RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

1. NOM DU MEDICAMENT VETERINAIRE

VOXICAL XL COMPRIMES POUR CHIENS

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chaque comprimé contient :	
Substances actives :	
Praziquantel	175 mg
Pyrantel	175 mg
(équivalant à 504 mg d'embonate de pyrantel)	
Fébantel	525 mg

Excipients:

Composition qualitative composants	en	excipients	et	autres
Lactose monohydraté				
Cellulose microcristalline				
Stéarate de magnésium				
Silice colloïdale anhydre				
Croscarmellose sodique				
Laurilsulfate de sodium				
Arôme porc				

Comprimé oblong, de couleur jaune, avec une barre de sécabilité sur les deux faces.

Les comprimés peuvent être divisés en deux parties égales.

3. INFORMATIONS CLINIQUES

3.1 Espèces cibles

Chiens.

3.2 Indications d'utilisation pour chaque espèce cible

Traitement des infestations mixtes par les nématodes et cestodes des espèces suivantes :

Nématodes:

- Ascaridés : Toxocara canis, Toxascaris leonina (formes adultes et immatures tardives).
- Ankylostomes: Uncinaria stenocephala, Ancylostoma caninum (adultes).
- Trichures : Trichuris vulpis (adultes).

Cestodes:

- **Ténias** : Echinococcus spp. (E. granulosus, E. multilocularis), Taenia spp., (T.hydatigena, T. pisiformis, T. taeniformis), Dipylidium caninum (formes adultes et immatures).

3.3 Contre-indications

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

Ne pas utiliser pendant le 1^{er} et le 2^{ème} tiers de gestation (voir la rubrique 3.7).

3.4 Mises en garde particulières

Les puces servent d'hôtes intermédiaires pour un type fréquent de ténia - Dipylidium caninum.

Une infestation par un ténia réapparaitra certainement si un contrôle des hôtes intermédiaires tels que les puces, les souris, etc ... n'est pas entrepris.

Une résistance des parasites à n'importe quelle classe d'anthelminthique peut se développer suite à une utilisation fréquente ou répétée d'un anthelminthique de cette classe.

Afin de minimiser le risque de ré-infestation et de nouvelle infestation, les fèces doivent être ramassées et éliminées de manière appropriée pendant 24 heures après le traitement.

3.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles

Sans	obi	iet.

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

En cas d'ingestion accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

Par mesure d'hygiène, les personnes administrant les comprimés directement au chien ou les ajoutant à sa nourriture, doivent se laver les mains après l'administration.

Précautions particulières concernant la protection de l'environnement

Sans objet.

Autres précautions

Le produit est efficace contre *Echinococcus spp.*, qui n'est pas présent dans tous les États membres de l'UE mais qui devient plus fréquent dans certains états. L'échinococcose représente un danger pour l'homme. L'échinococcose est une maladie à déclaration obligatoire auprès de l'Organisation mondiale de la santé animale (OMSA). Des directives spécifiques sur le traitement et le suivi, ainsi que sur la protection des personnes, doivent être obtenues auprès de l'autorité compétente concernée.

3.6 Effets indésirables

Chiens:

Très rare	Troubles gastro-intestinaux (diarrhée, vomissements)
(< 1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés) :	Léthargie, anorexie, hyperactivité

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament vétérinaire. Les notifications doivent être envoyées, de préférence par l'intermédiaire d'un vétérinaire, soit au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou à son représentant local, soit à l'autorité nationale compétente par l'intermédiaire du système national de notification. Voir la notice pour les coordonnées respectives.

3.7 Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

Gestation et lactation:

Des effets tératogènes attribués à l'administration de fortes doses de fébantel pendant les premiers stades de la gestation ont été rapportés chez le rat, le mouton et le chien.

L'innocuité du médicament vétérinaire dans le premier et deuxième tiers de gestation n'a pas été étudiée. Ne pas utiliser le produit chez les chiennes gestantes durant le premier et deuxième tiers de gestation (voir la rubrique 3.3).

L'innocuité d'un traitement unique pendant le dernier tiers de la gestation ou pendant l'allaitement a été établie.

3.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Ne pas utiliser simultanément avec de la pipérazine car les effets anthelminthiques du pyrantel et de la pipérazine peuvent être antagonistes.

L'utilisation simultanée avec d'autres composés cholinergiques peut être toxique.

3.9 Voies d'administration et posologie

Voie orale.

Afin de garantir l'administration d'une dose correcte, le poids corporel doit être déterminé aussi précisément que possible.

Posologie:

Pour le traitement des chiens, 1 comprimé par 35 kg de poids corporel (15 mg de fébantel, 14,4 mg d'embonate de pyrantel et 5 mg de praziquantel / kg de poids corporel).

