

PANACUR® 500 Chien



Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires :

Un comprimé sécable de 780 mg contient :
Fenbendazole 500 mg

Forme pharmaceutique:

Comprimé.

Espèce cibles:

Chiens.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles:

Chez les chiens, affections à parasites sensibles au fenbendazole :

- traitement curatif des ascaridoses à *Toxocara canis* et *Toxascaris leonina*, des ankylostomoses à *Ankylostoma caninum* et *Uncinaria stenocephala*, des trichuroses à *Trichuris vulpis* et du taeniasis à *Taenia* spp.

Contre-indications:

Ne pas utiliser chez les animaux présentant une hypersensibilité connue au principe actif.

Mises en garde particulières à chaque espèce cible:

Aucune.

Précautions particulières d'emploi chez les animaux:

Le poids corporel doit être évalué aussi précisément que possible avant de calculer la dose.

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

Eviter tout contact direct avec la peau. Bien se laver les mains après utilisation.

Le port de vêtements de protection adéquats, notamment de gants imperméables, est conseillé lors de l'utilisation du médicament.
En cas d'ingestion accidentelle, consulter immédiatement un médecin.

Autres précautions:

Aucune.

Effets indésirables (fréquence et gravité):

Dans de très rares cas, des effets indésirables ont pu être observés, tels que troubles digestifs (vomissement, diarrhée, douleur abdominale, anorexie), pouvant être dus au produit ou à la modification de la motilité gastro-intestinale et/ou aux antigènes libérés au cours de la lyse parasitaire.

Utilisation en cas de gravidité et de lactation ou de ponte:

Chez l'animal de laboratoire, le fenbendazole comme un certain nombre d'autres benzimidazoles entraîne une réduction des fonctions de l'appareil reproducteur mâle et possède des propriétés embryotoxiques et tératogènes.

Lors de l'administration de fenbendazole à différents moments de la gestation chez la chienne, la truie, la brebis et la vache, il n'a pas été mis en évidence d'effets du traitement sur la descendance.

L'utilisation de la spécialité chez la femelle pendant la gestation et l'allaitement est possible.

Interactions médicamenteuses et autres:

Sans objet.

Posologie:

La posologie est de 50 mg de fenbendazole par kg de poids vif et par jour pendant 3 jours consécutifs, soit 1 comprimé pour 10 kg de poids vif par jour pendant 3 jours consécutifs, selon le tableau suivant :

Poids de l'animal (kg)	Nombre de comprimés
2,5 - 5	1/2
5 - 10	1
10 - 15	1 1/2
15 - 20	2
20 - 25	2 1/2
25 - 30	3
30 - 35	3 1/2
35 - 40	4
40 - 45	4 1/2
45 - 50	5

voie d'administration:

Voie orale.

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

Voir la rubrique "Effets indésirables (fréquence et gravité)".

Temps d'attente:

Sans objet.

Propriétés pharmacodynamiques:

Le fenbendazole est un anthelminthique de la famille des benzimidazoles. Il agit en interférant au niveau du métabolisme énergétique des nématodes. Son efficacité anthelminthique est basée sur l'inhibition de la polymérisation de la tubuline en microtubules. La destruction du réseau microtubulaire conduit souvent à la désagrégation et à la mort cellulaire. Il possède une action ovicide, larvicide et adulticide.

Le fenbendazole est métabolisé en oxfendazole. Ces deux molécules sont connues pour leur activité anthelminthique, et pour avoir un métabolisme réversible.

Le fenbendazole présente une activité sur les nématodes gastro-intestinaux, sur les nématodes pulmonaires et sur les cestodes.

Caractéristiques pharmacocinétiques:

Après administration orale, le fenbendazole absorbé est métabolisé au niveau du foie en fenbendazole sulfoxyde, sulfone et amines. L'élimination du fenbendazole et de ses métabolites se fait principalement par les fèces (> 90 %) et, pour une plus faible part, dans l'urine et dans le lait.

Incompatibilités:

Aucune connue.

Durée de conservation:

3 ans.

Précautions particulières de conservation selon pertinence:

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

Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments 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.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché / exploitant:

INTERVET
Rue Olivier de Serres
BP 17144
49071 BEAUCOUZE cedex

Numéro d'autorisation de mise sur le marché et date de première autorisation:

FR/V/0205319 4/2003 - 03/02/2003

Inscription au tableau des substances vénéneuses (Liste I / II). Classement du médicament en matière de délivrance:

Liste II.
A ne délivrer que sur ordonnance.
Respecter les doses prescrites.

Classification ATC Vet:

QP52AC13

Boe de 1 plaquette thermoform de 10 comprimés
GTIN : 08713184047236

Boe de 10 plaquettes thermoform de 10 comprimés
GTIN : 08713184047229

MSD SantAnimale

Rue Olivier de Serres
B.P. 17144
49071 BEAUCOUZE CEDEX
Tél : 02.41.22.83.83
Fax : 02.41.22.83.00

www.msd-sante-animale.fr

