

INFORMATION DESTINÉE AUX DÉTENTEURS D'ANIMAUX

L'information professionnelle destinée aux professions médicales peut être consultée sur le site

www.tierarzneimittel.ch

NOTICE D'EMBALLAGE

Eqvalan[®] ad us. vet., pâte orale pour chevaux et ânes

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:

Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4002 Bâle

Fabricant responsable de la libération des lots :

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, 4, chemin du Calquet, 31000 Toulouse, France

2 DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Eqvalan[®] ad us. vet., pâte orale pour chevaux et ânes

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

1 g de pâte contient :

Substance active :

Ivermectinum 18.7 mg

Pâte orale.

Pâte blanche, homogène.

4 INDICATION(S)

Traitement des infestations par les parasites internes et les larves d'oestres chez les chevaux et les ânes.

Aux posologies recommandées, Eqvalan est efficace chez les chevaux et les ânes contre les parasites suivants :

Grands strongles: formes adultes et stades larvaires artériels de *Strongylus vulgaris*, formes adultes et stades tissulaires de *S. edentatus*, formes adultes de *S. equinus*, *Craterostomum acuticaudatum*.

Petits strongles - y compris les souches résistantes aux benzimidazoles - (formes adultes): des genres *Coronocyclus* spp., *Cyathostomum* spp., *Cylicocyclus* spp., *Cylicostephanus* spp.,

Cylicodontophorus spp., *Gyalocephalus* sp., *Triodontophorus* spp., *Parapoteriostomum* spp., *Petrovinema* spp. et *Poteriostomum* spp. **Oxyures** (formes adultes et immatures): *Oxyuris equi*; **Ascarides** (formes adultes et immatures L₃+L₄) *Parascaris equorum*; **Vers capillaires** (adultes): *Trichostrongylus axei*; **Vers gastriques** à grande bouche (adultes): *Habronema muscae*; **Vers filiformes** (microfilaires): du genre *Onchocerca* sp.; **Larves d'œstres** (formes orales et gastriques): du genre *Gasterophilus* spp; **Vers Pulmonaires** (formes adultes et immatures): *Dictyocaulus arnfieldi*; **Vers filiformes intestinaux** (formes adultes): *Strongyloides westeri*; **Dermatoses** dues aux larves cutanées des genres *Habronema* et *Draschia* spp. (plaies estivales) et aux microfilaires du genre *Onchocerca* sp: (onchocercose cutanée).

5 CONTRE-INDICATIONS

L'utilisation d'Eqvalan est autorisée uniquement pour les chevaux et les ânes et le produit ne doit pas être utilisé chez d'autres espèces animales.

6 EFFETS INDÉSIRABLES

Certains chevaux fortement infectés par les microfilaires (*onchocerca sp. microfilariae*) ont présenté un œdème et un prurit après traitement avec Eqvalan pâte orale; il a été considéré que cette réaction était liée à la mort d'un grand nombre de microfilaires. Dans ces cas, un traitement symptomatique peut être envisagé.

Pour remédier aux plaies estivales présentant des altérations tissulaires étendues, il est parfois nécessaire d'appliquer un traitement approprié supplémentaire parallèlement à l'utilisation d'Eqvalan pâte. La possibilité de réinfections et les mesures de prévention qui s'y rapportent doivent aussi être prises en considération.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 animaux traités)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100 animaux traités)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000 animaux traités)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000 animaux traités)
- très rare (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés)

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez en informer votre vétérinaire ou votre pharmacien.

7 ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Chevaux et ânes

8 POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION

Eqvalan doit être administré aux chevaux et aux ânes par voie orale. Le principe actif ivermectine est appliqué à raison de 0.2 mg par kg de poids corporel. Cela correspond à 1.07 g de pâte par 100 kg de poids corporel.

L'applicateur contenant 6.42 g de pâte est suffisant pour le traitement d'un animal de 600 kg de poids corporel.

L'applicateur contenant 8.03 g de pâte est suffisant pour le traitement d'un animal de 750 kg de poids corporel.

L'applicateur contenant 11.77 g de pâte est suffisant pour le traitement d'un animal de 1100 kg de poids corporel.

9 CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Pour les applicateurs destinés au traitement d'animaux jusqu'à 600 kg et jusqu'à 1100 kg de poids corporel respectivement, une unité de graduation sur le piston correspond à une quantité de pâte suffisante pour traiter 100 kg de poids corporel

Pour les applicateurs destinés au traitement d'animaux jusqu'à 750 kg de poids corporel, une unité de graduation sur le piston correspond à une quantité de pâte suffisante pour traiter 125 kg de poids corporel

Débloquer l'anneau mobile en le tournant d'un quart de tour et le glisser le long de la tige du piston jusqu'à la marque correspondant au poids corporel à traiter. Bloquer l'anneau mobile en le tournant à nouveau d'un quart de tour. La pointe de la flèche indiquant le poids désiré et la pointe de la flèche du piston doivent alors se faire face. Retirer le bouchon de l'embout de la seringue.

