

RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

1. Dénomination du médicament vétérinaire

PLURIVERS SIROP

2. Composition qualitative et quantitative

Un mL contient :

Substance(s) active(s) :

Pipérazine.....(sous 11,500 mg
forme d'adipate)

Excipient(s) :

Parahydroxybenzotae de méthyle sodique (E 218) 1,000 mg

Parahydroxybenzotae de propyle sodique (E216) 0,500 mg

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique « Liste des excipients ».

3. Forme pharmaceutique

Sirop.

4. Informations cliniques

4.1. Espèces cibles

Chiens et chats.

4.2. Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Chez les chiens et les chats :

- Traitement des infestations par les parasites adultes suivants :

Toxocara canis et cati

Toxascaris leonina

4.3. Contre-indications

Non connues.

4.4. Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Aucune.

4.5. Précautions particulières d'emploi

i) Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Chez le chiot et le chaton, le poids corporel doit être évalué aussi précisément que possible avant de calculer la dose.

ii) Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux

En cas d'ingestion accidentelle, consulter un médecin.

iii) Autres précautions

Aucune.

4.6. Effets indésirables (fréquence et gravité)

Quelques cas de vomissements, diarrhée et ataxie passagère chez le chien.

4.7. Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

Les études effectuées chez le rat n'ont pas mis en évidence d'effet tératogène.

En l'absence d'étude dans les espèces cibles, l'utilisation du médicament pendant la gestation et la lactation sera fonction de l'évaluation du rapport bénéfice/risque réalisé par vétérinaire.

4.8. Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Antagonisme de mécanisme d'action avec le pyrantel et le morantel.

4.9. Posologie et voie d'administration

80 mg de pipérazine par kg de poids corporel, soit 7 mL de solution, deux fois à 24 h d'intervalle (soit deux jours de suite).
A renouveler chez les chiots et les chatons 3 semaines après.

4.10. Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire

Vomissements, diarrhée, ataxie chez le chien et le chat.

4.11. Temps d'attente

Sans objet.

5. Propriétés pharmacologiques

Groupe pharmacothérapeutique : antiparasitaire interne.
Code ATC-vet : QP52AH01.

5.1. Propriétés pharmacodynamiques

La pipérazine est un nématodifuge. Elle agit en provoquant une paralysie réversible des nématodes par inhibition des effets de l'acétylcholine ce qui entraîne leur décrochement de la paroi digestive et leur élimination.

5.2. Caractéristiques pharmacocinétiques

Après administration orale, la pipérazine est rapidement absorbée.
La pipérazine est éliminée majoritairement sous forme inchangée, principalement par voie urinaire

6. Informations pharmaceutiques

6.1. Liste des excipients

Parahydroxybenzoate de méthyle sodique (E 218)
Parahydroxybenzoate de propyle sodique (E 216)
Teinture de kamala
Saccharose
Soluté d'hydroxyde de sodium officinal
Eau purifiée

6.2. Incompatibilités majeures

Non connues.

6.3. Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 3 ans.

6.4. Précautions particulières de conservation

Aucune.

6.5. Nature et composition du conditionnement primaire

Flacon PET

Bouchon polyéthylène basse densité
Seringue graduée polyéthylène basse densité / polystyrène cristal

6.6. Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

7. Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

DOMES PHARMA
3 RUE ANDRE CITROEN
63430 PONT DU CHATEAU
FRANCE

8. Numéro(s) d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/1160940 9/1992

Boîte de 1 flacon de 90 mL et de 1 seringue graduée de 7 mL
Boîte de 1 flacon de 250 mL et de 1 seringue graduée de 7 mL

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

9. Date de première autorisation/renouvellement de l'autorisation

21/07/1992 - 01/03/2012

10. Date de mise à jour du texte

02/08/2022