GRAEUB

Information professionnelle

1. Dénomination du médicament vétérinaire

Caniquantel PLUS S ad us. vet., comprimés sécables pour chiens et chats

2. Composition qualitative et quantitative

1 comprimé contient :

Substances actives:

Praziquantel 50 mg

Fenbendazole 500 mg

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. Forme pharmaceutique

Comprimé rond et convexe avec sillon de sécabilité

4. Informations cliniques

4.1. Espèces cibles

Chien et chat

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

Traitement des infections endoparasitaires mixtes chez les chiens et les chats, notamment :

Ascarides: Toxocara canis, Toxascaris leonina

Ankylostomes: Uncinaria stenocephala, Ancylostoma caninum

Trichures: Trichuris vulpis

Cestodes: Echinococcus granulosus, Echinococcus multilocularis, Dipylidium caninum, Taenia spp.,

Multiceps multiceps Chez les chiens :

Protozoaires: Giardia spp.

Il est également recommandé de baigner les chiens atteints d'une infection à *Giardia* car les kystes du parasite se retrouvent souvent sur leur pelage.

4.3. Contre-indications

Ne pas administrer Caniquantel PLUS S chez les chiennes et les chattes en début de gestation.

4.4. Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Aucune

4.5. Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez l'animal

L'échinococcose chez l'animal représente un danger pour l'être humain. En tant qu'épizootie à surveiller, elle est soumise à déclaration obligatoire en Suisse.

Comme les comprimés Caniquantel PLUS sont aromatisés, il existe un risque que les chiens et les chats les recherchent activement et qu'ils les ingèrent en quantité excessive. Les comprimés doivent donc être tenus hors de portée des animaux.

<u>Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux</u>

Il convient d'éviter tout contact direct avec la peau, les muqueuses et les yeux. En cas de contact avec la peau, les muqueuses et les yeux, laver abondamment avec de l'eau.

4.6. Effets indésirables (fréquence et gravité)

Aucune connue

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

Ne pas administrer Caniquantel PLUS S chez les chiennes et les chattes en début de gestation.

4.8. Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Aucune connue

4.9. Posologie et voie d'administration

La dose thérapeutique est de 5 mg de praziquantel et de 50 mg de fenbendazole par kg de poids corporel. Un comprimé de Caniquantel PLUS S ad us. vet. correspond à une dose unitaire pour 10 kg de poids corporel. Le traitement contre les nématodes et les cestodes exige l'administration d'une dose de Caniquantel PLUS S ad us. vet. pendant deux jours consécutifs. L'infection à cestodes survenant chez le chiot nouveau-né au plus tôt après la troisième semaine de vie, le traitement avec Caniquantel PLUS S ad us. vet. n'est indiqué que lorsque le sujet a dépassé l'âge de 3 semaines. Chez les chiens,

le traitement contre les *Giardia* spp. exige l'administration d'une dose de Caniquantel PLUS S ad us. vet. pendant trois jours consécutifs. Il est recommandé de répéter le traitement après deux semaines. Les comprimés peuvent être administrés directement par voie orale ou incorporés entiers ou fragmentés dans la nourriture.

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

Le fenbendazole est potentiellement tératogène à des doses plus de trois fois supérieures à la dose thérapeutique recommandée.

4.11. Temps d'attente

Sans objet

5. Propriétés pharmacologiques

Groupe pharmacothérapeutique : anthelminthiques, agents de lutte contre les trématodes, les nématodes et les cestodes

Code ATCvet: QP52AA51

5.1. Propriétés pharmacodynamiques

Le praziquantel agit contre les cestodes en détruisant le tégument des parasites, ce qui entraîne une modification de la perméabilité de la cellule. Sa toxicité aiguë chez la souris, le rat et le lapin après administration orale, sous-cutanée, intrapéritonéale ou intramusculaire est faible. En raison de l'effet émétique du produit, sa toxicité aiguë n'a pas pu être atteinte chez le chien et n'a donc pas pu être évaluée avec précision. Aucun indice suggérant une toxicité chronique et un effet cancérigène n'a été mis en évidence. Des tests toxicologiques portant sur la reproduction n'ont pas démontré d'effets mutagènes. Le fenbendazole interfère avec la résorption du glucose et notamment avec la transformation de glucose en glycogène. En outre, le produit inhibe la dégradation du glucose endogène. Le fenbendazole marqué radio-activement a permis d'observer une absorption élevée au niveau du système nerveux dorsal et ventral des parasites. La toxicité aiguë de fenbendazole est minime.

L'efficacité du produit contre les *Giardia* spp. chez les chats n'a pas pu être démontrée de façon suffisante dans les études.

5.2. Caractéristiques pharmacocinétiques

Le praziquantel est résorbé rapidement et totalement, indépendamment de la voie d'administration. La demi-vie est de 1 à 2.5 heures. 80 % de la dose administrée est éliminée par voie rénale en l'espace de 4 jours sous forme de métabolites. Le fenbendazole atteint une concentration sérique maximale après 6 à 30 heures. La concentration sanguine est diminuée de moitié après 10 à 27 heures. Chez la plupart des espèces animales, une partie du fenbendazole résorbé est transformé en oxfendazole dans le foie. L'oxfendazole et ses métabolites sont distribués dans l'ensemble de l'organisme. Le fenbendazole, l'oxfendazole et leurs métabolites sont éliminés essentiellement dans les selles et, dans une faible proportion, dans l'urine et le lait.

5.3. Propriétés environnementales

Aucune donnée

6. Informations pharmaceutiques

6.1. Liste des excipients

Laurylsulfate de sodium Polyvidone 25 Stéarate de magnésium Croscarmellose sodique Arôme de viande

6.2. Incompatibilités majeures

Sans objet

6.3. Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 4 ans

6.4. Précautions particulières de conservation

Conserver à température ambiante (15 – 25 °C).

6.5. Nature et composition du conditionnement primaire

Caniquantel PLUS S ad us. vet.

Carton de 48 comprimés (16 plaquettes thermoformées en matière plastique-aluminium avec 3 comprimés)

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

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

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

Dr. E. Graeub AG Rehhagstrasse 83 3018 Berne

Tél.: 031 980 27 27 Fax: 031 980 27 28 info@graeub.com

8. Numéros d'autorisation de mise sur le marché

Swissmedic 54'195'001 Caniquantel PLUS S, 48 comprimés Catégorie de remise B : remise sur ordonnance vétérinaire

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

Date de première autorisation : 24.09.1997 Date du dernier renouvellement : 16.06.2021

10. Date de mise à jour du texte

31.08.2021

Interdiction de vente, délivrance et/ou d'utilisation

Sans objet