

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

1. Denominazione del medicinale veterinario

Lendue 240 mg compresse masticabili per cani e gatti.

Lendue Maxi 480 mg compresse masticabili per cani di grossa taglia.

Lendue 120 mg/g, gocce orali sospensione per gatti, cani cuccioli e di piccola taglia.

2. Composizione

Lendue 240 mg compresse masticabili

Ogni compressa contiene:

Sostanza attiva:

Mebendazolo micronizzato mg 240

Compresse divisibili, masticabili, di colore marrone chiaro. Le compresse presentano su un lato due linee di frattura perpendicolari fra di loro per l'eventuale divisione in 4 parti.

Lendue Maxi 480 mg compresse masticabili

Ogni compressa contiene:

Sostanza attiva:

Mebendazolo micronizzato mg 480

Compresse divisibili, masticabili, di colore marrone chiaro. Le compresse presentano su un lato due linee di frattura perpendicolari fra di loro per l'eventuale divisione in 4 parti.

Lendue 120 mg/g gocce orali, sospensione

Ogni g di sospensione contiene:

Sostanza attiva:

Mebendazolo micronizzato mg 120

Sospensione di colore bianco-avorio e odore oleoso, sedimento facilmente ridispersibile per agitazione.

3. Specie di destinazione

Lendue 240 mg compresse masticabili e Lendue 120 mg/g gocce orali, sospensione: cane e gatto.

Lendue Maxi 480 mg compresse masticabili: cane.

4. Indicazioni per l'uso

Trattamento delle infestazioni parassitarie sostenute da *Ancylostoma caninum*, *Ancylostoma braziliense*, *Uncinaria stenocephala*, *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Toxocara cati*, *Trichuris vulpis*, *Strongyloides stercoralis*, *Taenia spp.*.

Con la somministrazione del medicinale veterinario secondo le modalità indicate, si ottiene la totale scomparsa dei parassiti adulti; per eliminare le forme larvali di Ascaridi e Anchilostomi è necessario ripetere il trattamento completo dopo 60 giorni per le infestazioni da Ascaridi e dopo 18 giorni per quelle da Anchilostomi dal termine del primo trattamento.

Già fin dalla prima somministrazione ha inizio l'eliminazione dei parassiti; la scomparsa delle uova si ha di solito entro 10 – 15 giorni dall'ultima somministrazione. Pertanto l'esame delle feci per controllo dovrà essere effettuato dopo che sia trascorso il suddetto periodo di tempo.

5. Controindicazioni

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

6. Avvertenze speciali

Avvertenze speciali

Al fine di ottenere un efficace controllo dei parassiti, il trattamento dovrebbe essere effettuato in base agli esiti dell'esame parassitologico delle feci.

La decisione di utilizzare il medicinale veterinario dovrebbe essere basata sulla conferma della specie parassitaria e della carica, o del rischio di infestazione in base alle sue caratteristiche epidemiologiche, per ogni singolo animale.

La resistenza di parassiti ad una particolare classe di antelmintici potrebbe svilupparsi a seguito dell'uso frequente e ripetuto di un antelmintico della stessa classe.

L'uso non necessario di antiparassitari o un uso che si discosta dalle indicazioni fornite nel Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto può aumentare la pressione di selezione della resistenza e portare a una ridotta efficacia.

In caso di infestazione singola confermata da cestodi o nematodi deve essere preferito un prodotto monovalente che contiene un solo cestodicida o un nematodicida.

Deve essere presa in considerazione la possibilità che altri animali nello stesso ambiente possano essere una fonte di reinfezione da nematodi e cestodi, e questi dovrebbero essere trattati secondo necessità con lo stesso medicinale.

Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione

Non è necessario far osservare il digiuno all'animale durante il trattamento; è buona norma comunque, durante le sverminazioni, e già fin dal giorno precedente, somministrare all'animale pasti ridotti e più leggeri del solito. È preferibile somministrare il medicinale veterinario a stomaco vuoto. Durante il trattamento ed anche successivamente è necessario effettuare, specialmente nei cani o negli allevamenti, le opportune operazioni di disinfestazione dei locali al fine di evitare le reinfezioni. Inoltre è opportuno che venga effettuata la denaturazione chimica delle feci espulse dai soggetti trattati al fine di distruggere eventuali parassiti vivi emessi e così interrompere la continuazione del ciclo parassitario.

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

Le persone con nota ipersensibilità al Mebendazolo devono somministrare il medicinale veterinario con cautela.

Gravidanza e allattamento

L'uso non è raccomandato durante i primi quindici giorni di gravidanza.

Può essere usato durante l'allattamento.

Interazione con altri medicinali veterinari e altre forme di interazione

Nessuna nota.

Sovradosaggio

La somministrazione di dosi eccessive può provocare vomito nel cane oltre i 500 mg di principio attivo/kg p.c. e nel gatto oltre i 300 mg di principio attivo/kg p.c..

