

NOTICE**Zanil, 34 mg/ml, solution orale pour les bovins****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:

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Pays-Bas

Fabricants responsables de la libération des lots:

Schering-Plough (Bray), Boghall Road, Bray Co Wicklow, Irlande

TriRx Segré, La Grindolière, Zone Artisanale, Segré, 49500 Segré-en-Anjou Bleu, France

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Zanil

Oxyclozanide 34 mg/ml

Solution orale pour bovins.

3. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)

Par 100 ml :

Substance active:

Oxyclozanide 3,4 g

Adjuvants:

Parahydroxybenzoate de méthyle (E218) 0,15 g

Parahydroxybenzoate de propyle (E216) 0,015 g

4. INDICATION(S)

Anthelminthique actif contre les stades adultes de *Fasciola hepatica* chez les bovins.

5. CONTRE-INDICATIONS

Aucune connue.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Une légère diarrhée peut apparaître.

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez en informer votre vétérinaire.

7. ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Bovins.

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

Usage oral.

Veaux, vaches laitières et bovins: 10 mg oxyclozanide par kg de poids corporel (= 3 ml Zanil/10 kg pc)

De 50 à 350 kg : 15 ml par 50 kg pc.

Au-dessus de 350 kg: 100 ml, indépendamment du poids réel.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Bien agiter avant l'emploi.

Les animaux ne doivent pas jeûner avant le traitement. Zanil peut être administré simultanément avec la nourriture normale, mais également aux animaux cachectiques et gestants.

En cas d'une épidémie de distomatose, tout le troupeau doit être traité.

10. TEMPS D'ATTENTE

Viande et abats: 13 jours.

Lait: 108 heures (4,5 jours).

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

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

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

Ne pas mettre au réfrigérateur.

Ne pas congeler.

12. MISES EN GARDE PARTICULIÈRES

Précautions particulières d'emploi chez l'animal :

La résistance de parasites à une certaine classe d'anthelminthiques peut se développer avec l'utilisation fréquente et répétée d'un anthelminthique de cette classe.

La résistance de *Fasciola* à un certain nombre d'anthelminthiques de la classe des salicylanilides a été rapportée chez des bovins en Europe. La résistance de *Fasciola* à l'oxyclozanide n'a pas encore été observée chez les bovins. Il est important d'administrer la dose correcte pour minimaliser le risque de résistance.

À des doses normales, l'oxyclozanide n'est pas efficace contre les formes immatures des douves présentes dans le tissu hépatique.

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

Se laver les mains après usage.

Gestation et lactation :

Peut être utilisé au cours de la gestation.

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

Les symptômes cliniques principaux de surdosage sont: une diarrhée légère à sévère, une perte d'appétit et de la dépression. Ces symptômes sont transitoires, mais deviennent de plus en plus sévères au fur et à mesure de l'accroissement de la dose. Des doses supérieures à 50 mg oxyclozanide/kg de poids corporel peuvent être mortelles.

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.

14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

Octobre 2023

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Numéro d'enregistrement: BE-V078626

Mode de délivrance: Sur ordonnance vétérinaire.