

COMPOSITION

1 comprimé contient 175 mg de praziquantel, 175 mg de pyrantel (soit 504 mg pyrantel embonate) et 525 mg de fébantel.

Excipients : Cellulose microcristalline, lactose monohydraté, arôme artificiel de porc, laurylsulfate de sodium, croscarmellose sodique, stéarate de magnésium, silice colloïdale anhydre.

ESPÈCE CIBLE

Chiens

INDICATIONS

Chez les chiens adultes : Traitement des infestations mixtes par les nématodes et cestodes des espèces suivantes :

• Nématodes

- **Formes adultes et immatures tardives des Ascarides** : *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*.

- **Formes adultes des Ankylostomes** : *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*.

- **Trichures** : *Trichuris vulpis* (adultes).

• Cestodes

- **Ténias** : *Echinococcus* species, (*E. Granulosus*, *E. Multilocularis*), *Taenia* species, (*T. hydatigena*, *T. pisiformis*, *T. taeniformis*). *Dipylidium caninum* (formes adultes et immatures).

CONTRE-INDICATIONS

Ne pas utiliser simultanément avec de la pipérazine.

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

EFFETS INDÉSIRABLES

Aucun connu.

POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie orale.

Les doses recommandées sont : 15 mg de fébantel, 5 mg de pyrantel (soit 14,4 mg d'embonate de pyrantel) et 5 mg de praziquantel par kg de poids corporel, correspondant à 1 comprimé STRANTEL XL pour 35 kg de poids corporel.

Les chiens de plus de 35 kg doivent recevoir 1 comprimé STRANTEL XL plus la quantité appropriée de comprimés STRANTEL, équivalent à 1 comprimé pour 10 kg de poids corporel.

Les chiens pesant environ 17,5 kg doivent recevoir un demi-comprimé STRANTEL XL.

Les comprimés peuvent être donnés directement au chien ou mélangés à sa 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.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES D'EMPLOI CHEZ LES ANIMAUX

Pour garantir un dosage correct, déterminer le poids de l'animal aussi précisément que possible.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES À PRENDRE PAR LA PERSONNE QUI ADMINISTRE LE MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE AUX ANIMAUX

En cas d'ingestion accidentelle, demander conseil à un médecin et lui montrer la notice.

Par mesure d'hygiène, se laver les mains après avoir administré le médicament soit directement soit dans la nourriture.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Ce médicament ne nécessite pas de précaution particulière de conservation.

Chaque fois qu'un demi-comprimé inutilisé est conservé, il doit être replacé dans la plaquette puis inséré dans la boîte.

Conserver la plaquette dans la boîte en carton.

DURÉE DE CONSERVATION

Toute fraction inutilisée du comprimé doit être utilisée dans les 14 jours.

SURDOSAGE

L'association praziquantel, pyrantel embonate et fébantel est bien tolérée chez le chien.

Dans les études d'innocuité, une dose équivalente à 5 fois la dose recommandée ou plus a provoqué des vomissements occasionnels.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES

Ne pas utiliser en même temps que des composés de famille de la pipérazine car les effets anthelminthiques du pyrantel et de la pipérazine peuvent être antagonistes. L'usage simultané avec les autres composés cholinergiques peut être toxique.

MISES EN GARDE PARTICULIÈRES 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 n'importe quelle classe d'anthelminthique peut se développer suite à une utilisation fréquente ou répétée d'un anthelminthique de cette classe.

Les infestations par le ténia sont peu probables chez les chiots âgés de moins de 6 semaines.

UTILISATION EN CAS DE GRAVIDITÉ ET DE LACTATION

Des effets tératogènes ont été rapportés chez le mouton et le rat lors d'une utilisation à forte dose de fébantel. Aucune étude n'a été réalisée chez le chien au début de la gestation. L'utilisation du produit pendant la gestation ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice/risque établi par le vétérinaire. Il est recommandé de ne pas utiliser le produit chez la chienne pendant les 4 premières semaines de la gestation. Ne pas dépasser la dose prescrite lors du traitement de chiennes en gestation.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS 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.

NATURE ET COMPOSITION DU CONDITIONNEMENT PRIMAIRE

Plaquette thermoformée PVC/PE/PCTFE avec un film en aluminium de 20 µm contenant 2, 4, 5, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18 ou 20 comprimés par plaquette.

PRÉSENTATION

Boîte de 2 comprimés – N°AMM : FR/V/41261668/2013.

USAGE VÉTÉRINAIRE

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

DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

Novembre 2013.