

RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

1. Dénomination du médicament vétérinaire

SCANIVERS 500 MG COMPRIMES POUR CHIENS

2. Composition qualitative et quantitative

Un comprimé de 700 mg contient :

Substance(s) active(s) :

Nitroscanate 500 mg

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique « Liste des excipients ».

3. Forme pharmaceutique

Comprimé rond biconvexe, de couleur blanche à jaunâtre.

4.1. Espèces cibles

Chiens.

4.2. Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Chez les chiens :

- Traitement des infestations par les cestodes (tous stades) ou les nématodes intestinaux (stades adultes) suivants :

Nématodes :

- . *Toxocara canis*
- . *Toxascaris leonina*
- . *Ancylostoma caninum*
- . *Uncinaria stenocephala*
- . *Ancylostoma braziliense*

Cestodes :

- . *Taenia hydatigena*
- . *Taenia pisiformis*
- . *Dipylidium caninum*
- . *Taenia ovis*
- . *Spirometra erinacei*
- . *Mesocestoïdes lineatus*

4.3. Contre-indications

Ne pas administrer à des animaux malades ou en convalescence.

Ne pas utiliser en cas de dysfonctionnement hépatique.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité connue à la substance active.

4.4. Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Aucune.

i) Précautions particulières d'emploi chez l'animal

A administrer avec l'aliment (cf. rubrique « Posologie et voie d'administration ») pour réduire les risques de vomissements. Ceux-ci n'affectent toutefois pas l'activité anthelminthique du médicament s'ils surviennent plus de 30 minutes après l'administration.

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

Ne pas fractionner les comprimés.

iii) Autres précautions

Aucune.

4.6. Effets indésirables (fréquence et gravité)

Des vomissements peuvent parfois survenir quand le produit n'est pas administré conformément aux recommandations.

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

Le médicament peut être utilisé pendant la gestation ou la lactation et chez les mâles reproducteurs.

4.8. Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Non connues.

4.9. Posologie et voie d'administration

50 mg de nitroscanate par kg de poids corporel par voie orale en administration unique, correspondant à 1 comprimé pour 10 kg de poids corporel.

Les comprimés peuvent être administrés avec une petite quantité de nourriture et distribués avec le repas ou directement dans la gueule de l'animal. Administrer le traitement le matin avec le quart de la ration alimentaire journalière, attendre le soir pour donner le reste de la ration.

Boisson à volonté.

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

Aucun symptôme clinique n'a été observé chez le chien et le chiot dans des études à 20 fois la dose recommandée, même en cas d'administration répétée.

4.11. Temps d'attente

Sans objet.

5. Propriétés pharmacologiques

Groupe pharmacothérapeutique : Anthelminthique.

Code ATC-vet QP52AX01.

5.1. Propriétés pharmacodynamiques

Le nitroscanate est un anthelminthique de la classe des diphenyloxydes. Il agit vraisemblablement comme découpleur de la phosphorylation oxydative mitochondriale, perturbant la production d'ATP. Il agit sur les principaux nématodes et cestodes du chat et du chien.

L'efficacité du nitroscanate est environ quatre fois supérieure s'il est administré avec l'aliment en raison du ralentissement du passage du médicament dans l'appareil gastro-intestinal et de l'augmentation du temps de contact avec le parasite.

5.2. Caractéristiques pharmacocinétiques

Administré oralement, le médicament n'est que partiellement absorbé dans l'appareil gastro-intestinal, la plus grande partie de la dose étant éliminée dans les fèces. Le restant de la dose est métabolisé et excrété dans les urines. Le principal métabolite urinaire est 4-(4-aminophenoxy) acétanalide. La concentration de nitroscanate en contact avec les helminthes dans l'appareil gastro-intestinal et l'absorption dans les tissus adipeux de ces helminthes sont des facteurs probablement plus importants pour l'efficacité que la concentration sérique.

La concentration sérique maximale (qui varie en fonction de la présence d'aliment au niveau gastrique) est atteinte 12 à 24 heures après l'administration par voie orale ce qui correspond au temps d'action du nitroscanate sur les helminthes.

6.1. Liste des excipients

Silice colloïdale anhydre

Cellulose microcristalline

Amidon de maïs

Croscarmellose sodique

Hypromellose

Stéarate de magnésium

Glycyrrhizate d'ammonium

Arôme biscuit

Arôme levure

6.2. Incompatibilités majeures

Non connues.

6.3. Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 21 mois.

6.4. Précautions particulières de conservation

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

6.5. Nature et composition du conditionnement primaire

Plaquette thermoformée PVC/PVDC/aluminium

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

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

7. Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

LABORATOIRES OMEGA PHARMA FRANCE
20 RUE ANDRE GIDE
92320 CHATILLON
FRANCE

8. Numéro(s) d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/3239455 7/2016

Boîte de 1 plaquette de 4 comprimés

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

9. Date de première autorisation/renouvellement de l'autorisation

18/05/2016 - 18/05/2021

10. Date de mise à jour du texte

27/04/2021