

NOTICE

NOTICE**PARAZAN, comprimés****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 :

Prodivet pharmaceuticals sa/nv
Hagbenden 39c
B-4731 EYNATTEN

Fabricant responsable de la libération des lots :

LABORATORIA WOLFS NV
Westpoort, 50
B – 2070 ZWIJNDRECHT

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

PARAZAN, comprimés
Praziquantel 50,0 mg - Fenbendazole 500,0 mg

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

Substances actives : Praziquantel 50,0 mg - Fenbendazole 500,0 mg

Excipients : Laurilsulfate de sodium, Povidone , Croscarmellose sodique, Stéarate de magnésium

Comprimés ronds, bi-convexes, avec croix de sécabilité, blancs

4. INDICATION(S)

Vermifuge

Traitement des infections parasitaires mixtes dues aux stades adultes des nématodes (vers ronds) et aux cestodes (vers plats) chez toutes les races de chiens et de chats.

Chez le chien :

Nématodes : Ankylostoma caninum, Toxocara canis, Toxascaris leonina, Trichuris vulpis, Uncinaria stenocephala.

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

Chez le chat :

Nématodes : Ankylostoma tubaeforme, Toxoascaris leonina, Toxocara cati.

Cestodes : Dipylidium caninum, Echinococcus multilocularis, Taenia taeniaformis.

5. CONTRE-INDICATIONS

Aucune

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Occasionnellement de légers vomissements ou de la diarrhée peuvent apparaître à des doses élevées, spécialement chez les chats.

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.

7. ESPÈCE(S) CIBLE(S)

chiens et chats.

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

Voie orale

Le dosage recommandé est de 5 mg de praziquantel et de 50 mg de fenbendazole par kilo de poids vif, ce qui correspond à un comprimé par 10 kg de poids vif.

L'administration sera répétée le jour suivant.

Lors d'infestations par *Ankylostoma caninum*, *Uncinaria stenocephala*, *Trichuris vulpis*, *Echinococcus granulosus*, donner un comprimé par 10 kg de poids vif durant trois jours consécutifs.

Le dosage pour les chats en fonction de leur poids est généralement d'un demi comprimé par animal.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

L'administration des comprimés se fait directement, avec ou sans nourriture. Aucune mesure diététique, ni jeûne n'est nécessaire.

10. TEMPS D'ATTENTE

Sans objet

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

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

Pas de précautions particulières de conservation.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur la boîte après EXP :

12. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal

Gestation:

La sécurité du médicament n'a pas été établie chez l'animal en gestation

L'utilisation n'est pas recommandée en cas de gestation

Lactation:

Le traitement des chiots et des chatons devra débuter seulement à la 3ème semaine après la naissance, après diagnostic d'une infection mixte

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions:

Ne pas administrer avec un autre antihelminthique.

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

Après un surdosage d'environ 5 fois la dose recommandée, des vomissements et de la diarrhée peuvent apparaître.

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

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

14. DATE DE LA DERNIERE NOTICE APPROUVEE

Mai 2017

15. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Comprimés oraux à usage vétérinaire, boîtes de 2, 6, 10, 20, 50, 100 comprimés sous blister.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

BE-V199421

Délivrance libre

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

Prodivet pharmaceuticals sa/nv
Hagbenden 39C
B – 4731 Eynatten
Tél : 00 32 (0)87 85 20 25
Fax : 00 32 (0)87 86 68 20
info@prodivet.com