

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Felimintic 80 mg / 20 mg comprimidos para gatos

2. Composición

Un comprimido de 320 mg contiene:

Pirantel (como embonato de pirantel)..... 80 mg

(equivalente a 230 mg de embonato de pirantel)

Praziquantel..... 20 mg

Comprimido amarillo redondo, con 1 línea ranurada en ambas caras. El comprimido se puede dividir por la mitad.

3. Especies de destino

Gatos.



4. Indicaciones de uso

Para el tratamiento de infestaciones mixtas causadas por:

- nematodos adultos:

- *Toxocara cati*

- *Ancylostoma tubaeforme*

- *Ancylostoma braziliense*

- cestodos:

- *Taenia taeniaeformis*

5. Contraindicaciones

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

No usar de manera simultánea con compuestos colinérgicos (p. ej., piperazina).

No usar en gatitos de menos de 8 semanas de edad o con un peso corporal inferior a 1 kg.

Véase la sección 6.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

La infestación por *Taenia taeniaeformis* se volverá a producir a menos que se haga un control de los huéspedes intermediarios, como los roedores.

Se debe tener precaución para evitar las siguientes prácticas, porque aumentan el riesgo de desarrollar resistencias y, en última instancia, podrían provocar la ineficacia del tratamiento:

- El uso demasiado frecuente y repetido de antihelmínticos del mismo tipo durante un periodo prolongado de tiempo.
- La infradosificación, por la subestimación del peso corporal o la administración incorrecta del medicamento veterinario.

El uso innecesario de antiparasitarios o que no siga las instrucciones del prospecto, puede aumentar la presión de selección y provocar una reducción de la actividad.

La decisión de usar el medicamento veterinario debe basarse en la confirmación de la especie parasitaria y la carga, o en el riesgo de infección teniendo en cuenta las características epidemiológicas de cada animal individual.

Debe considerarse la posibilidad de que otros animales del mismo hogar puedan ser fuente de reinfección de los parásitos diana, y se deberán tratar, según sea necesario, con un compuesto apropiado. El uso del medicamento veterinario debe tener en cuenta la información local sobre la sensibilidad de los parásitos diana, cuando se disponga de ella.

En los gatos, la infestación por tenias se produce en la tercera semana de vida como pronto.

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

Los comprimidos tienen sabor. Para evitar la ingestión accidental, mantenga los comprimidos fuera del alcance de los animales.

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

Lávese las manos después de usar el medicamento veterinario.

En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrela el prospecto o la etiqueta. Deseche las partes de comprimidos no utilizadas.

Gestación:

Su uso no está recomendado durante la gestación.

Los estudios de laboratorio en ratas y ratones no han demostrado efectos teratogénicos, tóxicos para el feto ni embriotóxicos, para el pirantel y el praziquantel.

Los estudios de laboratorio efectuados en gatos no han demostrado efectos teratogénicos, tóxicos para el feto ni embriotóxicos, para el praziquantel.

Lactancia:

Puede utilizarse durante la lactancia.

Gestación y lactancia:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación y la lactancia.

Fertilidad:

Praziquantel y pirantel no han demostrado efectos sobre los parámetros reproductivos en gatos.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No usar de manera simultánea con compuestos colinérgicos (p. ej., piperazina), ya que las actividades específicas de los compuestos colinérgicos (parálisis neuromuscular de los parásitos) pueden inhibir la eficacia del pirantel (parálisis espástica de los parásitos).

Sobredosificación:

Se han observado vómitos y diarrea a tres veces la dosis recomendada de la combinación establecida de praziquantel/pirantel.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

Ninguna conocida.

7. Acontecimientos adversos

Gatos:

Muy frecuentes (>1 animal por cada 10 animales tratados):

Diarrea^{1,2}

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):

Trastornos digestivos (p. ej., hipersalivación, vómitos)³

Trastornos neurológicos (p. ej., ataxia)³

¹ relacionada con la eliminación de los parásitos.

² transitorios.

³ leves y 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 utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde

o

NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

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

Vía oral.

5 mg/kg de praziquantel y 20 mg/kg de pirantel (57,5 mg de embonato de pirantel), que corresponden a 1 comprimido por cada 4 kg de peso corporal, en administración única.

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

Las dosis se muestran en la tabla inferior:

Peso corporal (kg)	Número de comprimidos por toma
1,0-2,0 kg	$\frac{1}{2}$
2,1-4,0 kg	1
4,1-6,0 kg	$1 + \frac{1}{2}$
6,1-8,0 kg	2

Los comprimidos deben administrarse directamente en la boca o mezclarse con la comida.

No es necesario adoptar medidas dietéticas.

En la infestación por *Toxocara cati*, especialmente en gatitos, no puede esperarse la eliminación completa, y el riesgo de infección para los humanos puede persistir. Se deben repetir los tratamientos con un medicamento veterinario adecuado para *Toxocara cati*, a intervalos de 14 días hasta las 2-3 semanas después del destete.

9. Instrucciones para una correcta administración

No procede.

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 temperatura de conservación.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en el blíster después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Periodo de validez después de abierto el envase primario:
desechar las partes de comprimidos no utilizadas.

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

Números de autorización de comercialización:
3573 ESP

Formatos:
Caja de cartón con 1 blíster de 2 comprimidos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

12/2024

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:

DOMES PHARMA
3 rue André Citroën
63430 Pont-du-Château
Francia
Tel: +33 4 73 30 02 30

Fabricante responsable de la liberación del lote:

EUROPHARTECH
34 rue Henri Matisse
63370 Lempdes
Francia