Les posologies sont les suivantes :

Poids corporel (kg)	Comprimés
Environ 17,5 kg	1/2 comprimé de VOXICAL XL COMPRIMES POUR CHIENS
31-35 kg	1 comprimé de VOXICAL XL COMPRIMES POUR CHIENS
> 35-40 kg	1 comprimé de VOXICAL XL COMPRIMES POUR CHIENS + 1/2 comprimé de VOXICAL COMPRIMES POUR CHIENS
> 40-45 kg	1 comprimé de VOXICAL XL

	COMPRIMES POUR CHIENS + 1 comprimé de VOXICAL COMPRIMES
	POUR CHIENS
> 45-50 kg	1 comprimé de VOXICAL XL COMPRIMES POUR CHIENS
	+ 1,5 comprimé de VOXICAL COMPRIMES POUR CHIENS
> 50-55 kg	1 comprimé de VOXICAL XL COMPRIMES POUR CHIENS
	+ 2 comprimés de VOXICAL COMPRIMES POUR CHIENS
> 55-60 kg	1 comprimé de VOXICAL XL COMPRIMES POUR CHIENS
	+ 2,5 comprimés de VOXICAL COMPRIMES POUR CHIENS
> 60-65 kg	1 comprimé de VOXICAL XL COMPRIMES POUR CHIENS
	+ 3 comprimés de VOXICAL COMPRIMES POUR CHIENS
> 65-70 kg	2 comprimés de VOXICAL XL COMPRIMES POUR CHIENS

Les comprimés peuvent être donnés directement au chien ou dissimulés dans la nourriture. Il n'est pas nécessaire que l'animal soit à jeun avant ou après le traitement.

Les comprimés doivent être administrés en une prise unique.

Les demi-comprimés non utilisés doivent être immédiatement jetés ou replacés dans la plaquette entamée jusqu'à utilisation.

S'il y a un risque de ré-infestation, demander conseil au vétérinaire sur la nécessité et la fréquence d'une administration répétée.

3.10 Symptômes de surdosage (et, le cas échéant, conduite d'urgence et antidotes)

Dans les études d'innocuité, une dose unique équivalente à 5 fois la dose recommandée ou plus de l'association praziquantel et embonate de pyrantel, a provoqué des vomissements occasionnels.

3.11 Restrictions d'utilisation spécifiques et conditions particulières d'emploi, y compris les restrictions liées à l'utilisation de médicaments vétérinaires antimicrobiens et antiparasitaires en vue de réduire le risque de développement de résistance

Sans objet.

3.12 Temps d'attente

Sans objet.

4. INFORMATIONS PHARMACOLOGIQUES

4.1 Code ATCvet

QP52AA51.

4.2 Propriétés pharmacodynamiques

Ce médicament vétérinaire contient des anthelminthiques actifs contre les ascaridés et les ténias gastro-intestinaux. Le médicament vétérinaire contient trois substances actives, à savoir :

- 1- Le fébantel, un pro-benzimidazole
- 2- Le pyrantel sous forme d'embonate (pamoate), un dérivé de la tétrahydropyrimidine
- 3- Le praziquantel, un dérivé de la pyrazinoisoquinoline partiellement hydrogéné.

Dans cette association, le pyrantel et le fébantel agissent contre tous les nématodes importants chez le chien (ascaridés, ankylostomes et trichures). Le spectre d'activité couvre, en particulier, *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* et *Trichuris vulpis*.

Cette association présente une synergie dans le cas des ankylostomes, tandis que le fébantel est actif contre T. vulpis.

Le spectre d'activité du praziquantel couvre toutes les espèces importantes de cestodes chez le chien, en particulier *Taenia* spp., *Dipylidium caninum*, *Echinococcus granulosus* et *Echinococcus multilocularis*. Le praziquantel agit contre toutes les formes adultes et immatures de ces parasites.

Le praziquantel est très rapidement absorbé en traversant la surface du parasite et distribué dans tout le parasite. Les études in vitro comme in vivo ont montré que le praziquantel provoque de sévères lésions du tégument du parasite, qui se traduit par la contraction et la paralysie de celui-ci. Il se produit une contraction tétanique quasi instantanée de la musculature du

parasite et une vacuolisation rapide du tégument syncytial. Cet effet rapide a été expliqué par des changements au niveau des flux de cations divalents, notamment le calcium.

Le pyrantel agit comme un agoniste cholinergique. Son mode d'action consiste à stimuler les récepteurs cholinergiques nicotiniques du parasite, à induire la paralysie spastique des nématodes et, en ce faisant, à les éliminer dans le système gastro-intestinal par péristaltisme.

Chez les mammifères, le fébantel subit une fermeture annulaire, formant ainsi du fenbendazole et de l'oxfendazole. Ce sont ces entités chimiques qui exercent l'effet anthelminthique par inhibition de la polymérisation de la tubuline. La formation de microtubules est par conséquent bloquée, d'où une perturbation des structures vitales nécessaires au fonctionnement normal de l'helminthe. La fixation du glucose, en particulier, est affectée, ce qui provoque une déplétion en ATP cellulaire. Le parasite meurt dès l'épuisement de ses réserves énergétiques, qui se produit en 2 à 3 jours.

