

**1. Denominazione del medicamento veterinario**

Caniquantel PLUS M ad us. vet., compresse divisibili per cani

**2. Composizione qualitativa e quantitativa**

Una compressa contiene:

**Principi attivi:**

Praziquantel 100 mg

Fenbendazolo 1000 mg

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

**3. Forma farmaceutica**

Compresse di colore rosa, di forma allungata, con una linea di incisione

**4. Informazioni cliniche****4.1. Specie di destinazione**

Cane

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

Per il trattamento di infezioni miste endoparassitarie in cani causate da:

Ascaridi: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*

Anchilostomi: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*

Trichiuridi: *Trichuris vulpis*

Cestodi: *Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Taenia* spp., *Multiceps multiceps*

Protozoi: *Giardia* spp.

Si raccomanda di fare un bagno supplementare ai cani in caso di infezioni da *Giardia*, in quanto le cisti di questi parassiti sono spesso presenti nel pelo.

**4.3. Controindicazioni**

In una fase iniziale della gestazione, le cagne devono essere escluse dal trattamento con Caniquantel PLUS M.

**4.4. Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione**

Nessuna

**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.

Poiché le compresse di Caniquantel PLUS sono aromatizzate, esiste il rischio che cani e gatti cerchino le compresse e le ingeriscano in quantità eccessive. Al fine di evitare l'ingestione accidentale, custodire le compresse al di fuori della portata degli animali.

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

Evitare il contatto diretto con la pelle, le mucose e gli occhi. In caso di contatto con la pelle, le mucose e gli occhi, sciacquare abbondantemente con acqua.

**4.6. Reazioni avverse (frequenza e gravità)**

Non note

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

In una fase iniziale della gestazione, le cagne devono essere escluse dal trattamento con Caniquantel PLUS M.

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

Nessuna conosciuta

**4.9. Posologia e via di somministrazione**

La dose terapeutica è di 5 mg di praziquantel e 50 mg di fenbendazolo per kg di peso corporeo. Una compressa di Caniquantel PLUS M ad us. vet. corrisponde a una dose singola per 20 kg di peso corporeo.

Il trattamento contro nematodi e cestodi richiede la somministrazione di compresse di Caniquantel PLUS M ad us. vet. per due giorni consecutivi. Poiché nel cane neonato un'infezione da cestodi si verifica al

più presto dopo la terza settimana di vita, il trattamento con Caniquantel PLUS M ad us. vet. è indicato solo dopo la terza settimana di vita.

Il trattamento contro la *Giardia* spp. nei cani richiede la somministrazione di compresse di Caniquantel PLUS M ad us. vet. per tre giorni consecutivi. Si raccomanda di ripetere la terapia dopo due settimane. Le compresse vengono somministrate direttamente, avvolte o schiacciate insieme al cibo.

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

A dosi elevate che superano di oltre tre volte la dose terapeutica raccomandata, il fenbendazolo ha un potenziale teratogeno.

#### **4.11. Tempi di attesa**

Non pertinente

### **5. Proprietà farmacologiche**

Gruppo farmacoterapeutico: antielmintici, agenti contro trematodi, nematodi e cestodi

Codice ATCvet: QP52AA51

#### **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.

Il fenbendazolo interferisce con l'assorbimento del glucosio e soprattutto con la conversione del glucosio in glicogeno. Inoltre, la degradazione del glucosio endogeno risulta ostacolata. Con il fenbendazolo radiomarcato, è stato osservato un elevato assorbimento nel sistema nervoso dorsale e ventrale dei parassiti. La tossicità acuta del fenbendazolo è bassa.

#### **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 attraverso i reni entro 4 giorni.

Per il fenbendazolo, la concentrazione sierica massima viene raggiunta entro 6 – 30 ore. Dopo 10 – 27 ore, la concentrazione nel sangue si riduce del 50 %. Parte del fenbendazolo ingerito viene ossidato a oxfendazolo nel fegato dalla maggior parte delle specie. L'oxfendazolo e i suoi metaboliti si distribuiscono in tutto l'organismo. L'eliminazione di fenbendazolo, oxfendazolo e dei metaboliti avviene principalmente attraverso le feci, in minima parte anche attraverso le urine e il latte.

#### **5.3. Proprietà ambientali**

Nessuna informazione

### **6. Informazioni farmaceutiche**

#### **6.1. Elenco degli eccipienti**

Sodio laurilsolfato

Povidone 25

Magnesio stearato

Croscarmellosa sodica

Ossido di ferro rosso (E 172)

Aroma carne

#### **6.2. Incompatibilità principali**

Non pertinente

#### **6.3. Periodo di validità**

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 3 anni

#### **6.4. Speciali precauzioni per la conservazione**

Conservare a temperatura ambiente (15 – 25 °C).

#### **6.5. Natura e composizione del confezionamento primario**

Caniquantel PLUS M ad us. vet.

Scatola da 24 compresse (8 blister plastica-alluminio da 3 compresse)

**6.6. Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicamento 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 54'195'037 Caniquantel PLUS M, 24 compresse  
Categoria di dispensazione B: dispensazione su prescrizione veterinaria

**9. Data della prima omologazione/rinnovo dell'omologazione**

Data della prima omologazione: 24.09.1997  
Data dell'ultimo rinnovo: 16.06.2021

**10. Data di revisione del testo**

31.08.2021

**Divieto di vendita, fornitura e/o impiego**

Non pertinente