

NOTICE

ZIPYRAN XL COMPRIMÉS POUR CHIENS

1. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant responsable de la libération des lots :

Laboratorios Calier, S.A.
Barcelonès, 26 (P.I El Ramassar)
Les Franqueses del Vallès (Barcelona)
ESPAGNE

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

ZIPYRAN XL COMPRIMÉS POUR CHIENS
Praziquantel, Embonate de Pyrantel, Fébantel

3. LISTE DES SUBSTANCES ACTIVES ET AUTRES INGRÉDIENTS

Chaque comprimé contient :

Substance(s) active(s):

Praziquantel.....	175 mg
Pyrantel (sous forme d'embonate).....	175 mg
Fébantel.....	525 mg

Comprimé oblong sécable, de couleur jaunâtre.

4. INDICATIONS

Traitement des infestations mixtes par les stades adultes des nématodes et cestodes des espèces suivantes :

Nématodes:

Ancylostomes: *Ancylostoma caninum*
Uncinaria Stenocephala

Ascarides: *Toxocara canis*
Toxascaris leonina

Cestodes:

Ténias: *Taenia spp*
Dipylidium caninum

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux substances actives ou à l'un des excipients.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Non connus.

Si vous constatez des effets indésirables graves ou d'autres effets ne figurant pas sur cette notice, veuillez en informer votre vétérinaire.

7. ESPÈCES CIBLES

Chiens

8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION

Afin d'assurer l'administration d'une dose correcte, le poids corporel doit être déterminé aussi précisément que possible.

Prise unique par voie orale uniquement.

La dose recommandée est de 5 mg de praziquantel, 5 mg de pyrantel (sous forme embonate) et 15 mg de fébantel par kg de poids corporel (équivalent à un comprimé/35 kg pc), conformément au tableau suivant:

Animal Body weight (kg)	Nombre de comprimés
17.5	½
> 17.5 - 35	1
> 35 – 52.5	1 ½
> 52.5 – 70	2
20 - 25	2 ½
25 - 30	3

Les comprimés sont administrés placés entièrement ou divisés à l'arrière de la langue pour forcer l'animal à les avaler.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Les comprimés sont administrés placés entièrement ou divisés à l'arrière de la langue pour forcer l'animal à les avaler.

Afin d'assurer l'administration d'une dose correcte, le poids corporel doit être déterminé aussi précisément que possible.

En cas d'infestation unique confirmée par les cestodes ou les nématodes, un produit monovalent contenant un cestocide ou un nématicide seul doit être utilisé.

10. TEMPS D'ATTENTE

Sans objet

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

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

Pas de précautions particulières de conservation

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur la boîte après EXP.

Toute portion de comprimé divisé doit être jetée et ne pas être conservée

12. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Une résistance parasitaire à toute classe particulière d'anthelminthiques peut se développer suivant l'usage répété et fréquent d'un anthelminthique de cette classe.

Les puces servent d'hôtes intermédiaires et peuvent être la source d'infestation pour un type fréquent de ténia - *Dipylidium caninum*.

Les infestations par ténia peuvent réapparaître à moins qu'un contrôle des hôtes intermédiaires ainsi que de l'environnement soit entrepris parallèlement au traitement.

Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Chez les animaux fortement infestés ou débilisés, le produit doit être utilisé qu'après évaluation du rapport bénéfice / risque par le vétérinaire.

En cas de fortes infestations, le traitement anthelminthique peut provoquer des hémorragies digestives (diarrhée, sang dans les selles et même mortalité) par lyse des vers.

Chez les chiens âgés de moins de 6 semaines, les infestations par ténia sont très rares. Le traitement des animaux de moins de 6 semaines avec un produit de combinaison fixe contre les cestodes et les nématodes peuvent donc ne pas être nécessaire.

Les substances actives ne sont pas connues pour causer des effets indésirables chez les jeunes animaux. Néanmoins, la sécurité du produit n'a pas été démontrée chez les chiens âgés de moins de 5 mois.

Infections par les ascarides et ancylostomes:

Chez certains animaux, *Ancylostoma caninum* et *Toxocara canis* peuvent ne pas être éradiqués par le traitement, ce qui entraîne un risque continu d'émission d'œufs dans l'environnement. Des examens coproscopiques sont indiqués et selon les résultats de ces examens et si cela est nécessaire, un traitement avec un produit nématicide peut être effectué.

Afin de minimiser le risque de ré-infestations et de nouvelles infestations, les fèces doivent être ramassées et éliminées de manière appropriée pendant les 24 heures suivant le traitement.

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

En cas d'ingestion accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice.

En cas de contact accidentel se laver les mains soigneusement.

Les personnes présentant une hypersensibilité connue à l'un des constituants du produit devraient éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.

Se laver les mains après l'administration.

Utilisation en cas de gravidité, de lactation ou de ponte

Des effets tératogènes, attribués à l'administration de fortes doses de fébantel dans les premiers stades de gestation, ont été observés chez le rat, le mouton et le chien.

L'innocuité du médicament dans les premiers et deuxième tiers de gestation n'a pas été testée.

Ne pas administrer aux chiennes gestantes durant les quatre premières semaines de gestation

Le médicament peut être utilisé au cours de la lactation.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Ne pas utiliser en même temps que des composés de famille de la pipérazine car les effets anthelminthiques du pyrantel et de la pipérazine peuvent être antagonistes.

Les concentrations plasmatiques du praziquantel peuvent être diminuées par l'administration concomitante de médicaments qui augmentent l'activité du cytochrome P-450 enzymes (par exemple, dexaméthasone, phénobarbital).

L'utilisation concomitante avec d'autres composés cholinergiques peuvent entraîner une toxicité.

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

L'administration de plus de 3 fois la dose recommandée peut causer des désordres digestifs (vomissements et diarrhée).

13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

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

14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

Avril 2020

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Boîte en carton contenant 1 plaquette thermoformée comprenant 2 comprimés
Boîte en carton contenant 2 plaquettes thermoformées comprenant 2 comprimés
Boîte en carton contenant 5 plaquettes thermoformées comprenant 2 comprimés
Boîte en carton contenant 12 plaquettes thermoformées comprenant 2 comprimés
Boîte en carton contenant 16 plaquettes thermoformées comprenant 2 comprimés
Boîte en carton contenant 24 plaquettes thermoformées comprenant 2 comprimés
Boîte en carton contenant 30 plaquettes thermoformées comprenant 2 comprimés
Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

À usage vétérinaire

Délivrance libre

BE-V466586

Comprimés aromatisés au bœuf