

PANACUR[®] Pâte

Date de création : 08-11-2017

Date de mise à jour : 08-01-2019

Informations et posologie

Espèces cibles



Espèce cible complément

Chevaux.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Chez les chevaux, traitement des infestations par les parasites suivants :

- nématodes gastro-intestinaux (adultes et larves L4) :

Strongylus spp.

Parascaris equorum

Oxyurus equi

Cyathostomum spp.

Cylicocyclus spp.

Strongyloides westeri

- strongles pulmonaires (adultes et larves L4) :

Dictyocaulus arnfieldi

Administration

Voie d'administration



Voie d'administration complément

Voie orale.

Posologie

Chez les chevaux

7,5 mg de fenbendazole par kg de poids vif, en administration unique par voie orale, soit 4 g de pâte par 100 kg de poids vif.

Infestations graves à *Strongyloides westeri* chez le poulain

50 mg de fenbendazole par kg de poids vif, en administration unique par voie orale, soit un applicateur de 24 g pour un poulain de 90 kg de poids vif.

La pâte s'administre par voie orale, en l'absence de toute nourriture, en introduisant l'extrémité de l'applicateur dans l'espace interdentaire et en déposant la quantité de pâte requise à la base de la langue.

Le piston de l'applicateur comporte une tige graduée qui permet d'ajuster la dose au poids de l'animal.

Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

Fenbendazole 187,50 mg

Parahydroxybenzoate de méthyle (E 218) 1,70 mg

Parahydroxybenzoate de propyle (E 216) 0,16 mg

Arôme pomme cannelle 2,00 mg
Excipient QSP 1 g

Principes actifs / Molécule

Fenbendazole, Parahydroxybenzoate de propyle, Parahydroxybenzoate de méthyle, Arôme pomme cannelle, QSP

Forme pharmaceutique

Pâte

Inscription au tableau des substances vénéneuses (Liste I / II). Classement du médicament en matière de délivrance

Liste II.

À ne délivrer que sur ordonnance devant être conservée pendant au moins 5 ans.

Respecter les doses prescrites.

Temps d'attente

Toutes cibles :

Viande et abats : 8 jours.

Propriétés

Propriétés pharmacodynamiques

Le fenbendazole est un anthelminthique de la famille des benzimidazoles. Il agit en interférant au niveau du métabolisme énergétique des nématodes. Son efficacité anthelminthique est basée sur l'inhibition de la polymérisation de la tubuline en microtubules. La destruction du réseau microtubulaire conduit souvent à la désagrégation et à la mort cellulaire. Il possède une action ovicide, larvicide et adulticide.

Le fenbendazole est métabolisé en oxfendazole. Ces deux molécules sont connues pour leur activité anthelminthique, et pour avoir un métabolisme réversible.

Le fenbendazole présente une activité sur les nématodes gastro-intestinaux, sur les nématodes pulmonaires et sur les cestodes.

Propriétés pharmacocinétiques

Après administration orale, le fenbendazole absorbé est métabolisé au niveau du foie en fenbendazole sulfoxyde, sulfone et amines. La demi-vie du fenbendazole dans le sérum après administration orale de la dose recommandée est de 10 heures.

D'une façon générale, l'élimination du fenbendazole et de ses métabolites se fait principalement par les fèces (> 90 %) et, pour une plus faible part, dans l'urine et dans le lait.

Mise en garde

Contres-indications et mise en garde

Contre-indications

Ne pas utiliser chez les animaux présentant une hypersensibilité connue au principe actif.

Ne pas utiliser dans le cas où l'on suspecte une résistance aux benzimidazoles.

Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Toutes cibles :

Aucune connue.

Effets indésirables (fréquence et gravité)

Non rapportés.

Précautions d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Le poids corporel doit être évalué aussi précisément que possible avant de calculer la dose.

Des résistances à tous les benzimidazoles peuvent se développer lors d'utilisations fréquentes et répétées d'un antiparasitaire de cette famille.

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

Éviter tout contact direct avec la peau. Bien se laver les mains après utilisation.
Le port de gants imperméables, est conseillé lors de l'utilisation du médicament.
En cas d'ingestion accidentelle, consulter immédiatement un médecin.

Autres précautions

Aucune.

Utilisation en cas de gravidité et de lactation ou de ponte

Chez l'animal de laboratoire, le fenbendazole comme un certain nombre d'autres benzimidazoles entraîne une réduction des fonctions de l'appareil reproducteur mâle et possède des propriétés embryotoxiques et tératogènes.
L'innocuité chez la jument pendant la gestation et l'allaitement a été étudiée. L'utilisation de la spécialité chez la jument pendant la gestation et l'allaitement ne pose pas de problème particulier.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes)

Non connu.

Précautions pharmacologiques

Interactions médicamenteuses et autres

Non connues.

Incompatibilités

Non connues.

Conservation

Durée de conservation

3 ans.

Précautions particulières de conservation selon pertinence

Ne pas conserver à une température supérieure à 30°C.

Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

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

Présentation

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché / exploitant

INTERVET
Rue Olivier de Serres
BP 17144
49071 BEAUCOUZE cedex

Classification ATC Vet

- QP52AC13

Laboratoire



MSD Santé Animale
Rue Olivier de Serres
B.P. 17144
49071 BEAUCOUZE CEDEX

Tél : 02.41.22.83.83

Fax : 02.41.22.83.00

<http://www.msd-sante-animale.fr>

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/9693415 3/1985

Date de première autorisation

1985-11-12

Présentation et quantité

Boîte de 1 seringue pour administration orale graduée, de 24 g

Code GTIN : 08713184043795

Boîte de 10 seringues pour administration orale graduée, de 24 g

Code GTIN : 08713184064059