

fr 1. **Dénomination du médicament vétérinaire**

Caniquantel pro Inj. ad us. vet., solution injectable pour chiens et chats

2. Composition qualitative et quantitative

1 ml de solution injectable contient :

Substance active :

Praziquantelum 56.8 mg

Excipients :

Chlorobutanolum hemihydricum 5 mg

Alcohol benzylicus 75 mg

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. Forme pharmaceutique

Solution injectable claire et incolore

4. Informations cliniques

4.1. Espèces cibles

Chien, chat

4.2. Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Solution injectable pour le traitement des infections à cestodes (vers plats) chez les chiens et les chats

Traitement des infections à cestodes (adultes et immatures) chez les chiens et les chats :

Echinococcus granulosus, Echinococcus multilocularis, Taenia hydatigena, Taenia pisiformis, Taenia ovis, Taenia taeniaeformis (T. hydatigera), Multiceps multiceps, Joyeuxiella pasqualei, Dipylidium caninum, Mesocestoides spp.

4.3. Contre-indications

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité connue au principe actif ou à un autre composant.

Ne pas utiliser chez des chiens et des chats de moins de 4 semaines.

4.4. Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Les puces sont des hôtes intermédiaires du très répandu ver plat *Dipylidium caninum*.

Par conséquent, une nouvelle infestation par le ver peut survenir si l'hôte intermédiaire (par exemple, puce) n'est pas éliminé.

4.5. Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez l'animal

L'échinococcose de l'animal est un danger pour l'homme. Les cas d'épizootie doivent être déclarés en Suisse.

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

Aucune

4.6. Effets indésirables (fréquence et gravité)

Les volumes à injecter chez les chiens de grande taille peuvent provoquer des irritations locales après administration sous-cutanée.

Chez les animaux particulièrement sensibles, une légère réaction cutanée peut apparaître au site d'application et/ou des vomissements, une somnolence, ainsi que diarrhée, salivation et anorexie chez le chat.

4.7. Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de gestation et de lactation.

4.8. Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

L'administration simultanée de dexaméthasone peut entraîner une diminution de la concentration sérique du praziquantel.

4.9. Posologie et voie d'administration

Administrer Caniquantel pro Inj. par voie intramusculaire ou sous-cutanée. La dose unique chez le chien et le chat est de 0.1 ml/kg de poids corporel, soit 5.7 mg de praziquantel par kg de poids corporel. Les volumes supérieurs à 3 ml appliqués par voie sous-cutanée doivent être injectés à deux endroits différents.

4.10. Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire

Il n'existe aucune étude sur les surdosages pour ce médicament vétérinaire. Les conséquences éventuelles devront faire l'objet d'un traitement symptomatique.

4.11. Temps d'attente

Sans objet

5. Propriétés pharmacologiques

Groupe pharmacothérapeutique : anthelminthiques, agent de lutte contre les cestodes

Code ATCvet : QP52AA01

5.1. Propriétés pharmacodynamiques

Le praziquantel agit contre les cestodes en détruisant le tégument des parasites, ce qui entraîne une modification de la perméabilité de la cellule. Sa toxicité aiguë chez la souris, le rat et le lapin après administration orale, sous-cutanée, intrapéritonéale ou intramusculaire est faible. En raison de l'effet émétique du produit, la toxicité aiguë n'a pas pu être atteinte chez le chien et n'a donc pas pu être évaluée avec précision. Aucun indice suggérant une toxicité chronique et un effet cancérogène n'a été mis en évidence. De même, des tests toxicologiques portant sur la reproduction n'ont pas démontré d'effets mutagènes.

5.2. Caractéristiques pharmacocinétiques

Le praziquantel est résorbé rapidement et totalement, indépendamment de la voie d'administration. La demi-vie est de 1 à 2.5 heures. 80 % de la dose administrée est éliminée par voie rénale en l'espace de 4 jours sous forme de métabolites.

5.3. Propriétés environnementales

Aucune donnée

6. Informations pharmaceutiques

6.1. Liste des excipients

Chlorobutanolum hemihydricum

Alcohol benzylicus

Propylenglycolum

6.2. Incompatibilités majeures

En l'absence d'études de compatibilité, ce médicament vétérinaire ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments vétérinaires.

6.3. Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 3 ans

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 28 jours

6.4. Précautions particulières de conservation

À conserver en-dessous de 30 °C. Protéger de la lumière.

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

6.5. Nature et composition du conditionnement primaire

Flacon en verre ambré de 10 ml dans un carton

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

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

7. Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

Dr. E. Graeb AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Berne

Tél. : 031 / 980 27 27 | Fax : 031 / 980 27 28

info@graeb.com

8. Numéros d'autorisation de mise sur le marché

Swissmedic 54'194'013 10 ml

Catégorie de remise B : remise sur ordonnance vétérinaire

9. Date de première autorisation/renouvellement de l'autorisation

Date de première autorisation : 15.10.1997

Date du dernier renouvellement : 01.10.2021

10. Date de mise à jour du texte

01.12.2021

Interdiction de vente, délivrance et/ou d'utilisation

Sans objet