4.3 Propriétés pharmacocinétiques

Le praziquantel administré par voie orale subit une résorption intestinale quasi complète. Après absorption, la substance active est distribuée à tous les organes. Le praziquantel est métabolisé en formes inactives dans le foie et sécrété dans la bile. Plus de 95 % de la dose est excrétée dans les 24 heures après administration. Seules des traces de praziquantel non métabolisé sont excrétées.

Après administration du médicament vétérinaire aux chiens, le pic de concentration plasmatique maximale de praziquantel est atteint en approximativement 2,5 heures.

L'embonate de pyrantel est très peu soluble dans l'eau, ce qui réduit l'absorption intestinale et permet à la substance active d'atteindre et d'être efficace contre les parasites dans le grand intestin.

Après absorption, l'embonate de pyrantel est rapidement et quasi complètement métabolisé en métabolites inactifs qui sont rapidement excrété dans l'urine.

Le fébantel est absorbé relativement vite et métabolisé en métabolites, dont le fenbendazole et l'oxfendazole, qui exercent une activité anthelminthique.

Après administration du médicament vétérinaire aux chiens, le pic de concentration plasmatique maximale en fenbendazole et en oxfendazole est atteint en approximativement 7 à 9 heures.

Propriétés environnementales

5. DONNÉES PHARMACEUTIQUES

5.1 Incompatibilités majeures

Sans objet.

5.2 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 5 ans.

Durée de conservation des demis-comprimés : 14 jours.

5.3 Précautions particulières de conservation

Ce médicament vétérinaire ne nécessite pas de précautions particulières de conservationen ce qui concerne la température.

Chaque fois qu'un demi-comprimé inutilisé est conservé, il doit être replacé dans la plaquette puis inséré dans l'emballage extérieur.

Conserver la plaquette dans l'emballage extérieur.

5.4 Nature et composition du conditionnement primaire

Le médicament vétérinaire se présente sous forme de :

Plaquettes PVC/PE/PCTFE avec une feuille d'aluminium dure de 20 µm contenant 2, 4, 5, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18 ou 20 comprimés par plaquette.

5.5 Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

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

Utiliser les 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 au médicament vétérinaire concerné.

6. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

CHANELLE PHARMACEUTICALS MANUFACTURING LIMITED

7. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

FR/V/3628646 9/2013

Boîte de 2 comprimés sécables

Boîte de 4 comprimés sécables

Boîte de 5 comprimés sécables

Boîte de 6 comprimés sécables

Boîte de 8 comprimés sécables

Boîte de 10 comprimés sécables

Boîte de 12 comprimés sécables

Boîte de 14 comprimés sécables

Boîte de 16 comprimés sécables

Boîte de 18 comprimés sécables

Boîte de 20 comprimés sécables Boîte de 24 comprimés sécables

Boîte de 28 comprimés sécables

Boîte de 30 comprimés sécables

Boîte de 32 comprimés sécables Boîte de 36 comprimés sécables Boîte de 40 comprimés sécables Boîte de 42 comprimés sécables Boîte de 44 comprimés sécables Boîte de 48 comprimés sécables Boîte de 50 comprimés sécables Boîte de 52 comprimés sécables Boîte de 56 comprimés sécables Boîte de 60 comprimés sécables Boîte de 64 comprimés sécables Boîte de 68 comprimés sécables Boîte de 70 comprimés sécables Boîte de 72 comprimés sécables Boîte de 76 comprimés sécables Boîte de 80 comprimés sécables Boîte de 84 comprimés sécables Boîte de 88 comprimés sécables Boîte de 92 comprimés sécables Boîte de 96 comprimés sécables Boîte de 98 comprimés sécables Boîte de 100 comprimés sécables Boîte de 104 comprimés sécables Boîte de 106 comprimés sécables Boîte de 108 comprimés sécables Boîte de 112 comprimés sécables Boîte de 116 comprimés sécables Boîte de 120 comprimés sécables Boîte de 140 comprimés sécables Boîte de 150 comprimés sécables Boîte de 180 comprimés sécables Boîte de 200 comprimés sécables Boîte de 204 comprimés sécables Boîte de 206 comprimés sécables Boîte de 208 comprimés sécables Boîte de 250 comprimés sécables Boîte de 280 comprimés sécables Boîte de 300 comprimés sécables Boîte de 500 comprimés sécables Boîte de 1000 comprimés sécables

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

8. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION

18/11/2013

9. DATE DE LA DERNIÈRE MISE À JOUR DU RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

24/07/2025

10. CLASSIFICATION DES MEDICAMENTS VETERINAIRES

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance sauf pour certaines présentations.

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