Il convient de s'assurer que la bouche du cheval ne contient pas de nourriture. Insérer l'embout de la seringue dans la bouche au niveau de l'espace interdentaire. Déposer le médicament à la base de la langue en pressant à fond sur le piston. Après l'administration, redresser rapidement la tête du cheval pendant quelques secondes jusqu'à ce que la pâte soit avalée.

Recommandation pour un programme de contrôle des parasites

Tous les chevaux et ânes doivent être inclus dans un programme régulier de contrôle des parasites. Les conditions de détention étant différentes, il appartient au vétérinaire d'utiliser ses connaissances épidémiologiques et, à l'aide d'examen réguliers des crottes, de créer un programme sur mesure pour chaque écurie.

Il est essentiel de respecter l'hygiène des pâtures. Les points qui influencent un programme de contrôle sont énumérés ci-dessous :

- Fréquence de l'accès à la pâture en général
- Nombre d'animaux par pâture, système de pâture (pâturage stationnaire / rotatif)
- Structure du troupeau (proportion de jeunes animaux)

- Enlèvement du fumier des pâtures
- Utilisation des pâtures en alternance avec d'autres espèces animales
- Conditions météorologiques (été sec / humide)

10 TEMPS D'ATTENTE

Temps d'attente : chevaux et ânes : tissus comestibles 14 jours.

Ne pas utiliser chez les juments produisant du lait destiné à la consommation humaine.

11 CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

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

Conserver à température ambiante (entre 15°C et 25°C).

Ce médicament vétérinaire ne doit pas être utilisé au-delà de la date de péremption figurant après la mention EXP sur la boîte.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire: à utiliser immédiatement.

12 MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

Précautions particulières pour chaque espèce cible :

Les points suivants doivent être évités car ils augmentent le risque de développer une résistance et pourraient compromettre le succès du traitement :

Une administration trop fréquente et répétée d'anthelminthiques d'une même classe de substances actives sur une longue période ainsi qu'un sous-dosage peuvent favoriser le développement de résistances parasitaires. Les cas cliniques avec suspicion de vers résistants doivent être explorés avec des tests appropriés. Si les résultats du test indiquent la présence de vers résistants, il convient de changer de famille d'anthelminthique et de choisir un principe actif avec un mécanisme d'action différent.

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal :

Afin d'éviter un surdosage, une attention particulière doit être portée au dosage exact chez les poulains et les poneys de poids léger.

Ne pas traiter plus d'un animal avec le même applicateur, sauf si les chevaux sont détenus ensemble dans le pâturage ou dans l'écurie.

En raison de la possibilité d'une intolérance à l'ivermectine, il y a lieu d'empêcher toute ingestion accidentelle de produit par les chiens ou les chats (par ex. par contact avec de la pâte recrachée par le cheval ou des applicateurs vides ou entamés).

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

Se laver les mains après utilisation. Ne pas fumer, boire ou manger en manipulation le produit.

Notice d'emballage des médicaments à usage vétérinaire

Ce produit peut provoquer une irritation de la peau ou des yeux. Le contact direct du médicament avec la peau ou les yeux doit être évité. En cas de contact direct, rincer immédiatement et abondamment à l'eau claire.

En cas d'ingestion accidentelle ou d'irritation oculaire après utilisation, demander immédiatement l'avis d'un médecin et lui montrer la notice ou l'emballage.

Gestation et fertilité :

Les essais sur le terrain ont montré qu'Eqvalan peut être administré aux juments gravides, de même qu'aux étalons sans risque d'affecter leur fertilité.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

Aucune donnée disponible.

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

Il n'existe aucune étude sur les surdosages pour ce médicament vétérinaire. Les conséquences éventuelles devront faire l'objet d'un traitement symptomatique.

Incompatibilités :

Sans objet.

13 PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DECHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

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

Demandez à votre vétérinaire ou pharmacien pour savoir comment vous débarrasser des médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures contribuent à préserver l'environnement.

14 DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

02.02.2022

Vous trouverez de plus amples informations sur ce médicament aux adresses www.swissmedic.ch et <http://www.tierarzneimittel.ch/>.

15 INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Eqvalan ad us. vet., boîte de 1 applicateur de 6.42 g

Eqvalan ad us. vet., boîte de 1 applicateur de 8.03 g

Eqvalan ad us. vet., boîte de 1 applicateur de 1.77 g

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Catégorie de remise B: remise sur ordonnance vétérinaire

Swissmedic 46101

Notice d'emballage des médicaments à usage vétérinaire

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.