

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR**Caja de cartón****1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

Popandog 50/144/200 mg comprimidos para perros

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

Cada comprimido contiene:

Principios activos: 50 mg de praziquantel; 144 mg de embonato de pirantel; 200 mg de fenbendazol.
Comprimidos redondos con ranura de color amarillo o amarillo grisáceo.

3. TAMAÑO DEL ENVASE

2 comprimidos
6 comprimidos
10 comprimidos
20 comprimidos
100 comprimidos
200 comprimidos

4. ESPECIES DE DESTINO

Perros

5. INDICACIONES DE USO**6. VÍAS DE ADMINISTRACIÓN**

Únicamente para administración oral.

7. TIEMPOS DE ESPERA**8. FECHA DE CADUCIDAD**

Periodo de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 3 años

Periodo de validez después de abierto el envase primario (blíster): uso inmediato

Exp. {mm/aaaa}

9. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar a temperatura inferior a 25°C. Conservar en lugar seco, protegido de la luz. Cualquier fracción del comprimido derivada del blister no usado debe desecharse y no almacenarse.

10. LA ADVERTENCIA “LEA EL PROSPECTO ANTES DE USAR”

Lea el prospecto antes de usar.

11. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

12. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”

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

13. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Pharma World Pharmaceuticals Kft.

Representante local:

Fatro Ibérica S.L.,
Constitución 1, Planta Baja 3,
08960 Sant Just Desvern (Barcelona) España

14. NÚMEROS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

3169 ESP

15. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}

DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO**Blíster de PVC/Alu****1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

Popandog comprimidos

2. DATOS CUANTITATIVOS DE LOS PRINCIPIOS ACTIVOS

50 mg Prazicuantel, 144 mg embonato de pirantel, 200 mg fenbendazol

3. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}

4. FECHA DE CADUCIDAD

Exp. {mm/aaaa}

DATOS QUE DEBEN FIGURAR EN EL ENVASE PRIMARIO - ETIQUETA-PROSPECTO

Frasco de polietileno

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

POPANDOG 50/144/200 mg comprimidos para perros

2. COMPOSICIÓN

Cada comprimido contiene:

Principios activos:

Prazicuantel	50 mg
Embonato de pirantel	144 mg
Fenbendazol	200 mg

Comprimidos redondos con ranura de color amarillo o amarillo grisáceo.

3. TAMAÑO DEL ENVASE

200 comprimidos

4. ESPECIES DE DESTINO

Perros

5. INDICACIONES DE USO

Indicaciones de uso

Para el tratamiento en perros de infecciones mixtas por nematodos y cestodos adultos de las siguientes especies:

Ascáridos: *Toxocara canis, Toxascaris leonina* (adultos y formas inmaduras avanzadas).

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

Tricuros: *Trichuris vulpis* (adultos).

Tenias: *Dipylidium caninum, Taenia hydatigena, Taenia pisiformis* (adultos y formas inmaduras avanzadas).

6. CONTRAINDICACIONES

Contraindicaciones

No usar en caso de hipersensibilidad a las sustancias activas o a algún excipiente.

No usar simultáneamente con cualquier producto derivado de la piperazina y/o ésteres de fosfato orgánicos.

7. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Advertencias especiales

Advertencias especiales:

El uso frecuente y repetido de antihelmínticos de una misma clase o durante un extenso periodo de tiempo puede incrementar el riesgo de desarrollo de resistencia. En caso de sospecha de falta de eficacia, es necesario preguntar al veterinario, quien puede recomendar un examen de laboratorio y, basándose en los resultados, puede aconsejar/recomendar medicamentos veterinarios con un mecanismo de acción diferente. En casos de mono-infecciones confirmadas por cestodos o nematodos, se debe usar un

medicamento veterinario monovalente que contenga un único cestocida o nematocida. Las pulgas actúan como huésped intermedio y foco de infección para un tipo común de tenia - *Dipylidium caninum*. La infestación por tenias puede repetirse a menos que se efectúe control de los huéspedes intermedios, como pulgas, ratones, así como del ambiente al mismo tiempo que el tratamiento.

