

NOTICE
Zantel 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:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Loughrea, Co. Galway, Ireland.

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Zantel Comprimés pour chiens

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

Per comprimés

Praziquantel	50.0 mg
Fenbendazole	500.0 mg

4. INDICATION(S)

Pour le traitement des vers ronds et des ténias chez les chiens et les chiots

Ascarides *Toxocara canis* (formes immatures, adulte),

Toxascaris leonina (formes immatures, adulte)

Ankylostomes *Uncinaria stenocephala* (formes immatures, adulte),

Ancylostoma caninum (formes immatures, adulte)

Trichines *Trichuris vulpis* (adulte)

Ténias *Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*,
Taenia pisiformis et *Taenia hydatigena*.

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne pas utiliser dans chez chiots sous l'âge de 2 semaines.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Des vomissements ont été rapportés chez certains chiens traités avec le produit à la dose recommandée.

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

Les comprimés Zantel sont administrés oralement, soit directement soit mélangés à un peu de viande ou saucisse ou mixés avec de la nourriture. Aucun régime ou jeûne n'est nécessaire. Pour garantir l'administration d'une dose correcte, le poids corporel devrait être déterminé aussi précisément que possible.

Traitement des chiens adultes ou des chiots dès le sevrage

Zantel doit être administré chaque jour à la dose de 5 mg de praziquantel et 50 mg de fenbendazole par kg de poids corporel (soit 1 comprimé pour 10 kg), et ce pendant 2 jours consécutifs.

Exemple :

Chiens de petite taille et chiots sevrés

0.5 - 2.5 kg de poids corporel	¼ comprimé
2,5 - 5 kg de poids corporel	½ comprimé
6 -10 kg de poids corporel	1 comprimé

Chiens de taille moyenne

11 -15 kg de poids corporel	1½ comprimé
16 -20 kg de poids corporel	2 comprimés
21 -25 kg de poids corporel	2½ comprimés
26 -30 kg de poids corporel	3 comprimés

Chiens de grande taille

31 -35 kg de poids corporel	3½ comprimés
36 -40 kg de poids corporel	4 comprimés

Aucune étude n'a été réalisée sur des chiens de plus de 40 kg.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Voir ci-dessus

10. TEMPS D'ATTENTE

Pas applicable

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Pas de précautions particulières de conservation

A CONSERVER HORS DE LA PORTEE DES ENFANTS

12. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

Etant donné que l'un des ténias les plus courants (*Dipylidium caninum*) est transmis par les puces, aussi bien chez le chat que chez le chien, et qu'il ne présente qu'une brève période prépatente, il est important de surveiller la présence de puces afin de réduire à la fois la présence du ténia et les risques de réinfection

La résistance de parasites à n'importe quelle classe d'anthelminthiques peut se développer lors de l'utilisation répétée et fréquente d'un anthelminthiques de cette classe.

Se laver les mains après l'administration du médicament

Des études en laboratoire effectuées sur des rats, des souris et des lapins n'ont révélé aucun effet tératogène ou foetotoxique du praziquantel et du fenbendazole. La sécurité du médicament n'ayant pas été testée chez les chiennes gestantes, son utilisation pendant la gestation n'est donc pas recommandée. Le médicament peut être utilisé en toute sécurité chez les animaux en période de lactation.

Lors d'études, une diarrhée passagère a été observée lors d'une administration répétée en surdose. A partir de 3 fois la dose recommandée, des selles liquides ont été constatées chez les chiens, des pleurs et de l'agitation chez les chiots. Après administration d'une quantité 5 fois

supérieure à la dose recommandée, une salivation excessive a été observée chez les chiens et les chiots. Il existe également des risques de vomissement. Les chiens qui présentent des signes de surdose doivent être traités de façon symptomatique.

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 2012

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Conditionnement :

20, 24, 30, 50, 60, 96, 100, 120 et 200 comprimés en pot

2, 3, 4, 6, 8, 10, 12, 20, 24, 30, 48, 50, 60, 100, 120, 200 et 400 comprimés en plaquette et emballage alvéolé.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Pot : BE-V370797

Plaquette : BE-V272492

Emballage alvéolé : BE-V370806

Sur prescription vétérinaire