

STRANTEL CHATS COMPRIMÉS

PYRANTEL - PRAZIQUANTEL • CHATS



COMPOSITION

1 comprimé pelliculé contient 80 mg de pyrantel (soit 230 mg d'embonate de pyrantel) et 20 mg de praziquantel.
Excipients : Amidon de maïs, cellulose microcristalline, crospovidone, stéarate de magnésium, silice colloïdale anhydre, opadry II blanc composé d'alcool polyvinylique, de dioxyde de titane (E171), de macrogol 3350 et de talc (E553b), arôme de viande grillée.
Comprimé blanc à blanc cassé, biconvexe, avec une barre de sécabilité sur une face et lisse sur l'autre face. Peut être divisé en deux parties égales.

INDICATIONS

Chez les chats.

Traitement des infestations mixtes par les nématodes et les cestodes gastro-intestinaux.

Nématodes : *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*.

Cestodes : *Dipylidium caninum*, *Taenia taeniaformis*, *Echinococcus multilocularis*.

CONTRE-INDICATIONS

Ne pas utiliser simultanément avec des composés de la famille de la pipérazine.

Ne pas utiliser chez des chatons âgés de moins de 6 semaines.

Ne pas utiliser chez les animaux présentant une hypersensibilité connue aux substances actives ou à l'un des excipients.

MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S) A CHAQUE ESPÈCE CIBLE

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

Une infestation par un ténia réapparaîtra certainement si un contrôle des hôtes intermédiaires tels que les puces, les souris, etc. n'est pas entrepris. La résistance des parasites à certaines classes d'anthelminthique peut se développer suite à une utilisation fréquente ou répétée d'un anthelminthique de cette classe.

PRECAUTIONS A PRENDRE PAR LA PERSONNE QUI ADMINISTRE LE MEDICAMENT AUX ANIMAUX

Par mesure d'hygiène, les personnes administrant les comprimés directement au chat ou les ajoutant à sa nourriture, doivent se laver les mains après l'administration. En cas d'ingestion accidentelle, demandez conseil à un médecin et montrez-lui la notice.

EFFETS INDÉSIRABLES

Aucun connu.

Si vous constatez des effets indésirables graves ou d'autres effets ne figurant pas sur cette notice, veuillez en informer votre pharmacien.

UTILISATION EN CAS DE GRAVIDITÉ ET DE LACTATION.

Ne pas utiliser pendant la gestation mais peut être utilisé pendant la lactation.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES

Ne pas utiliser simultanément avec des composés de la famille de la pipérazine.

POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie orale.

Pour garantir un dosage correct, le poids de l'animal doit être déterminé aussi précisément que possible. La dose recommandée est de 20 mg de pyrantel par kg de poids corporel de l'animal (soit l'équivalent de 57,5 mg d'embonate de pyrantel par kg) et de 5 mg/kg de praziquantel.

Soit 1 comprimé en une administration unique pour 4 kg de poids corporel.

| Poids corporel (kg) | Comprimé(s) |
|---------------------|-------------|
| 1,0 à 2,0 kg | 1/2 |
| 2,1 à 4,0 kg | 1 |
| 4,1 à 6,0 kg | 1 1/2 |
| 6,1 à 8,0 kg | 2 |

Le comprimé peut être administré directement au chat ou mélangé dans la nourriture.

Lors d'infestation par les ascaris, en particulier chez les chatons, l'élimination des parasites peut ne pas être complète, et un risque d'infestation pour l'homme peut persister. Des traitements répétés doivent dans ce cas être effectués avec un produit adapté à un intervalle de 14 jours, et ce jusqu'à 2-3 semaines après le sevrage.

SURDOSAGE

Avec des doses supérieures à 5 fois la posologie recommandée, des signes d'intolérance tels que des vomissements ont été observés.

DUREE DE CONSERVATION

Éliminer toute fraction du comprimé inutilisé.

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

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

NATURE ET COMPOSITION DU CONDITIONNEMENT PRIMAIRE

Plaquette thermoformée PVC/aluminium/polyamide.

PRESENTATION ET NUMÉRO D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Boîte de 2 et 4 comprimés pelliculés sécables.

A.M.M. n° FR/V/6204539 3/2014

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'A.M.M. ET FABRICANT

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Loughrea, Co. Galway - Irlande

EXPLOITANT

LABORATOIRES OMEGA PHARMA FRANCE

BP 80 - 92321 CHÂTILLON cedex

USAGE VÉTÉRINAIRE

TENIR HORS DE LA PORTÉE ET DE LA VUE DES ENFANTS.

DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

Mai 2014

 **CLÉMENT
THÉKAN**