

it 1. Denominazione del medicamento veterinario
Caniquantel pro Inj. ad us. vet., soluzione iniettabile per cani e gatti

2. Composizione qualitativa e quantitativa

1 ml di soluzione iniettabile contiene:

Principio attivo:

Praziquantelum 56.8 mg

Eccipienti:

Chlorobutanolum hemihydricum 5 mg

Alcohol benzylicus 75 mg

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

3. Forma farmaceutica

Soluzione iniettabile limpida ed incolore

4. Informazioni cliniche

4.1. Specie di destinazione

Cane, gatto

4.2. Indicazioni per l'utilizzazione, specificando le specie di destinazione

Soluzione iniettabile per il trattamento delle infezioni da tenia (cestodi) in cani e gatti

Contro cestodi adulti e forme intestinali immature in cani e gatti:

Echinococcus granulosus, *Echinococcus multilocularis*, *Taenia hydatigena*, *Taenia pisiformis*, *Taenia ovis*, *Taenia taeniaeformis* (*T. hydatigena*), *Multiceps multiceps*, *Joyeuxiella pasqualei*, *Dipylidium caninum*, *Mesocestoides* spp.

4.3. Controindicazioni

Non usare in casi di nota ipersensibilità al principio attivo o altro eccipiente.

Non utilizzare su cani e gatti di età inferiore alle 4 settimane.

4.4. Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Le pulci fungono da ospiti intermedi per la specie comune di tenia *Dipylidium caninum*.

Pertanto, se non viene effettuato il controllo degli ospiti intermedi (ad esempio le pulci), l'infestazione da tenia può ripresentarsi.

4.5. Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

L'echinococcosi negli animali rappresenta un pericolo per l'uomo. Trattandosi di una malattia animale soggetta a sorveglianza, in Svizzera deve essere segnalata.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali

Nessuna

4.6. Reazioni avverse (frequenza e gravità)

I grandi volumi di medicinale da iniettare nei cani pesanti possono causare irritazioni locali quando somministrati per via sottocutanea.

In animali particolarmente sensibili possono verificarsi lievi reazioni di dolore nel sito di applicazione e/o vomito, sonnolenza e, nei gatti, diarrea, salivazione e anoressia.

4.7. Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

La sicurezza del medicinale veterinario durante la gravidanza e l'allattamento non è stata stabilita.

4.8. Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

La somministrazione concomitante di desametasone può portare a una diminuzione della concentrazione sierica di praziquantel.

4.9. Posologia e via di somministrazione

Caniquantel pro Inj. viene somministrato per via intramuscolare o sottocutanea. La dose singola per cani e gatti è di 0.1 ml/kg di peso corporeo, corrispondenti a 5.7 mg di praziquantel/kg di peso corporeo. In caso di iniezione sottocutanea, volumi di iniezione superiori a 3 ml devono essere suddivisi tra due siti.

4.10. Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario

Per questo medicinale veterinario non ci sono studi sui sovradosaggi. Eventuali conseguenze devono essere trattate con una terapia sintomatica.

4.11. Tempi di attesa

Non pertinente

5. Proprietà farmacologiche

Gruppo farmacoterapeutico: antelmintici, agenti contro i cestodi

Codice ATCvet: QP52AA01

5.1. Proprietà farmacodinamiche

Praziquantel causa danni al tegumento delle tenie e disturbi di permeabilità della membrana. La tossicità acuta in topi, ratti e conigli è bassa in seguito alla somministrazione orale, sottocutanea, intraperitoneale e intramuscolare. Nei cani, non è stato possibile raggiungere la tossicità acuta a causa dell'effetto emetico e di conseguenza non si è potuta determinare con esattezza. Gli studi sulla tossicità cronica e la carcinogenicità non hanno mostrato alcuna prova di tali effetti. Inoltre, negli studi di tossicologia riproduttiva non è stato rilevato alcun effetto mutageno.

5.2. Informazioni farmacocinetiche

Praziquantel viene assorbito rapidamente e completamente, indipendentemente dal modo di somministrazione.

L'emivita è di 1 - 2.5 ore. L'80 % della dose somministrata viene escreta sotto forma di metaboliti per via renale entro 4 giorni.

5.3. Proprietà ambientali

Nessuna informazione

6. Informazioni farmaceutiche

6.1. Elenco degli eccipienti

Chlorobutanolum hemihydricum

Alcohol benzylicus

Propylenglycolum

6.2. Incompatibilità principali

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

6.3. Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 3 anni
Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 28 giorni

6.4. Speciali precauzioni per la conservazione

Conservare a temperatura inferiore a 30 °C. Proteggere dalla luce.

Tenere i medicinali fuori dalla portata dei bambini.

6.5. Natura e composizione del confezionamento primario

Flacone di vetro ambra da 10 ml in scatola

6.6. Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo

Il medicinale veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale veterinario devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

7. Titolare dell'omologazione all'immissione in commercio

Dr. E. Graeub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Berna

Tel.: 031 / 980 27 27 | Fax: 031 / 980 27 28

info@graeub.com

8. Numeri dell'omologazione all'immissione in commercio

Swissmedic 54'194'013 10 ml

Categoria di dispensazione B: dispensazione su prescrizione veterinaria

9. Data della prima omologazione/rinnovo dell'omologazione

Data della prima omologazione: 15.10.1997

Data dell'ultimo rinnovo: 01.10.2021

10. Data di revisione del testo

01.12.2021

Divieto di vendita, fornitura e/o impiego

Non pertinente