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

A fin de disminuir el riesgo de reinfección, todos los animales agrupados deben tratarse simultáneamente.

Se recomienda eliminar las heces excretadas, gusanos, segmentos y huevos y desinfectar a menudo el entorno de los animales.

El medicamento veterinario debe administrarse con precaución en perros con caquexia puesto que contiene pirantel.

El tratamiento de animales debilitados o muy infestados (con parásitos visibles o segmentos en las heces) debe llevarse a cabo por el veterinario después de la evaluación beneficio/riesgo en correlación con el uso del medicamento veterinario. En tal caso, el veterinario puede recomendar un examen de seguimiento de las heces y un retratamiento con medicamento veterinario de espectro de actividad adecuado (es decir, en el caso de infestación por *Ancylostoma caninum* o *Toxacara canis* – un producto nematocida).

El tratamiento de animales de menos de 6 semanas de edad puede no ser necesario.

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

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

Las personas con hipersensibilidad conocida a praziquantel, embonato de pirantel o fenbendazol deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario. Lavarse las manos después de usar.

Se deben tomar precauciones especiales durante el tratamiento – Los niños no deben jugar con animales tratados, los perros no deben dormir con sus dueños, especialmente con los niños los días después del tratamiento.

Gestación y lactancia:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante los primeros meses de gestación en perros. No usar en perras gestantes durante las primeras cuatro semanas de gestación. Después de este tiempo y durante la lactancia, utilizar únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio / riesgo efectuada por el veterinario responsable. En cachorros, utilizar únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio / riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No usar simultáneamente con compuestos de piperazina, puesto que los efectos antihelmínticos del pirantel y la piperazina pueden ser antagonistas.

Igualmente, no administrar junto con ésteres de fosfato orgánico y dietilcarbamazina.

Debido al mecanismo de acción similar y a las características toxicológicas, no usar este antihelmíntico simultáneamente con morantel y combinaciones de morantel.

Sobredosificación:

No se observaron efectos adversos incluso a 3-5 veces la dosis terapéutica, repetida 3 veces.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

8. ACONTECIMIENTOS ADVERSOS

Acontecimientos adversos

Perro:

Raros (1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados):	Diarrea, vómitos, pérdida de apetito, elevación de la aspartato aminotransferasa (AST)* y angustia.
---	---

*transitoriamente

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Las notificaciones se enviarán, preferiblemente, a través de un veterinario al titular de la autorización de comercialización o a su representante local o a la autoridad nacional competente a través del sistema nacional de notificación. Consulte también los datos de contacto respectivos en la sección 16 del prospecto.

9. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Posología para cada especie, modo y vías de administración

Únicamente para tratamiento oral.

Dosificación:

La dosis recomendada es 1 comprimido/10 kg peso corporal (equivalente a 5 mg/kg prazicuan-tel, 14,4 mg/kg embonato de pirantel y 20 mg/kg fenbendazol).

Es suficiente usarlo una sola vez como antiparasitario general.

En caso de una helmintiasis diagnosticada, el tratamiento debe repetirse en 14 días. Para asegurar la administración de una dosis correcta, el peso corporal debe determinarse de la forma más precisa posible.

Peso corporal del perro (kg)	Cantidad de comprimidos (unidades)
<i>Cachorros y perros pequeños</i>	
2-5	1/2
> 5-10	1
<i>Perros medianos</i>	
> 10-20	2
> 20-30	3
<i>Perros grandes</i>	
> 30-40	4

Modo de administración:

El comprimido se puede administrar directamente o triturado, mezclado en el alimento.

El animal no necesita estar en ayunas durante el tratamiento.

