

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO

VERMI PLUS

2. COMPOSICIÓN

Cada tableta contiene:

Pamoato de Pirantel.....	150 mg
Fenbendazol.....	150 mg
Praziquantel.....	50 mg
Excipiente cbp.....	1 tableta

3. FORMA FARMACÉUTICA

Tableta.

4. INDICACIONES TERAPÉUTICAS

VERMI PLUS, vermífugo de amplio espectro para combatir los principales nematodos (redondos) y cestodos (planos) **Parásitos redondos:** *Toxocara canis*, *Toxocara leonina*, *Ancylostoma caninum*, *V. Stenocephala*, *Trihuris vulpis*. **Parásitos planos:** *Dipylidium caninum*, *Taenia hydatigena*, *Taenia pisiformis*., *Echinococcus granulosus*, *Multiceps sp.*, *Mesoseioides sp.*, **VERMI PLUS**, también es útil contra *Giardia sp.* **VERMI PLUS**, puede administrarse a perros de todas las razas y edades; a hembras en lactancia y en gestación. No interfiere con la vacunación.

5. ESPECIES DE DESTINO

Caninos.

6. DOSIS

Administrar una tableta por cada 10 Kg de peso corporal como **DOSIS ÚNICA**. Para *Guardia sp*: 1 tableta por cada 10 kg de peso corporal cada 24 horas durante 3 días.

7. VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral.

8. ADVERTENCIAS

- No se deje al alcance de los niños y de otros animales domésticos.
- Almacénese en un lugar fresco y seco protegido de la luz.
- Producto de uso exclusivo en medicina veterinaria.

9. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

El pamoato de pirantel inmoviliza al parásito e induce su eliminación sin favorecer la migración de los parásitos afectados. Su absorción es muy escasa en el tubo digestivo y la mayor parte de la dosis se recupera en las heces. La porción que se absorbe se metaboliza en el hígado; menos de 15% se excreta como tal o como metabolitos en la orina.

El fenbendazol inhibe la polimerización de la tubulina a microtúbulos. Esto interfiere con las propiedades esenciales estructurales y funcionales de las células de los helmintos, tales como la formación del citoesqueleto, la formación del huso mitótico y la incorporación y transporte intracelular de nutrientes y productos metabólicos. El fenbendazol es eficaz y tiene un efecto dosis dependiente frente a las formas adultas e inmaduras.

El praziquantel, por su parte, origina vacuolización, vesiculación y desintegración del tegumento de los parásitos. Estos efectos del praziquantel se atribuyen a su capacidad para aumentar la permeabilidad de la membrana en algunos cationes monovalentes y divalentes, especialmente el calcio. Se absorbe rápido y por completo en el tubo digestivo y alcanza concentraciones plasmáticas máximas (1 µg/ml) en 1 a 3 h después de administración oral.

Se distribuye en todo el organismo y en el líquido cefalorraquídeo alcanza concentraciones hasta de 15 a 20% de las observadas en el plasma. Sufre un efecto de primer paso en el hígado, donde se metaboliza en derivados monohidroxilados y polihidroxilados. Se elimina rápido por la orina, y el total de sus metabolitos en lapso de cuatro días. Su vida media biológica es de 0.8 a 1.5 h.

10. CONTRAINDICACIONES

Contraindicado en casos de hipersensibilidad. No administrar simultáneamente con piperazina, ya que sus acciones son anatógónicas.

11. PERIODO DE VALIDEZ

3 años.

12. NATURALEZA Y CONTENIDO DEL ENVASE

Caja con encefalofanado de celopolial.

Contenido del envase: Caja con 4 y 12 tabletas. Exhibidor con 48, 72 y 96 tabletas.

13. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

SABRA PHARMA S.A. de C.V. Cerrada Guadalupe Victoria Lote 3, Col. Tecamachalco, La Paz, Estado de México, C.P. 56500.

14. INFORMACIÓN FINAL

DISPENSACIÓN: Con prescripción veterinaria.

Fecha de la autorización/renovación: 06-Jul-20

Fecha de la última revisión del texto: 06-Jul-20