

VERMISCAN CLÉMENT THÉKAN CHIENS 500 MG

NITROSCANATE - CHIENS ADULTES ≥ 10 KG

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 ET FABRICANT RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS

CHANELLE PHARMACEUTICALS MANUFACTURING LIMITED
DUBLIN ROAD, LOUGHREA - CO. GALWAY - IRLANDE

EXPLOITANT DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

LABORATOIRE PERRIGO FRANCE

200 avenue de Paris - 92320 Châtillon
Téléphone : 01 55 48 18 00
Email : CHCIFRLOPFQualiteProduit@perrigo.com

DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRIINAIRE

VERMISCAN CLÉMENT THÉKAN CHIENS 500 MG

LISTE DE LA SUBSTANCE ACTIVE ET AUTRES INGRÉDIENTS

Un comprimé pelliculé contient :

Substance active :

Nitroscanate 500 mg
Excipients :
Dioxyde de titane (E 171)..... 3,95039 mg
Oxyde de fer jaune (E 172)..... 0,13060 mg
Oxyde de fer noir (E 172)..... 0,00013 mg
Oxyde de fer rouge (E 172)..... 0,00013 mg
Excipients q.s.p. 1 comprimé de 666,06 mg.

INDICATIONS

Ce médicament est un anthelminthique à large spectre utilisé chez les chiots et les chiens adultes pour le traitement d'infestations par des nématodes ou des cestodes intestinaux adultes suivants :

Nématodes :

- *Toxocara canis*
- *Toxascaris leonina*
- *Ancylostoma caninum*
- *Uncinaria stenocephala*

Cestodes :

- *Taenia hydatigena*
- *Taenia pisiformis*
- *Dipylidium caninum*

CONTRE-INDICATIONS

- Ne pas administrer à des animaux malades ou en convalescence.
- Ne pas utiliser chez les chiots de moins de 3 semaines d'âge.
- Ne pas utiliser en cas de dysfonctionnement hépatique.
- Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité connue à la substance active.

EFFETS INDÉSIRABLES

Dans de très rares cas, quand le produit n'est pas administré conformément aux recommandations, des vomissements et des diarrhées bénignes peuvent survenir.

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)

ESPÈCE CIBLE

Chiens.

POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Administration par voie orale.

50 mg de nitroscanate par kg de poids corporel, par voie orale soit 1 comprimé de 500 mg par 10 kg de poids corporel. Ne pas fractionner les comprimés avant l'administration.

Le programme de traitement sera établi par le vétérinaire traitant.

Le tableau suivant est destiné à servir de guide pour l'administration du médicament vétérinaire à la dose recommandée :

Poids corporel	Exemple de race (poids adulte)	Nombre de comprimés par prise
8 - 10 kg	Scottish Terrier	1
10,1 - 20 kg	Springer Spaniel	2
20,1 - 30 kg	Labrador	3
30,1 - 40 kg	Berger allemand	4

Pour les chiens pesant plus de 40 kg, une boîte supplémentaire est nécessaire. Administrez un comprimé supplémentaire pour chaque tranche de poids de 10 kg.

Pour les chiens pesant moins de 8 kg, utilisez le comprimé de 100 mg.

CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Les comprimés sont à administrer par voie orale le matin, après un jeûne nocturne, avec environ un cinquième de la ration journalière. Le reste de la ration ne sera pas administré avant un délai de 8 heures.

TEMPS D'ATTENTE

Sans objet.

CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

À conserver dans un endroit sec. À conserver à une température ne dépassant pas 25°C. Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur la boîte. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué. Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

MISES EN GARDE PARTICULIÈRES

Le médicament n'est pas indiqué pour le traitement de *Trichuris vulpis* et son efficacité contre *Echinococcus granulosus* est limitée.

Étant donné que le cestode le plus courant du chien (*Dipylidium caninum*) est transmis par la puce et a une période de pré-patence très courte, le traitement contre les puces est important pour réduire l'incidence de ce cestode chez l'animal de compagnie.

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal

Ne pas renouveler le traitement si l'animal vomit peu de temps après administration du médicament. Afin de limiter les risques de vomissements, administrer avec l'aliment (cf. rubrique «Posologie et voie d'administration»).

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

Se laver les mains après usage.

Utilisation en cas de gestation et de lactation

Le médicament peut être utilisé pendant la gestation ou la lactation.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Aucune connue.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes)

Aucun symptôme clinique n'a été observé dans des études ayant utilisé jusqu'à neuf fois la dose recommandée. Toutefois, une augmentation de la concentration sérique en enzymes ALT et ALP, indicatrice d'un dysfonctionnement hépatique, a été observée chez certains chiens recevant une dose trois (pour ALT) ou cinq (pour ALT et ALP) fois plus élevée que la dose recommandée.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

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

DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE : Janvier 2025

INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Feuille thermosoudée aluminium. Boîte comprimés pelliculés ronds, jaune à faces convexes.

A.M.M. NoFR/V/8737342 0/2014

Présentations : 4 et 100 comprimés. Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

USAGE VÉTÉRINAIRE