

RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Panacur Comprimés 500 mg pour chiens

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Par comprimé :

Substance active :

Fenbendazole 500 mg

Excipients :

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés.

4. INFORMATIONS CLINIQUES**4.1 Espèces cibles**

Chien.

4.2 Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Fenbendazole a une action anthelminthique.

Parasite	Stade de développement
<i>Toxocara canis</i>	adulte - immature
<i>Toxascaris leonina</i>	adulte - immature
<i>Ancylostoma caninum</i>	adulte
<i>Uncinaria stenocephala</i>	adulte
<i>Trichuris vulpis</i>	adulte
<i>Taenia</i> spp.	adulte
e.a.	
<i>T. hydatigena</i>	
<i>T. pisiformis</i>	
<i>Toxocara cati</i>	adulte
<i>Ancylostoma tubaeforme</i>	adulte
<i>Taenia taeniaformis</i>	adulte
<i>Aelurostrongylus</i>	adulte
<i>Ollulanus</i>	adulte

4.3 Contre-indications

Aucune.

4.4 Mises en garde particulières aux chiens et chats

Aucune.

4.5 Précautions particulières d'emploi**Précautions particulières d'emploi chez l'animal**

Sans objet.

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

Se laver les mains après utilisation.

4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)

Dans de rares cas, des troubles gastro-intestinaux (tels que des vomissements et une diarrhée modérée) peuvent apparaître chez le chien.

Dans de très rares cas, des réactions allergiques peuvent survenir chez le chien.

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).

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

Peut être utilisé chez les chiennes gestantes. Comme des effets tératogènes chez le chien ne peuvent être totalement exclus dans de très rares cas, le traitement au cours des deux premiers trimestres de la gestation doit être basé sur l'évaluation du rapport bénéfice/risque par le vétérinaire responsable.

4.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

L'administration du médicament vétérinaire est compatible avec des vaccinations et d'autres traitements simultanés, par exemple avec des antibiotiques.

4.9 Posologie et voie d'administration

Les comprimés Panacur s'administrent par voie orale par dose de 50 mg de fenbendazole par kg de poids vif par jour.

Les animaux sont traités pendant 3 jours consécutifs.

Chiens de races moyennes et de grandes races : 1 comprimé par 10 kg de poids vif par jour.

Les comprimés sont administrés :

- Soit directement par voie orale
- soit écrasés dans la nourriture
- soit dissous dans l'eau et mélangés à la nourriture.

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

Aucune réaction spécifique de surdosage connue.

4.11 Temps d'attente

Sans objet.

5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES

Groupe pharmacothérapeutique : Anthelminthiques

Code ATCvet : QP52AC13

5.1 Propriétés pharmacodynamiques

La substance active de Panacur est le fenbendazole qui fait partie du groupe des benzimidazole-carbamates.

Le fenbendazole est un anthelminthique à large spectre contre les formes matures et immatures des vers gastro-intestinaux et pulmonaires. En outre, le fenbendazole a une action ovocide.

Après 48 heures, l'élimination des œufs et des parasites est pratiquement terminée.

Mécanismes d'action sur les éléments parasitaires

Le fenbendazole a une action négative sur le métabolisme énergétique par interférence avec la réductase de fumarate et a un effet neurotoxique, ce qui entraîne la paralysie des muscles et la mort du parasite.

Effets sur les animaux traités

Dans des essais pharmacologiques chez des animaux de laboratoire, on n'a constaté aucun effet sur le système nerveux central ou végétatif. L'action in vivo du fenbendazole est donc essentiellement anthelminthique et ne perturbe en rien les organes, les systèmes ou les fonctions somatiques de l'animal traité.

5.2 Caractéristiques pharmacocinétiques

Le fenbendazole administré par voie orale n'est résorbé qu'en quantité minime et reste donc dans le système gastro-intestinal.

La répartition organique, bien que faible, se limite presque uniquement au foie.

L'élimination se fait principalement par le système gastro-intestinal.

6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Lactosum
Amylum maydis
Silica colloidalis anhydrica
Hydroxyethylcellulosum
Amylopectinum glycolatum natrium
Magnesii stearas q.s. pro tableta compressa una.

6.2 Incompatibilités majeures

Aucune connue.

6.3 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 3 ans.

6.4 Précautions particulières de conservation

À conserver en-dessous de 25 °C.

6.5 Nature et composition du conditionnement primaire

Boîte de 10 comprimés en emballage blister.

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

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Pays-Bas
représenté par MSD Animal Health, Clos du Lynx 5, 1200 Bruxelles, Belgique

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

BE-V176784

9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION/RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

Date de première autorisation : 23/08/1988
Date du dernier renouvellement : 14/04/2008

10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

17/05/2022

INTERDICTION DE VENTE, DÉLIVRANCE ET/OU D'UTILISATION

Sans objet.

Mode de délivrance : Vente libre.