

A. ÉTIQUETAGE

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR
{Etui carton}

1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Candilat 5,0 mg / 9,0 mg comprimés pelliculés

2. COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES

Un comprimé pelliculé de 96 mg contient :

Vincamine 5,0 mg
Papavérine (s.f. de chlorhydrate) 9,0 mg

3. TAILLE DE L'EMBALLAGE

24 comprimés
72 comprimés

4. ESPÈCES CIBLES

Chien et chat



5. INDICATIONS

6. VOIES D'ADMINISTRATION

Voie orale.

7. TEMPS D'ATTENTE

8. DATE DE PÉREMPTION

Exp. {mm/aaaa}

9. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

10. LA MENTION «LIRE LA NOTICE AVANT UTILISATION»

Lire la notice avant utilisation.

11. LA MENTION «À USAGE VÉTÉRINAIRE UNIQUEMENT»

À usage vétérinaire uniquement.

12. LA MENTION «TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS»

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

13. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

DOMES PHARMA

14. NUMÉROS D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

FR/V/8272692 8/1989

15. NUMÉRO DU LOT

Lot {numéro}

**MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES UNITÉS DE
CONDITIONNEMENT PRIMAIRE DE PETITE TAILLE**

{blister}

1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Candilat



2. COMPOSITION QUANTITATIVE DES SUBSTANCES ACTIVES

Vincamine 5,0 mg

Papavérine (s.f. de chlorhydrate) 9,0 mg

3. NUMÉRO DU LOT

Lot {numéro}

4. DATE DE PÉREMPTION

Exp. {mm/aaaa}

B. NOTICE

NOTICE

1. Nom du médicament vétérinaire

Candilat 5,0 mg / 9,0 mg comprimés pelliculés pour chiens et chats

2. Composition

Un comprimé pelliculé de 96 mg contient :

Vincamine 5,0 mg

Papavérine (s.f. de chlorhydrate)..... 9,0 mg

Dioxyde de titane (E171) 1,0 mg

Comprimés pelliculés, blancs et enrobés

3. Espèces cibles

Chien et chat.



4. Indications d'utilisation

Traitement des troubles de la sénescence cérébrale.

5. Contre-indications

Aucune.

6. Mises en gardes particulières

Gestation et lactation:

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de gestation ou de lactation.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions:

Aucune connue.

7. Effets indésirables

Chiens et chats :

Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés):

Vomissements

Ataxie

Hyperactivité

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou à son représentant local en utilisant les coordonnées figurant à

la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification
<https://pharmacovigilance-anmv.anses.fr/>.

8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

Voie orale

0,7 à 1,6 mg de vincamine et 1,3 à 3 mg de papavérine par kg de poids corporel par jour, pendant 8 à 10 jours, conformément au tableau suivant :

Poids	Nombre de comprimés par jour
Chats et chiens de petite taille (<7kg)	au plus 1 comprimé
Chiens de taille moyenne (jusqu'à 25kg)	1 à 2 comprimés
Chiens de grande taille (>25kg)	2 à 3 comprimés

La dose quotidienne peut être fractionnée en 2 prises.

Lors d'affections chroniques, le médicament peut être administré sous forme de cures renouvelables d'une durée moyenne de 10 à 15 jours, et en fonction de l'évolution des signes cliniques.

9. Indications nécessaires à une administration correcte

Aucune.

10. Temps d'attente

Sans objet

11. Précautions particulières de conservation

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Ce médicament vétérinaire ne nécessite pas de conditions particulières de conservation.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur le blister après Exp. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

12. Précautions particulières d'élimination

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

Demandez à votre vétérinaire comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin.

13. Classification des médicaments vétérinaires

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations

Numéro d'Autorisation de Mise sur le Marché :
FR/V/8272692 8/1989

Présentations :

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 24 comprimés

Boîte de 3 plaquettes thermoformées de 24 comprimés

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois

XX/XXXX

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Coordonnées

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

DOMES PHARMA

3 rue André Citroën

63430 Pont-du-Château

France

Fabricant responsable de la libération des lots:

EUROPHARTECH

34 rue Henri Matisse

63370 Lempdes

France

Représentant local et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.

DOMES PHARMA FR

57 rue des Bardines

63370 Lempdes

France

Tél: +33 (0)4 73 61 72 27

pharmacovigilance.dpfr@domespharma.com