

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Dosalid 100 mg/261,6 mg comprimidos recubiertos para perros.

2. Composición

Cada comprimido recubierto contiene:

Principios activos:

Epsiprantel..... 100,00 mg
Embonato de pirantel 261,60 mg
(equivalente a 90,80 mg de pirantel)

Excipientes:

Amarillo naranja S (E-110)
Dióxido de titanio (E-171)

Comprimidos recubiertos naranjas ovoides, biconvexos ranurados en una cara con un núcleo interior de color amarillo.

3. Especies de destino

Perros.

4. Indicaciones de uso

El medicamento veterinario es un antihelmíntico para el tratamiento de las infecciones por tenias (cestodos) y áscaris/ancilostomas (nematodos) en los perros. Se ha demostrado que es eficaz frente a los siguientes parásitos adultos:

Tenias (cestodos): *Dipylidium caninum*,
 Taenia hydatigena,
 Taenia pisiformis y
 Echinococcus granulosus

Ascáridos: *Toxocara canis* (sólo formas adultas en animales adultos) y *Toxascaris leonina*.

Ancilostomas: *Uncinaria stenocephala* y *Ancylostoma caninum*

5. Contraindicaciones

No tratar a cachorros de menos de un mes.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Ninguna.

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

Se puede desarrollar resistencia a un tipo particular de antiparasitario después de un uso repetido de éste.

Con el fin de garantizar el adecuado tratamiento y disminuir el desarrollo de resistencias el veterinario fijará un adecuado programa de desparasitación para cada uno de los casos.

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

Lavarse las manos después de administrar el medicamento veterinario a los animales.
En caso de ingestión accidental, consulte con un médico y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Fertilidad:

Su uso en animales destinados a la reproducción puede producir un descenso en el índice de fertilidad y de partos.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No utilizar simultáneamente con compuestos de piperacina.

Sobredosificación:

Cinco veces la dosis terapéutica en perros adultos y cachorros jóvenes, no indujo ningún signo de intolerancia.

Los síntomas en caso de intoxicación aguda son: vómitos y diarrea.

No se conocen antídotos, se aconseja el tratamiento sintomático.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

7. Acontecimientos adversos

Perros:

Frecuentes (1 a 10 animales por cada 100 animales tratados):
Heces blandas ¹
Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):
Aumento del nitrógeno ureico en sangre (BUN) ^{1,2} , Aumento de la fosfatasa alcalina sérica (ALP) ^{1,2}

¹ Independientemente de la dosis administrada

² Transitorio

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 esta etiqueta-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 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.

No es necesario ni se recomienda que los animales estén en ayunas.

La dosis recomendada es de 10,5 mg/kg de las sustancias activas combinadas, consistente en 5,5 mg/kg de epsiprantel y 5,0 mg/kg de pirantel (embonato), equivalente a 1 comprimido por cada 18 kg p.v.

El programa de dosificación recomendado es el siguiente:

Peso vivo (kg)	Número de comprimidos por dosis
7 – 9	½
10 - 18	1
19 – 27	1 ½
28 – 36	2
37 – 54	3
Más de 55	4

Teniendo en cuenta el ciclo biológico del parásito que se quiere tratar, y el entorno en el que estén los animales tratados, se establecerá la frecuencia de administración del medicamento.

Debe prestarse atención al control de la reinfección del perro mediante un cuidado escrupuloso de la higiene y el control de hospedadores intermediarios como las pulgas, así como evitar el acceso a alimentos contaminados (por ejemplo, conejo salvaje crudo).

Dada la elevada patogenicidad para la persona, en el caso de diagnóstico de infección por *E. granulosus*, se requerirá un segundo tratamiento que presuponga una eficacia del 100%.

9. Instrucciones para una correcta administración

No procede.

10. Tiempos de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera del alcance y la vista de los niños.

Conservar a temperatura inferior a 25 °C.

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

1818 ESP

Formatos:

Caja con 2 comprimidos (1blíster).
Caja con 4 comprimidos (2 blísteres).
Caja con 10 comprimidos (5 blísteres).
Caja con 20 comprimidos (1 blister).
Caja con 100 comprimidos (5 blísteres).

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

06/2024

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 datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Zoetis Spain, S.L.
Parque Empresarial Vía Norte, Edificio nº 1
c/ Quintanavides nº 13
28050 Madrid
España
Tel: +34 91 4191900

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Farmasierra Manufacturing, S.L.
Carretera de Irún; km 26,200
28700 San Sebastián de los Reyes
España

17. Información adicional