

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

1. Denominazione del medicinale veterinario

STRONGID 152 mg/g pasta per uso orale per cavalli

2. Composizione

Ogni g di pasta contiene:

Sostanza attiva:

Pirantel pamoato 439,00 mg (pari a pirantel base 152,30 mg)

Eccipienti:

Metil-p-idrossibenzoato

Propil-p-idrossibenzoato

Pasta di color giallo chiaro.

3. Specie di destinazione

Cavallo.

4. Indicazioni per l'uso

Il medicinale veterinario è indicato per il trattamento e controllo delle parassitosi sostenute da:

Strongylus vulgaris

Strongylus edentatus

Strongylus equinus

Cyatostomum spp. (*Trichonema* spp.)

Triodontophorus spp.

Oxyuris spp.

Parascaris spp.

Anoplocephala perfoliata

Il medicinale veterinario è efficace anche nei confronti dei ceppi di piccoli strongili resistenti a benzimidazolici.

5. Controindicazioni

Non usare in casi di ipersensibilità alla sostanza attiva o a uno degli eccipienti.

6. Avvertenze speciali

Avvertenze speciali:

Fare attenzione a evitare le seguenti pratiche che aumentano il rischio di sviluppo di resistenza e potrebbero rendere la terapia inefficace:

- uso troppo frequente e ripetuto di antelmintici della stessa classe, per prolungati periodi di tempo;
- sottodosaggio, dovuto ad una sottostima del peso corporeo, errata somministrazione del medicinale veterinario oppure un difetto di calibrazione del dosatore (se presente).

I casi clinici sospetti di resistenza agli antelmintici devono essere ulteriormente esaminati mediante test appropriati (per es. il test di riduzione del conteggio delle uova nelle feci). Nel caso in cui i risultati del(i) test indichino con evidenza la resistenza a un particolare antelmintico, si deve impiegare un antelmintico appartenente a un'altra classe farmacologica e con un diverso meccanismo d'azione.

Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

Il medicinale veterinario deve essere somministrato esclusivamente per via orale a cavalli, ponies e puledri di almeno 8 settimane di età.

La stessa siringa dovrebbe essere utilizzata per trattare due soggetti solo nel caso in cui questi siano sani, vivano nello stesso ambiente e siano a contatto l'uno con l'altro.

Non dovrebbero essere trattati i soggetti gravemente debilitati.

Eseguire il trattamento in recinti chiusi con successive disinfestazioni dei suoli.

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

Evitare il contatto del medicinale veterinario con la cute. Lavare le mani o ogni altra parte del corpo che venga a contatto con il medicinale veterinario. Le persone con nota sensibilità alla sostanza attiva dovrebbero somministrare il medicinale veterinario con cautela.

Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente:

Non pertinente.

Gravidanza e allattamento:

Il medicinale veterinario può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento.

Interazione con altri medicinali veterinari e altre forme di interazione:

Nessuna nota.

Sovradosaggio:

Dati non disponibili. Non superare le dosi raccomandate.

Incompatibilità principali

Nessuna nota.

7. Eventi avversi

Cavalli:

Nessuno noto.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un prodotto. Se dovessero manifestarsi effetti indesiderati, compresi quelli non menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne in primo luogo il medico veterinario. È inoltre possibile segnalare eventuali eventi avversi al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio utilizzando i recapiti riportati alla fine di questo foglietto o tramite il sistema nazionale di segnalazione:

<https://www.salute.gov.it/farmacovigilanzaveterinaria>

8. Posologia per ciascuna specie, via(e) e modalità di somministrazione

Uso orale.

Non è necessario tenere a digiuno l'animale prima e dopo la somministrazione.

Si consiglia la seguente modalità di somministrazione:

1. Determinare il peso dell'animale da trattare nel modo più accurato possibile.
2. Posizionare l'anello dosatore lungo il pistone secondo il peso del soggetto.
3. Togliere il tappo dalla siringa.
4. Depositare la pasta sul dorso della lingua dell'animale. Allo scopo è necessario introdurre la punta della siringa attraverso la commessura labiale, dirigere la siringa verso la parte posteriore del cavo orale e premere il pistone. Somministrando il medicinale veterinario con questa tecnica è improbabile

che questo venga rigurgitato. Per facilitare la deglutizione sollevare la testa dell'animale ponendo una mano sotto la mandibola.

