

## FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

### 1. Denominazione del medicinale veterinario

Droncit 50 mg compresse per cani e gatti

### 2. Composizione

Una compressa da 660 mg contiene:

Sostanza attiva:

Praziquantel 50 mg

Compresse rotonde, di colore bianco, divisibili.

### 3. Specie di destinazione

Cane e gatto.

*Figura cane/ gatto*

### 4. Indicazioni per l'uso

Antelmintico per cani e gatti, con effetto specifico contro i cestodi adulti e le forme intestinali immature.

E' efficace contro:

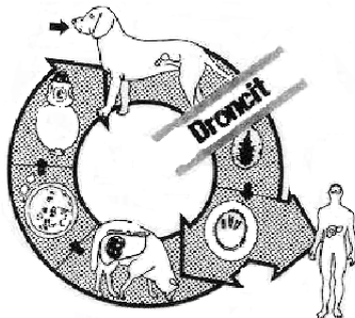
*Echinococcus granulosus\**, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Taenia ovis*, *Taenia pisiformis*, *Taenia hydatigena*, *Mesocestoides corti*, *Hydatigera (Taenia) taeniaeformis*, *Taenia multiceps*, *Diphyllobothrium (Spirometra) erinacei*.

\* *Echinococcus granulosus*:

Il cane, portatore della tenia echinococco, s'infesta tramite l'ovino, bovino o suino e può trasmettere anche all'uomo l'echinococcosi (idatidosi, forma cistica), grave malattia sociale delle regioni con allevamento ovino.

L'intervento terapeutico e/o profilattico con il medicinale veterinario (possibilmente programmato su vasta scala) interrompe il ciclo biologico del parassita ed evita la trasmissione all'uomo.

Ciclo dell'Idatidosi



## 5. Controindicazioni

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

Non usare in cani di peso inferiore a 2,5 kg.

## 6. Avvertenze speciali

### Avvertenze speciali

Le pulci fungono da ospiti intermedi e costituiscono quindi una fonte per l'infezione da *Dipylidium*. Per evitare le reinfezioni si devono eliminare le pulci dall'animale e dai ricoveri.

È necessario effettuare la raccolta e la distruzione delle feci emesse dai cani nelle 24 ore successive al trattamento.

La possibilità che altri animali nello stesso ambiente possano essere fonte di reinfezione da *Dipylidium caninum*, dovrebbe essere presa in considerazione e questi dovrebbero essere trattati secondo necessità con un prodotto appropriato.

L'impiego non necessario di antiparassitari o l'impiego diverso dalle istruzioni fornite nel RCP può aumentare la pressione selettiva della resistenza e portare a una ridotta efficacia. La decisione di impiegare il prodotto deve basarsi sulla conferma delle specie e della carica parassitaria, o del rischio di infezione in base alle sue caratteristiche epidemiologiche, per ogni animale.

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

Nessuna.

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

Ai fini di una corretta igiene, la persona che somministra il prodotto deve lavarsi le mani dopo l'uso.

In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente a un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

### Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente

Non pertinente

### Gravidanza e allattamento

Il medicinale veterinario può essere usato in cani e gatti durante la gravidanza. Il Praziquantel è considerato sicuro sia per l'animale femmina stesso, sia per il feto.

La sicurezza del medicinale veterinario durante l'allattamento non è stata stabilita. Usare solo conformemente alla valutazione del rapporto beneficio-rischio del medico veterinario responsabile.

### Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Nessuna nota.

### Sovradosaggio

Nessuno noto.

### Incompatibilità principali

Nessuna nota.

## 7. Eventi avversi

Cani e gatti:

Molto rari (<1 animale / 10.000 animali trattati, includere le segnalazioni isolate):	Disturbi del tratto digerente (ad es. vomito o diarrea)
---	--

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 veterinario. È inoltre possibile segnalare eventuali eventi avversi al rappresentante locale del 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/portale/moduliServizi/dettaglioSchedaModuliServizi.jsp?lingua=italiano&label=servizionline&idMat=MDV&idAmb=FMV&idSrv=PSK&flag=P>).

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

Per uso orale.

La dose base per cani e gatti è di 5 mg/kg p.v.

Quindi: 1 compressa fino a 10 Kg p.v.  
2       "       da 11 a 20 Kg  
3       "       da 21 a 30 Kg

Contro il *Diphyllobothrium* (Spirometra) è necessaria la dose di una compressa per 2,5 Kg p.v. Eventuali sovradosaggi fino al doppio della dose consigliata non sono pregiudizievoli soprattutto nei casi di intervento contro massive infestazioni da tenia echinococco.

Il medicinale veterinario viene tollerato molto bene. Negli animali adulti, dosi fino a 10 volte la dose raccomandata (5 mg/kg p.v.), sono generalmente ben tollerate.

Un sottodosaggio potrebbe comportare un uso inefficace e favorire lo sviluppo di resistenza. La precisione della dose deve essere accuratamente controllata.

## 9. Raccomandazioni per una corretta somministrazione

Il medicinale veterinario viene tollerato molto bene. Il trattamento va effettuato a digiuno e gli animali devono essere tenuti sotto controllo subito dopo la somministrazione in modo da poter ripetere il trattamento nel caso di eventuale rigetto delle compresse.

Il medicinale veterinario può essere somministrato direttamente o avvolto nella carne, oppure frantumato nell'alimento.

## 10. Tempi di attesa

Non pertinente.

## 11. Precauzioni speciali per la conservazione

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna speciale condizione di conservazione.  
Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sulla scatola.

## **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.

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 medico-veterinaria.

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali dell'Unione

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

A.I.C. n. 100388014 scatola da 2 compresse (blister da 2 compresse)  
A.I.C. n. 100388038 scatola da 6 compresse (blister da 6 compresse)  
A.I.C. n. 100388040 scatola da 24 compresse (blister da 8 compresse)  
A.I.C. n. 100388053 scatola da 48 compresse (blister da 8 compresse)  
A.I.C. n. 100388065 scatola da 104 compresse (blister da 8 compresse)

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

## **15. Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo**

05/2023

## **16. Recapiti**

### Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio

Vetoquinol S.A.  
Magny-Vernois  
70200 Lure  
Francia

### Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH  
Projensdorfer Str. 324, Kiel  
D-24106 Kiel (Germania)

Vetoquinol S.A.  
Magny-Vernois  
70200 Lure  
Francia

Rappresentante locale e recapiti per la segnalazione di sospette reazioni avverse  
Vetoquinol Italia S.r.l.  
Via Piana 265  
47032 Bertinoro (FC)  
ITALIA

Tel. 0543 462411- Email: italy\_farmacovigilanza@vetoquinol.com

Per ulteriori informazioni sul medicinale veterinario, si prega di contattare il rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.

## **17. Altre informazioni**