

## RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

### 1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Panacur Comprimés 250 mg pour chiens et chats

### 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Par comprimé :

**Substance active :**

Fenbendazole 250 mg

**Excipients :**

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

### 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés.

### 4. INFORMATIONS CLINIQUES

#### 4.1 Espèces cibles

Chien et chat.

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

Pour le traitement des chiens et chats infestés par des formes matures et immatures des nématodes et cestodes gastro-intestinaux.

Pour la prévention et le contrôle des infections à *Giardia* chez les chiens.

Chez le chien : *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*, *Trichuris vulpis*, *Taenia pisiformis*, *Taenia hydatigena*, *Giardia*.

Chez le chat : *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Ancylostoma tubaeforma*, *Taenia taeniaformis*, *Ollulanus*, *Aelurostrongylus*.

#### 4.3 Contre-indications

Aucune.

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

Aucune.

#### 4.5 Précautions particulières d'emploi

##### Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Sans objet.

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

Se laver les mains après utilisation.

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

Dans de très rares cas, des vomissements et une diarrhée modérée peuvent survenir chez les chats.

Dans de rares cas, des troubles gastro-intestinaux (tels que des vomissements et une diarrhée modérée) peuvent apparaître chez les chiens.

Dans de très rares cas, des réactions allergiques peuvent survenir chez les chiens.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 animaux traités)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100 animaux traités)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000 animaux traités)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000 animaux traités)
- très rare (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés).

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

Peut être utilisé chez les chiennes gestantes. Comme des effets tératogènes chez le chien et le chat ne peuvent être totalement exclus dans de très rares cas, le traitement au cours des deux premiers trimestres de la gestation doit être basé sur l'évaluation du rapport bénéfice/risque par le vétérinaire responsable.

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

L'administration du médicament vétérinaire est compatible avec des vaccinations et d'autres traitements simultanés, par exemple avec des antibiotiques.

#### 4.9 Posologie et voie d'administration

Le dosage de base est 50 mg par kg de poids vif pendant 3 jours consécutifs pour le traitement des infestations cliniques avec des vers chez les chiens et chats adultes ou chiots et chatons sevrés âgés de moins de 6 mois et pour la prévention et le contrôle des infections à *Giardia* chez les chiens.

<i>Poids vif</i>	<i>Dosage</i>
2,5 kg	1/2 comprimé par jour pendant 3 jours
5 kg	1 comprimé par jour pendant 3 jours
7,5 kg	1 1/2 comprimés par jour pendant 3 jours
10 kg	2 comprimés par jour pendant 3 jours

Pour le traitement de routine des chiens adultes, le dosage recommandé est 100 mg de fenbendazole en une seule dose.

<i>Poids vif</i>	<i>Dosage</i>
2,5 kg	1 comprimé
5 kg	2 comprimés
7,5 kg	3 comprimés
10 kg	4 comprimés

Répéter le traitement en cas de réinfestation naturelle avec des vers parasitaires.

Un traitement de routine préventif 2 à 4 fois par an est recommandé pour les animaux adultes avec une exposition minimale à l'infestation. Un traitement plus fréquent à intervalles de 6 à 8 semaines est recommandé pour les chiens dans des chenils.

Pour les chiens : les comprimés sont administrés écrasés dans la nourriture ou dissous dans l'eau et mélangé à la nourriture.

Pour les chats : dissoudre les comprimés dans l'eau et mélanger à un peu de nourriture.

L'administration des comprimés seulement dissous dans un peu d'eau n'est pas recommandée.

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

Aucune réaction spécifique de surdosage connue.

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

Sans objet.

### **5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES**

Groupe pharmacothérapeutique : Anthelminthiques

Code ATCvet : QP52AC13

#### **5.1 Propriétés pharmacodynamiques**

Le fenbendazole est un anthelminthique qui fait partie du groupe des benzimidazole-carbamates. Son action repose sur une interférence avec le métabolisme énergétique des vers.

Le fenbendazole combat aussi bien les formes matures qu'immatures des vers gastro-intestinaux et pulmonaires. L'effet anthelminthique est basé sur l'inhibition de la polymérisation des tubules et microtubules.

#### **5.2 Caractéristiques pharmacocinétiques**

Le fenbendazole administré par voie orale n'est résorbé qu'en quantité minime et est alors métabolisé dans le foie. Le temps de demi-vie du fenbendazole dans le sérum après administration orale de la dose recommandée est 10 - 18 heures chez les bovins, 21 - 33 heures chez les moutons, 10 heures chez les porcs et 12 - 18 heures chez les chiens.

Le fenbendazole et ses métabolites sont répartis dans tout le corps et de fortes concentrations peuvent être enregistrées dans le foie. L'élimination du fenbendazole se fait essentiellement par les matières fécales (< 90 %) et pour une petite partie par les urines et le lait. Le fenbendazole est métabolisé en sulfoxyde, et ensuite en sulfone et amines.

### **6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES**

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

Lactosum,  
Maydis amyllum  
Silicii dioxydum colloïdale  
Hydroxyaethylcellulosum  
Amylopectinum glycolatum natricum  
Magnesii stearas

#### **6.2 Incompatibilités majeures**

Sans objet.

#### **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**

À conserver en-dessous de 25 °C

**6.5 Nature et composition du conditionnement primaire**

Boîte de 10 comprimés en emballage blister.

Boîte de 20 comprimés en emballage blister.

Boîte de 50 comprimés en emballage blister.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

**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**

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

**7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Pays-Bas  
représenté par MSD Animal Health, Clos du Lynx 5, 1200 Bruxelles, Belgique

**8. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

BE-V143981

**9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION/RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION**

Date de première autorisation : 23/08/1988

Date du dernier renouvellement : 07/09/2007

**10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE**

17/05/2022

**INTERDICTION DE VENTE, DÉLIVRANCE ET/OU D'UTILISATION**

Sans objet.

**Délivrance** : Vente libre