Il dosaggio raccomandato per il trattamento e controllo di strongili, ossiuridi e ascaridi (escludendo le tenie) è di 6,6 mg di pirantel base per kg di p.v..

Questo dosaggio viene raggiunto somministrando il medicinale veterinario secondo il seguente schema:

Peso corporeo	Dose: contenuto di	Posizione dell'anello dosatore
301 – 600 kg	1 siringa intera	600 kg
150 – 300 kg	½ siringa	300 kg

Il dosaggio raccomandato per il trattamento e controllo delle tenie (*Anoplocephala perfoliata*) è di 13,2 mg di pirantel base per kg di p.v. (dosaggio doppio rispetto a quello consigliato per il trattamento degli strongili).

Questo dosaggio viene raggiunto somministrando il medicinale veterinario secondo il seguente schema:

Peso corporeo	Dose: contenuto di	Posizione dell'anello dosatore
Fino a 300 kg	1 siringa intera	600 kg
da 301 a 600 kg	2 siringhe intere	600 kg

Nel caso in cui l'ambiente dove vivono gli animali sia tale da rendere probabile una reinfestazione, è opportuno somministrare il medicinale veterinario ogni 4-6 settimane per ottenere i migliori risultati.

9. Raccomandazioni per una corretta somministrazione

Da somministrare solo per via orale.

La stessa siringa dovrebbe essere utilizzata per trattare due soggetti solo nel caso in cui questi siano sani, vivano nello stesso ambiente e siano a contatto l'uno con l'altro.

Non dovrebbero essere trattati i soggetti gravemente debilitati.

Eseguire il trattamento in recinti chiusi con successive disinfestazioni dei suoli.

10. Tempi di attesa

Carni e frattaglie: zero giorni.

11. Precauzioni speciali per la conservazione

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Conservare a temperatura inferiore a 25 °C. Proteggere dalla luce. Non usare dopo la data di scadenza riportata sulla scatola e sulla siringa dopo Exp. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

Periodo di validità dopo la prima apertura del confezionamento primario: usare immediatamente.

12. Precauzioni speciali per lo smaltimento

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di

raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato. Queste misure servono a salvaguardare l'ambiente.

Chiedere al proprio medico veterinario o farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno.

13. Classificazione dei medicinali veterinari

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione.

14. Numeri dell'autorizzazione all'immissione in commercio e confezioni

Scatola contenete 1 siringa da 26 g: AIC n. 100138015

Scatola contenete 10 siringhe da 26 g: AIC n. 100138027

Scatola di cartone contenente 1 o 10 siringhe da 26 g con corpo e pistone in polietilene ad alta densità e cappuccio in polietilene a bassa densità.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

15. Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo

07/2023

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali veterinari dell'Unione (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it>).

16. Recapiti

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Italia S.r.l.
Via Andrea Doria, 41M
IT-00192 Roma

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium
Rue Laid Burniat, 1
BE-1348 Louvain-La-Neuve
Belgio

Rappresentanti locali e recapiti per la segnalazione di sospette reazioni avverse:

ACME S.r.l.
Via Portella della Ginestra, 9
IT-42025 Cavriago (RE)
[Tel: +39 0522 941919](tel:+390522941919)

17. Altre informazioni

Farmacodinamica

Il pirantel pamoato (embonato) è un membro della famiglia delle tetraidropirimidine: esso possiede un ampio spettro di attività nei confronti della maggioranza degli elminti gastrointestinali dell'uomo e degli animali.

Per quanto riguarda il cavallo, è stato dimostrato che il pirantel è altamente efficace nei confronti dei seguenti elminti gastrointestinali del puledro e dei cavalli adulti:

Strongili (incluso i benzimidazoli resistenti)

Oxyuris equi

Parascaris equorum

Anoplocephala perfoliata

Pirantel agisce come un potente agonista a livello dei recettori della acetilcolina sulle cellule muscolari dei nematodi causando un blocco neuromuscolare. Si ha così una paralisi spastica prolungata del parassita che viene eliminato dall'ospite.

Farmacocinetica

Il pirantel è relativamente insolubile ed è poco assorbito dall'intestino. La sua attività viene svolta sui parassiti che si trovano all'interno del lume intestinale.