Normalmente en perros adultos (mayores de 6 meses de edad) la desparasitación se realiza cada tres meses. Si el dueño del animal no decide el tratamiento regular con antihelmínticos, la alternativa posible es el examen de las heces cada 3 meses. En algunos casos particulares, es decir, perras en lactación, perros jóvenes (menores de 6 meses de edad) o en protectoras, la frecuencia de desparasitación puede ser mayor. En tal caso, consulte a su veterinario para establecer el protocolo de desparasitación.

Después de la administración prolongada del medicamento veterinario, se recomienda consultar al veterinario, quien puede recomendar cambiar el medicamento veterinario para minimizar el riesgo de aparición de resistencia del parásito.

10. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Instrucciones para una correcta administración

El comprimido se puede administrar directamente o triturado, mezclado en el alimento.

El animal no necesita estar en ayunas durante el tratamiento.

Normalmente en perros adultos (mayores de 6 meses de edad) la desparasitación se realiza cada tres meses. Si el dueño del animal no decide el tratamiento regular con antihelmínticos, la alternativa posible es el examen de las heces cada 3 meses. En algunos casos particulares, es decir, perras en lactación, perros jóvenes (menores de 6 meses de edad) o en protectoras, la frecuencia de desparasitación puede ser mayor. En tal caso, consulte a su veterinario para establecer el protocolo de desparasitación.

Después de la administración prolongada del medicamento veterinario, se recomienda consultar al veterinario, quien puede recomendar cambiar el medicamento veterinario para minimizar el riesgo de aparición de resistencia del parásito.

11. TIEMPOS DE ESPERA

Tiempos de espera

No procede

12. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Precauciones especiales de conservación

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

Conservar a temperatura inferior a 25°C.

Conservar en lugar seco, protegido de la luz. Conservar en el envase original.

Medio comprimido derivado del envase de polietileno debe conservarse en el envase original.

No utilice este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que aparece en el envase o envase. La fecha de caducidad se refiere al último día de ese mes.

Periodo de validez después de abierto el envase primario (envase de polietileno): 3 meses

Periodo de validez después de abierto el envase primario (blíster): uso inmediato

13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN

Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Este medicamento veterinario no se deberá verter en cursos de agua puesto que podría resultar peligroso para los peces y otros organismos acuáticos.

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

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 cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

14. CLASIFICACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS

Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

15. NÚMEROS DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y FORMATOS

3169 ESP

Formatos:

Material del envase primario: blíster de PVC/Alu o envase de polietileno.

Formatos:

- Caja de cartón con blísteres de PVC/Alu de 1x2, 3x2, 1x10, 2x10, 10x10 y 20x10 comprimidos.
- Envase de polietileno de 200 comprimidos. Caja de cartón con 1 blíster de 2 comprimidos

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

16. FECHA DE LA ÚLTIMA REVISIÓN DE LA ETIQUETA-PROSPECTO

Fecha de la última revisión de la etiqueta-prospecto

07/2025

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

17. DATOS DE CONTACTO

Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización:

Pharma World Pharmaceuticals Kft.
Homok sor 7.
8000 Székesfehérvár
Hungría
Tel: +36 22 534 500

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pernix Pharma Gyógyszergyártó Kft.
8900 Zalaegerszeg, Északi Iparterület,
Kamilla u. 3. (0788/58 Hrsz.)
Hungría

O

ALPHAVET Zrt.

Bábolnai Gyógyszergyártó Üzem
Köves János út 13., Bábolna, H-2943
Tel: +36 22 534 500

Representante local y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

FATRO IBERICA S.L.,
Constitución 1, Planta Baja 3,
08960 Sant Just Desvern (Barcelona) España
Tel.: 934 802 277

18. INFORMACIÓN ADICIONAL

<Información adicional>

19. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

20. FECHA DE CADUCIDAD

Periodo de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 3 años
Periodo de validez después de abierto el envase primario (blíster): uso inmediato

Exp. {mm/aaaa}

21. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}