

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Caniquantel Plus 50,0 mg + 500,0 mg comprimés pour chiens et chats

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Par comprimé

Substances actives:

Praziquantel: 50,0 mg

Fenbendazole: 500,0 mg

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés

4. INFORMATIONS CLINIQUES

4.1 Espèces cibles

Chiens et chats.

4.2 Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Traitement d'infections mixtes par les stades adultes des nématodes et cestodes suivants :

CHEZ LE CHIEN :

- Ascaris: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*
- Ancylostomes: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*
- Trichuris: *Trichuris vulpis*
- Cestodes: *Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Taenia spp.*
Mesocestoides spp.

Chiots :

Parce que la plus précoce possibilité pour un chiot de contracter une infestation par des cestodes n'existe qu'après la troisième semaine de vie, le traitement avec les comprimés de Caniquantel Plus suite à un diagnostic d'infestation combinée, n'est indiqué qu'après la troisième semaine de vie.

Dans le cas où un traitement contre *Trichuris*, uniquement, est indiqué, un mono-produit approprié devrait être administré. Demandez conseil à votre vétérinaire.

Pour plus de détails sur l'utilisation, se référer à la section « **Posologie et voie d'administration** ».

CHEZ LE CHAT :

- Ascaris: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*
- Ancylostomes: *Ancylostoma tubaeforme*
- Cestodes: *Taenia taeniaeformis*, *Echinococcus multilocularis*,
Mesocestoides spp.

4.3 Contre-indications

Ne pas utiliser sur des femelles gestantes.

4.4 Mises en garde particulières à chaque espèce cible

La résistance parasitaire a une catégorie particulière d'anthelminthiques peut engendrer par la suite un usage fréquent et régulier d'un anthelminthique de cette catégorie.

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 usage.

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

4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)

Aux doses recommandées, aucun effet indésirable n'a été observé.

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

Ne pas utiliser sur des femelles gestantes.

4.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Aucune connue.

4.9 Posologie et voie d'administration

La dose recommandée est de 5 mg de praziquantel et de 50 mg de fenbendazole par kilo de poids vif.

Ce qui correspond à un comprimé par 10 kg de poids vif avec la posologie suivante :

- 1 comprimé jusqu'à 10 kg de poids vif,
- 2 comprimés de 10 à 20 kg de poids vif,
- 3 comprimés de 20 à 30 kg de poids vif ...

Chats : en relation avec leur poids corporel, ils reçoivent au plus 1/2 comprimé.

Les comprimés sont administrés directement ou mélangés avec un peu de viande ou en mélange à de la nourriture.

En cas d'une infestation à ascaris chez des jeunes animaux, une suppression complète des vers ne peut être atteinte. Par conséquent, les personnes en contact avec ces jeunes animaux présentent un risque d'infestation.

Les jeunes animaux devront donc être retraités à intervalles de 14 jours jusqu'à 2 -3 semaines après le sevrage avec un médicament approprié contre les nématodes.

Lors d'infestations par des ancylostomes ou des trichures, le traitement unique est également insuffisant. Il faut dans ce cas donner un comprimé par 10 kg de poids vif pendant 3 jours consécutifs.

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

Après surdosage, des réactions d'inconfort, des vomissements et de la diarrhée peuvent apparaître. Un surdosage de 3 fois la dose est toléré par les chiens sans aucun trouble ou action indésirable.

Les chats sont plus sensibles à un surdosage et occasionnellement réagissent en présentant des signes d'inconfort, des vomissements et de la diarrhée.

Toutes ces réactions disparaissent sans conséquences après une courte période.

Un traitement spécial de l'animal n'est pas nécessaire.

4.11 Temps d'attente

Sans objet.

5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES

Groupe pharmacothérapeutique: Anthelminthiques

Code ATCvet : QP52AA51

5.1 Propriétés pharmacodynamiques

Praziquantel:

Le praziquantel exerce une activité neuromusculaire sur les formes adultes des cestodes. Son mode d'action est lié à un blocage de la musculature dû à une dépolarisation de la membrane cellulaire des fibres musculaires des cestodes.

Fenbendazole:

Le fenbendazole est actif sur les formes adultes et immatures des nématodes. Son mode d'action est lié notamment à une inhibition d'une enzyme, la fumarate-réductase, qui joue un rôle important dans le métabolisme anaérobie des nématodes.

5.2 Caractéristiques pharmacocinétiques

Praziquantel

Le praziquantel est absorbé très rapidement et complètement après une administration orale.

Le praziquantel montre une pharmacocinétique chez l'animal comparable à la pharmacocinétique chez l'homme.

Après une administration orale, la concentration sérique maximale est atteinte après 30 à 60 minutes.

La demi-vie du praziquantel inchangé est de 0,1 - 0,3 heures. Un effet de pénétration rapide a été démontré, et la concentration dans le sérum de praziquantel non-métabolisé est très basse.

La substance subit une métabolisation très rapide. 15 minutes après la prise orale 98,5% (rat), 84% (chien) et 99% (singe) de la dose ont été métabolisés.

Une partie des métabolites excrétés est liée à de l'acide glucuronique et/ou sulfurique.

Les métabolites principaux sont des produits de dégradation hydrolysés du praziquantel (4-hydroxy-cyclohexylcarbonyl analogue)

Fenbendazole:

Après le traitement d'un animal avec du Fenbendazole à des doses thérapeutiques, la concentration sérique maximale est atteinte en 6-30 heures ; après 10-27 heures, 50 % sont éliminés.

Dans le métabolisme d'oxydation du fenbendazole, la sulfo-oxydation du fenbendazole-SO (oxfendazole) est favorisée.

Plus de 50% de la radioactivité du fenbendazole a été retrouvée dans les fèces des lapins, des rats, des chiens, et des moutons mais seulement des petites quantités dans l'urine.

Le métabolite principal était une substance p-hydroxylée.

6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Laurylsulfate de sodium

Povidone

Stéarate de magnésium

Dry meat aroma

Croscarmellose sodique

6.2 Incompatibilités majeures

Aucune connue.

6.3 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 4 ans.

6.4 Précautions particulières de conservation

À conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

6.5 Nature et composition du conditionnement primaire

Boîte de 2 comprimés sous blister

Boîte de 4 comprimés sous blister

Boîte de 6 comprimés sous blister

Boîte de 8 comprimés sous blister

Boîte de 12 comprimés sous blister

Boîte de 20 comprimés sous blister

Boîte de 50 comprimés sous blister

Boîte de 100 comprimés sous 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

LOXAVET Pharma GmbH

Max-Planck-Str. 11

D-85716 Unterschleißheim

Allemagne

8. NUMÉRO D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

BE-V216395

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

Date de première autorisation : 28-08-2000

Date du dernier renouvellement: 25-02-2008

10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

27/01/2023

Délivrance: Sur prescription vétérinaire