

A. NOTICE

NOTICE

1. Nom du médicament vétérinaire

Zantel 50/500mg comprimés pour chiens

2. Composition

Chaque comprimé contient :

Substances actives :

Praziquantel	50,0 mg
Fenbendazole	500,0 mg

Comprimé rond jaunâtre à rayures

3. Espèces cibles

Chiens.

4. Indications d'utilisation

Anthelminthique à large spectre pour le traitement des infections mixtes par les nématodes et les cestodes chez les chiens.

<u>Ascarides</u>	<i>Toxocara canis</i> (formes immatures, adulte), <i>Toxascaris leonina</i> (formes immatures, adulte)
<u>Ankylostomes</u>	<i>Uncinaria stenocephala</i> (formes immatures, adulte), <i>Ancylostoma caninum</i> (formes immatures, adulte)
<u>Trichines</u>	<i>Trichuris vulpis</i> (adulte)
<u>Ténias</u>	<i>Echinococcus granulosus</i> , <i>Echinococcus multilocularis</i> , <i>Dipylidium caninum</i> , <i>Taenia pisiformis</i> et <i>Taenia hydatigena</i> .

5. Contre-indications

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

6. Mises en garde particulières

Mises en garde particulières

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.

Voir la section 'Contre-indications'.

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

Aucune.

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

Se laver les mains après l'administration du médicament

Gestation et lactation :

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 toute la gestation n'est donc pas recommandée. Le médicament peut être utilisé en toute sécurité chez les animaux en période de lactation.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions :

Aucune connue.

Surdosage :

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.

7. Effets indésirables

Chiens

Fréquence indéterminée	Vomissements

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou à son représentant local en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification :

8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

Administration par voie orale.

Le produit vétérinaire est administré oralement, soit directement soit mélangé à un peu de viande ou saucisse ou mixé avec de la nourriture. Aucun régime ou jeûne n'est nécessaire. Pour garantir l'administration d'une posologie correcte, le poids corporel devrait être déterminé aussi précisément que possible.

Traitement des chiens adultes ou des chiots dès le sevrage

Le produit vétérinaire 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. Indications nécessaires à une administration correcte

Voir la section 'Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration'

10. Temps d'attente

Sans objet.

11. Précautions particulières de conservation

Ce médicament vétérinaire ne nécessite pas de conditions particulières de conservation.
Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

12. Précautions particulières d'élimination

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

Demandez à votre vétérinaire ou à votre pharmacien comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin.

13. Classification des médicaments vétérinaires

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations

BE-V272492 bandes d'aluminium (PEBD/ALU)

BE-V370797 Support (PEHD)

BE-V370806 plaquette thermoformée (ALU / ALU)

Conditionnement :

Conteneurs : 20, 24, 30, 50, 60, 96, 100, 120 et 200 comprimés

Bandes et ampoules de plaquette thermoformée: 2, 3, 4, 6, 8, 10, 12, 20, 24, 30, 48, 50, 60, 96, 100, 120, 200 et 400 comprimés

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois

Juillet 2025

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Coordonnées

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant responsable de la libération des lots et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,

Loughrea,

Co. Galway.

Irlande

Téléphone : +353 (0)91 841788

vetpharmacoviggroup@chanellegoup.ie

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.

17. Autres informations