

STRANTEL® COMPRIMES POUR CHIENS

Identification

Dénomination du médicament vétérinaire

STRANTEL® COMPRIMES POUR CHIENS

Forme pharmaceutique

Comprimé

Composition

Principes actifs

Nom du principe actif	Quantité de principe actif
Praziquantel	50 mg
Pyrantel (sous forme d'embonate)	50 mg
Fébantel	150 mg

Informations supplémentaires

Composition qualitative en excipients et autres composants
Lactose monohydraté
Cellulose microcristalline
Stéarate de magnésium
Silice colloïdale anhydre
Croscarmellose sodique
Laurylsulfate de sodium
Arôme artificiel de porc

Comprimé jaune pâle avec deux barres de sécabilité sur une face.

Les comprimés peuvent être divisés en deux ou quatre parties égales.

Usage clinique

Indications d'utilisation par espèce

Espèce(s)	Utilisation
Chien	Chez les chiens : - Traitement des infestations mixtes par les nématodes et cestodes des espèces suivantes :

Espèce(s)	Utilisation
	Nématodes : - Ascaridés : <i>Toxocara canis</i>, <i>Toxascaris leonina</i> (formes adultes et immatures tardives). - Ankylostomes : <i>Uncinaria stenocephala</i>, <i>Ancylostoma caninum</i> (adultes). - Trichures : <i>Trichuris vulpis</i> (adultes). Cestodes : - Ténias : <i>Echinococcus species</i>, (<i>E. Granulosus</i>, <i>E. Multilocularis</i>), <i>Taenia species</i>, (<i>T.hydatigena</i>, <i>T. pisiformis</i>, <i>T. taeniformis</i>). <i>Dipylidium caninum</i> (formes adultes et immatures).

Contre-indications

- Ne pas utiliser simultanément des composés de la famille de la pipérazine.
- Ne pas utiliser chez les animaux présentant une hypersensibilité connue aux substances actives ou à l'un des excipients.
- Ne pas utiliser durant les 4 premières semaines de gestation.

Précautions et mises en garde

Mise en garde particulière à 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.

L'infestation par un ténia est peu probable chez les chiots âgés de moins de 6 semaines.

La résistance des parasites à n'importe quelle classe d'anthelminthique peut se développer à la suite d'une utilisation fréquente, ou répétée d'un anthelminthique de cette classe.

L'utilisation inutile d'antiparasitaires ou l'utilisation déviant des instructions données dans le RCP peut augmenter la pression de sélection de la résistance et entraîner une réduction de l'efficacité. La décision d'utiliser le produit doit être basée sur la confirmation de l'espèce parasite et de la charge parasitaire, ou du risque d'infection en fonction de ses caractéristiques épidémiologiques, pour chaque animal.

En l'absence de risque de co-infection avec des nématodes ou des cestodes, il convient d'utiliser un produit à spectre étroit.

La possibilité que d'autres animaux du même foyer puissent être une source de ré-infestation par des nématodes et des cestodes doit être envisagée et ces animaux doivent être traités si nécessaire avec un produit approprié.

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles

Aucune.

Précaution particulière à prendre par la personne qui administre le médicament

En cas d'ingestion accidentelle, demandez conseil immédiatement à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette du produit.

Par mesure d'hygiène, les personnes administrant les comprimés directement au chien ou les ajoutant à sa nourriture, doivent se laver les mains après l'administration.

Précautions particulières concernant la protection de l'environnement

Sans objet.

Autres précautions

Le produit est efficace contre *Echinococcus* spp qui n'est pas présent dans tous les pays de l'UE, mais qui devient de plus en plus courant dans certains d'entre eux. L'échinococcose représente un danger pour l'homme. L'échinococcose étant une maladie à déclaration obligatoire auprès de l'Organisation Mondiale de la Santé Animale (OIE), des directives spécifiques sur le traitement et le suivi, ainsi que sur la protection des personnes, doivent être obtenues auprès de l'autorité compétente concernée.

Interactions et cas particuliers

Utilisation en cas de gravidité, de lactation ou de ponte

Gestation :

Des effets tératogènes attribués à de fortes doses de fébantel ont été rapportés chez le mouton et les rats. Aucune étude n'a été faite chez les chiens durant le début de la gestation.

L'utilisation du produit pendant la gestation ne doit se faire qu'après évaluation du bénéfice/risque établie par le vétérinaire. Il est recommandé de ne pas utiliser le produit chez les chiens pendant les 4 premières semaines de la gestation (voir rubrique « Contre-indications »).

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Ne pas utiliser simultanément des composés de la famille de la pipérazine car les effets anthelminthiques du pyrantel et de la pipérazine peuvent être antagonistes.
L'utilisation simultanée d'autres composés cholinergiques peut être toxique.

Effets indésirables et surdosage

Incompatibilité majeure

Sans objet.

Effets indésirables

Chien :

Très rare (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés)	Troubles de l'appareil digestif (diarrhée, vomissements)
---	---

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament vétérinaire. Les notifications doivent être envoyées, de préférence par l'intermédiaire d'un vétérinaire, soit au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou à son représentant local, soit à l'autorité nationale compétente par l'intermédiaire du système national de notification. Voir également la dernière rubrique de la notice pour les coordonnées respectives.

Posologie

Espèce(s)	Posologie
Chien	Voie orale. Afin d'assurer l'administration d'un dosage correct, le poids de l'animal doit être déterminé aussi précisément que possible. Les doses recommandées sont de : 15 mg de fébantel/kg de poids corporel, 5 mg de pyrantel/kg de poids corporel (équivalent à 14,4 mg d'embonate de pyrantel/kg) et 5 mg de praziquantel/kg de poids corporel. Cela équivaut à 1 comprimé par 10 kg de poids corporel. Les comprimés peuvent être donnés directement au chien ou dissimulés dans la nourriture. Il n'est pas nécessaire que l'animal soit à jeun avant ou après le traitement. S'il y a un risque de ré-infestation, demander conseil au vétérinaire sur la nécessité et la fréquence d'une administration répétée.

Temps d'attente

Voie d'administration

- Orale

Conservation et stockage

Température de conservation

Non renseigné

Précautions particulières de conservation selon pertinence

Aucune.

Précaution particulière à prendre lors de l'élimination

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

Utiliser les dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable au médicament vétérinaire concerné.

Informations commerciales

Présentation	Accessible au groupement	Classement du médicament en matière de délivrance	Numéro d'autorisation de mise sur le marché
STRANTEL® COMPRIMES POUR CHIENS Boîte de 2 comprimés	Oui	Non soumis à prescription	FR/V/0395453 5/2011
STRANTEL® COMPRIMES POUR CHIENS Boîte de 4 comprimés	Oui	Non soumis à prescription	FR/V/0395453 5/2011

Informations de révision

Date de révision de la notice

01/01/1970

Responsabilités

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

CHANELLE PHARMACEUTICALS MANUFACTURING LIMITED

DUBLIN ROAD, LOUGHREA - CO. GALWAY IRLANDE

<https://chanellepharma.com/>

Responsable de la mise sur le marché

LABORATOIRE PERRIGO FRANCE

(Gamme Clément -Thékan)

20, rue André Gide

B.P. 80

92321 CHATILLON CEDEX

<https://www.clement-thekan.fr/>

Responsable de la pharmacovigilance

LABORATOIRE PERRIGO FRANCE

(Gamme Clément -Thékan)

20, rue André Gide

B.P. 80

92321 CHATILLON CEDEX

<https://www.clement-thekan.fr/>