodos de las especies:

Nematodos: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*, *Trichuris vulpis*.

Cestodos: *Echinococcus granulosus*, *Taenia hydatigena*, *Dipylidium caninum*.

5. Contraindicaciones

No usar en animales extremadamente debilitados.

No usar en caso de hipersensibilidad a los principios activos o algún excipiente.

No usar simultáneamente con medicamentos que contengan piperazina.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Las pulgas actúan como hospedador para un tipo común de cestodo: *Dipylidium caninum*. La infección por cestodos se repetirá con toda seguridad a menos que se efectúe control de hospedadores (pulgas, ratones, etc.).

La infección por cestodos es poco probable en cachorros de menos de 6 semanas de edad.

Los parásitos pueden desarrollar resistencia a cualquier clase de antihelmíntico tras el uso frecuente y repetido de un antihelmíntico de la misma clase.

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 o los añadan a la comida del perro, deberán lavarse las manos después de hacerlo.

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

Gestación:

No utilizar este medicamento durante las cuatro primeras semanas de la gestación.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No administrar con fármacos colinérgicos o con propiedades anticolinérgicas, ya que pueden potenciar su toxicidad.

No administrar simultáneamente con compuestos de la piperazina.

Sobredosificación:

Dosis superiores a 4 veces la dosis terapéutica pueden producir trastornos digestivos (náuseas, cólicos, diarreas) que deberán someterse a observación veterinaria.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

7. Acontecimientos adversos

Perros:

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Anorexia, letargia Alteraciones gastrointestinales (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 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.

Posología: la dosis recomendada es de 15 mg de febantel, 5 mg de pirantel (embonato) y 5 mg de prazicuantel por kg de peso. Esto equivale a 1 comprimido por cada 35 kg de peso.

Dosis orientativas:

Peso del animal (kg)	Nº de comprimidos
17,5	1/2
> 17,5 - 35	1
> 35 – 52,5	1 1/2
> 52,5 - 70	2

Administrar los comprimidos en una sola toma.

El calendario o momento del tratamiento debe basarse en factores epidemiológicos y ser personalizado para cada animal. El programa de tratamiento debe establecerlo el veterinario.

Como normal general, en infecciones por vermes debidamente diagnosticadas, debe realizarse siempre una desparasitación inmediata, con repetición del tratamiento en caso necesario.

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

9. Instrucciones para una correcta administración

Es recomendable administrar el tratamiento inmediatamente antes de la comida.

Se puede administrar directamente al animal o triturado y mezclado con el alimento. No se necesita ayuno o un régimen alimenticio específico.

No conservar comprimidos fraccionados.

10. Tiempo de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

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

Conservar el blíster en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz.

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

2944 ESP

Formatos:

Caja de cartón con 1 blíster de 2 comprimidos
Caja de cartón con 2 blísteres de 2 comprimidos
Caja de cartón con 5 blísteres de 2 comprimidos
Caja de cartón con 12 blísteres de 2 comprimidos
Caja de cartón con 16 blísteres de 2 comprimidos
Caja de cartón con 24 blísteres de 2 comprimidos
Caja de cartón con 30 blísteres de 2 comprimidos

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

04/2024

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 y fabricante responsable de la liberación del lote y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

LABORATORIOS CALIER, S.A.
C/ Barcelonès, 26 (Pla del Ramassar)
08520 Les Franqueses del Vallès



Barcelona
España
Tel: +34 938 495 133
E-mail: pharmacovigilance@calier.es