Incompatibilità principali

Lendue 240 mg compresse masticabili e Lendue Maxi 480 mg compresse masticabili: non pertinente.

Lendue 120 mg/g gocce orali, sospensione: In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

7. Eventi avversi

Cane e gatto:

Molto rari (< 1 animale / 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate)	Vomito e diarrea* Disordini epatici
---	--

* disturbi gastroenterici lievi e transitori

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 modalità di somministrazione

Per uso orale.

Per assicurare la somministrazione di un dosaggio corretto, il peso corporeo deve essere determinato nel modo più accurato possibile.

Arrotondare sempre il peso dell'animale al numero intero superiore.

Il sottodosaggio potrebbe comportare un uso inefficace e potrebbe favorire lo sviluppo di resistenza.

Somministrare 30 mg di Mebendazolo/kg p.c./die:

- per due giorni consecutivi, nelle infestazioni sostenute da *Ancylostoma caninum*, *Ancylostoma braziliense*, *Uncinaria stenocephala*, *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Toxocara cati*, *Trichuris vulpis*, *Strongyloides stercoralis*, *Taenia spp.*, sia singole che miste;
- per un giorno solo, nelle infestazioni sostenute da soli vermi ematofagi *Ancylostoma caninum*, *Ancylostoma braziliense*, *Uncinaria stenocephala*.

Questa posologia corrisponde a:

Lendue 240 mg compresse masticabili Per cani e gatti	Lendue Maxi 480 mg compresse masticabili Per cani di grossa taglia	Lendue 120 mg/g gocce orali, sospensione Per gatti, cani cuccioli e di piccola taglia
Una compressa ogni 8 kg di peso corporeo al giorno. Un quarto di compressa è utilizzabile per trattare 2 kg di peso corporeo.	Una compressa ogni 16 kg di peso corporeo al giorno. Un quarto di compressa è utilizzabile per trattare 4 kg di peso corporeo.	8 gocce per kg di peso corporeo al giorno. Una goccia di sospensione contiene 3,75 mg di sostanza attiva.
Per dividere la compressa posizionarla su una superficie piana con il lato recante le linee di frattura rivolto verso l'alto. Esercitare con il pollice una pressione al centro della compressa per ottenere la divisione in 4 quarti. Le compresse, masticabili, risultano appetibili agli animali e vengono assunte spontaneamente salvo rare eccezioni; in questi casi possono essere sbriciolate e incorporate in una piccola		Il medicinale veterinario può essere somministrato ai cuccioli anche nelle prime settimane di vita. Le gocce risultano appetibili agli animali; possono essere somministrate direttamente in

quantità di alimento gradito o camuffate insieme ad altre crocchette.	bocca o incorporate con del cibo gradito.
---	---

9. Raccomandazioni per una corretta somministrazione

Lendue 120 mg/g gocce orali, sospensione: agitare energicamente prima dell'uso fino a totale ridispersione del sedimento.

Vedi anche "Avvertenze speciali".

10. Tempi di attesa

Non pertinente.

11. Precauzioni speciali per la conservazione

Tenere il medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta e sulla scatola dopo Exp..

Lendue 240 mg compresse masticabili e Lendue Maxi 480 mg compresse masticabili: conservare in luogo asciutto e proteggere dalla luce - Conservare nel contenitore originale e tenere il flacone ben chiuso.

Lendue 120 mg/g gocce orali, sospensione: Conservare nel contenitore originale e tenere il flacone ben chiuso.

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.

13. Classificazione dei medicinali veterinari

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione.

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

Lendue 240 mg compresse masticabili:

Scatola di cartone contenente un flacone da 12 compresse: A.I.C. n° 101980011

Scatola di cartone contenente un flacone da 70 compresse: A.I.C. n° 101980050

Lendue Maxi 480 mg compresse masticabili:

Scatola di cartone contenente un flacone da 8 compresse: A.I.C. n° 101980035

Scatola di cartone contenente un flacone da 35 compresse: A.I.C. n° 101980047

Lendue 120 mg/g, gocce orali, sospensione:

Scatola di cartone contenente un flacone da 12 g di sospensione: A.I.C. n° 101980023

15. Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo

10/2024

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, fabbricante responsabile del rilascio dei lotti e recapiti per la segnalazione di sospette reazioni avverse

Teknofarma S.r.l., Strada Comunale da Bertolla alla Abbazia di Stura, 14

IT 10156 – Torino – Italia.

Tel: +39 (0)11 2731702

E-mail: farmacovigilanza@teknofarma.com

17. Altre informazioni

Caratteristiche farmacologiche

Le elmintiasi sono molto comuni sia nel cane che nel gatto e sono sostenute da parassiti appartenenti sia ai nematelminti (vermi tondi) che ai platelminti (vermi piatti) o a entrambe le specie contemporaneamente.

Il medicinale veterinario è attivo su tutti i nematodi e sulle *Taenie spp.* che infestano comunemente il cane e il gatto. L'attività del Mebendazolo sul *Dypilidium caninum* è invece incostante.