

# RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

## **1. Dénomination du médicament vétérinaire**

SCANIVERS 100 MG COMPRIMES POUR CHIENS ET CHIOTS

## **2. Composition qualitative et quantitative**

Un comprimé de 140 mg contient :

Substance(s) active(s) :

Nitroscanate ..... 100 mg

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

## **3. Forme pharmaceutique**

Comprimé rond biconvexe, de couleur blanche à jaunâtre.

### **4.1. Espèces cibles**

Chiens et chiots.

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

Chez les chiens et les chiots :

- Traitement des infestations par les cestodes (tous stades) ou les nématodes intestinaux (stades adultes) suivants :

#### **Nématodes :**

- . *Toxocara canis*
- . *Toxascaris leonina*
- . *Ancylostoma caninum*
- . *Uncinaria stenocephala*
- . *Ancylostoma braziliense*

#### **Cestodes :**

- . *Taenia hydatigena*
- . *Taenia pisiformis*
- . *Dipylidium caninum*
- . *Taenia ovis*
- . *Spirometra erinacei*

. *Mesocestoïdes lineatus*

#### **4.3. Contre-indications**

Ne pas administrer à des animaux malades ou en convalescence.

Ne pas utiliser en cas de dysfonctionnement hépatique.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité connue à la substance active.

#### **4.4. Mises en garde particulières à chaque espèce cible**

Aucune.

#### **i) Précautions particulières d'emploi chez l'animal**

A administrer avec l'aliment (cf. rubrique « Posologie et voie d'administration ») pour réduire les risques de vomissements. Ceux-ci n'affectent toutefois pas l'activité anthelminthique du médicament s'ils surviennent plus de 30 minutes après l'administration.

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

Ne pas fractionner les comprimés.

#### **iii) Autres précautions**

Aucune.

#### **4.6. Effets indésirables (fréquence et gravité)**

Des vomissements peuvent parfois survenir quand le produit n'est pas administré conformément aux recommandations.

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

Le médicament peut être utilisé pendant la gestation ou la lactation et chez les mâles reproducteurs.

#### **4.8. Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions**

Non connues.

#### **4.9. Posologie et voie d'administration**

50 mg de nitroscanate par kg de poids corporel par voie orale en administration unique, correspondant à 1 comprimé pour 2 kg de poids corporel.

Les comprimés peuvent être administrés avec une petite quantité de nourriture et distribués avec le repas ou directement dans la gueule de l'animal. Administrer le traitement le matin avec le quart de la ration alimentaire journalière, attendre le soir pour donner le reste de la ration.

Boisson à volonté.

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

Aucun symptôme clinique n'a été observé chez le chien et le chiot dans des études à 20 fois la dose recommandée, même en cas d'administration répétée.

#### **4.11. Temps d'attente**

Sans objet.

### **5. Propriétés pharmacologiques**

Groupe pharmacothérapeutique : anthelminthique.

Code ATC-vet QP52AX01.

#### **5.1. Propriétés pharmacodynamiques**

Le nitroscanate est un anthelminthique de la classe des diphényloxydes. Il agit vraisemblablement comme un découpleur de la phosphorylation oxydative mitochondriale, perturbant la production d'ATP. Il agit sur les principaux nématodes et cestodes du chat et du chien.

L'efficacité du nitroscanate est environ quatre fois supérieure s'il est administré avec l'aliment en raison du ralentissement du passage du médicament dans l'appareil gastro-intestinal et de l'augmentation du temps de contact avec le parasite.

#### **5.2. Caractéristiques pharmacocinétiques**

Administré oralement, le médicament n'est que partiellement absorbé dans l'appareil gastro-intestinal, la plus grande partie de la dose étant éliminée dans les fèces. Le restant de la dose est métabolisé et excrété dans les urines. Le principal métabolite urinaire est 4-(4-aminophenoxy) acétanalide. La concentration de nitroscanate en contact avec les helminthes dans l'appareil gastro-intestinal et l'absorption dans les tissus adipeux de ces helminthes sont des facteurs probablement plus importants pour l'efficacité que la concentration sérique.

La concentration sérique maximale (qui varie en fonction de la présence d'aliment au niveau gastrique) est atteinte 12 à 24 heures après l'administration par voie orale ce qui correspond au temps d'action du nitroscanate sur les helminthes.

#### **6.1. Liste des excipients**

Silice colloïdale anhydre

Cellulose microcristalline

Amidon de maïs

Croscarmellose sodique

Hypromellose

Stéarate de magnésium

Glycyrrhizate d'ammonium

Arôme biscuit

Arôme levure

## **6.2. Incompatibilités majeures**

Non connues.

## **6.3. Durée de conservation**

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 21 mois.

## **6.4. Précautions particulières de conservation**

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

## **6.5. Nature et composition du conditionnement primaire**

Plaquette thermoformée PVC/PVDC/aluminium

## **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**

LABORATOIRES OMEGA PHARMA FRANCE  
20 RUE ANDRE GIDE  
92320 CHATILLON  
FRANCE

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

FR/V/2784600 1/2016

Boîte de 1 plaquette de 6 comprimés

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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

18/05/2016 - 18/05/2021

**10. Date de mise à jour du texte**

27/04/2021