

NOTICE

Anthelmex Forte Comprimés à croquer 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 DIFFÉRENTTitulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant responsable de la libération des lots:Lavet Pharmaceuticals Ltd.,
2143 Kistarcsa, Batthyány u. 6., Hongrie**2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**Anthelmex Forte Comprimés à croquer pour chiens
Fébantel, embonate de Pyrantel, Praziquantel**3. LISTE DES SUBSTANCES ACTIVES ET AUTRES INGRÉDIENTS**

Chaque comprimé à croquer contient:

Principes actifs

Fébantel	525,0 mg
Pyrantel	175,0 mg
(équivalent à pyrantel embonate)	504,0 mg
Praziquantel	175,0 mg

Comprimé à croquer brunâtre, ovale et sécable.

4. INDICATIONS

Anthelminthique pour le traitement d'infections mixtes par des nématodes et des cestodes chez les chiens et chiots:

Ascarides:	<i>Toxacara canis</i> , <i>Toxascaris leonina</i> (formes adultes et immatures)
Ankylostomes:	<i>Uncinaria stenocephala</i> , <i>Ancylostoma caninum</i> (adulte)
Trichocéphales:	<i>Trichuris vulpis</i> (adulte)
Cestodes:	<i>Echinococcus</i> spp., <i>Taenia</i> spp. et <i>Dipylidium caninum</i> (formes adultes et immatures).

5. CONTRE-INDICATIONS

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

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Dans de très rares cas (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés), de faibles signes transitoires gastro-intestinaux (p.ex. vomissements) peuvent se produire.

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

7. ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Chiens.

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

Uniquement par voie orale.

Dosage

1 comprimé à croquer par 35 kg de poids vif (15 mg de fébantel, 5 mg de pyrantel (s.f. d'embonate) et 5 mg de praziquantel/kg de poids vif).

<i>Poids vif (kg)</i>	<i>Nombre de comprimés à croquer</i>
17,5	½
>17,5-35	1
>35-52,5	1 ½
>52,5-70	2

Ne pas utiliser pour les chiens en dessous de 17,5 kg (ou < 17,5 kg).

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Les comprimés à croquer peuvent être donnés directement dans la gueule du chien ou ajoutés à la nourriture. Un régime diététique particulier n'est pas nécessaire avant ou après le traitement. La plupart des chiens prennent le comprimé à croquer volontairement, grâce aux arômes spéciaux utilisés.

Durée du traitement

Un dosage unique sera utilisé. En cas de risque de réinfection, il faut consulter un vétérinaire afin de déterminer la nécessité d'instaurer un traitement de suivi et la fréquence de ce dernier.

10. TEMPS D'ATTENTE

Sans objet.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Pas de précautions particulières de conservation.

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants. Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur le blister et la boîte après « EXP ». La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

Durée de conservation des comprimés fractionnés: 2 jours. Conserver le blister dans l'emballage extérieur. Chaque fois qu'une moitié de comprimé à croquer est conservée, il faut la remettre dans la cavité ouverte du blister qui sera remis dans la boîte.

12. MISES EN GARDE PARTICULIÈRES

Une résistance des parasites peut se développer à une classe donnée d'anthelminthiques après l'utilisation fréquente et répétée de cette classe d'anthelminthique.

Les puces servent d'hôte intermédiaire pour une espèce de cestodes – *Dipylidium caninum*.

Une ré-infestation par ces cestodes se produira avec certitude si aucun traitement des hôtes intermédiaires, comme les puces, les souris, etc. n'est mis en place.

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal :

Ne pas dépasser le dosage indiqué pour le traitement des chiennes gestantes. Pour les chiens en dessous de 17,5 kg, il est recommandé d'utiliser les comprimés à croquer Anthelmex comprimés à croquer pour chiens.

Une infestation aux cestodes est peu probable chez les chiots de moins de 6 semaines.

Le médicament vétérinaire est aromatisé. Afin d'éviter toute ingestion accidentelle, garder les comprimés hors de portée des animaux. Pour minimiser le risque de ré-infestation et de nouvelles infestations, les excréments doivent être collectés et éliminés de façon appropriée dans les 24 heures suivant le traitement.

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

Dans l'intérêt d'une bonne hygiène, il est recommandé aux personnes qui administrent le comprimé à croquer directement au chien ou qui l'ajoutent à la nourriture du chien, de bien se laver les mains après administration.

En cas d'ingestion accidentelle, demander immédiatement conseil à un médecin et lui montrer la notice.

Autre précautions :

Grâce à son composant praziquantel, ce médicament vétérinaire est efficace contre *Echinococcus spp.*, une espèce qui n'est pas présente dans tous les états membres de l'UE, mais dont la fréquence augmente dans certains pays. L'échinococcose constitue un danger pour l'être humain. L'échinococcose étant une maladie notifiable à l'OIE (Organisation Mondiale de la Santé Animale), des recommandations spécifiques en matière de traitement et de suivi, ainsi que de protection des personnes, doivent être obtenues de l'autorité compétente responsable.

Utilisation en cas de gestation ou de lactation :

Des effets tératogènes attribués aux dosages élevés de fébantel ont été rapportés chez les moutons et les rats. Aucune étude n'a été établie chez les chiennes en début de gestation. L'utilisation pendant la gestation ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice/risque établie par le vétérinaire responsable. L'utilisation n'est pas recommandée durant les 4 premières semaines de la gestation. Ne pas dépasser le dosage indiqué pour le traitement des chiennes gestantes.

Les comprimés à croquer peuvent être utilisés pendant la lactation.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

Ne pas administrer simultanément avec la pipérazine, parce que les effets anthelminthiques du pyrantel et de la pipérazine peuvent s'antagoniser.

L'administration concomitante d'autres composés cholinergiques peut conduire à une toxicité.

Les concentrations plasmatiques du praziquantel peuvent être réduites par l'administration concomitante de médicaments augmentant l'activité des enzymes du cytochrome P-450 (comme p.ex. le dexaméthasone, le phénobarbital).

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes) :

Dans les études de sécurité, l'administration unique de 5 fois la dose thérapeutique ou plus, a provoqué des vomissements occasionnels.

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

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

Demandez à votre vétérinaire pour savoir comment vous débarrasser des médicaments vétérinaires dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures contribuent à préserver l'environnement.

14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

Octobre 2020

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Plaquette thermoformée en PVC/Aluminium/Polyamide stratifié avec une feuille d'aluminium contenant 2 comprimés à croquer par blister.

- Boîte en carton contenant 1 blister de 2 comprimés à croquer (2 comprimés à croquer)
- Boîte en carton contenant 2 blisters de 2 comprimés à croquer (4 comprimés à croquer)
- Boîte en carton contenant 4 blisters de 2 comprimés à croquer (8 comprimés à croquer)
- Boîte en carton contenant 24 blisters de 2 comprimés à croquer (48 comprimés à croquer)
- Boîte en carton contenant 48 blisters de 2 comprimés à croquer (96 comprimés à croquer)

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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.

BE-V430245

UTILISATION

Délivrance libre

Distributeur:

Belgique

ECUPHAR SA

Legeweg 157-I

8020 Oostkamp

Belgique

Tél: 050 31 42 69

animal.health @ecuphar.be

Luxembourg

ECUPHAR SA

Legeweg 157-I

8020 Oostkamp

Belgique

Tél: +32 50 31 42 69

animal.health @ecuphar.be