

## INFORMATION DESTINÉE AUX DÉTENTEURS D'ANIMAUX

L'information professionnelle destinée aux professions médicales peut être consultée sur le site

[www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

### NOTICE D'EMBALLAGE

Equest<sup>®</sup> gel oral pour chevaux ad us. vet.

#### 1 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: Zoetis Schweiz GmbH  
Rue de la Jeunesse 2  
2800 Delémont

Fabricant responsable de la libération des lots : Zoetis Manufacturing & Research  
Spain, S.L.  
Carretera De Camprodon S/n  
La Vall De Bianya  
Girona

#### 2 17813 Espagne DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Equest<sup>®</sup> gel oral pour chevaux ad us. vet.

#### 3 LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)

1 g de gel contient :

##### Substance active :

Moxidectine 18.92 mg

##### Excipients :

Alcool benzylique (E1519) 37.84 mg, édétate disodique 0.24 mg, Butylhydroxytoluène (E321) 0.057 – 0.114 mg.

Forme pharmaceutique : gel à ingérer. Gel jaune.

#### 4 INDICATION(S)

Equest<sup>®</sup> gel oral est indiqué pour le traitement d'infections par les parasites suivants, sensibles à la moxidectine : formes adultes et parfois larvaires de différents types de nématodes (vers ronds), mouches gastérophiles.

## **5 CONTRE-INDICATIONS**

Ne pas appliquer chez les poulains âgés de moins de 4 mois.

Ne pas utiliser chez les juments dont le lait est destiné à la consommation humaine.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité au principe actif ou à l'un des composants.

## **6 EFFETS INDÉSIRABLES**

Dans de très rares cas, des troubles de la coordination, un abattement, des douleurs abdominales, des convulsions, un relâchement de la lèvre et un gonflement du museau peuvent être observés. Ces effets secondaires sont transitoires et disparaissent spontanément dans la plupart des cas. Sur la base des données de surveillance post-commercialisation, des troubles digestifs (coliques, selles molles) ont été observés dans de très rares cas.

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'1 animal sur 10'000 animaux traités, y compris les cas isolés)

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez en informer votre vétérinaire ou votre pharmacien.

## **7 ESPÈCE(S) CIBLE(S)**

Chevaux.

## **8 POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION**

Une dose orale unique de 0.4 mg de moxidectine/kg de poids corporel, administrée avec l'injecteur calibré (une graduation pour 25 kg de poids corporel).

Pour assurer un dosage précis, il est recommandé de déterminer précisément le poids de l'animal au moyen d'une balance ou d'un ruban baryométrique.

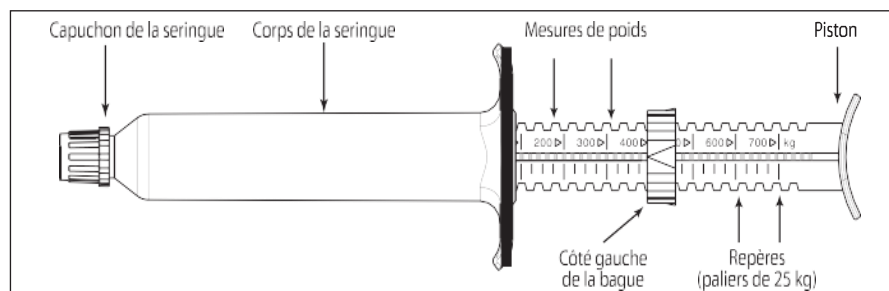
Le traitement doit s'appliquer à tous les animaux d'un même groupe.

Une seringue d'application unique est suffisante pour traiter un cheval de 700 kg.

## 9 CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

### **Détermination de la dose :**

1. Comme la dose dépend du poids de l'animal, vous devez utiliser une balance ou un ruban barymétrique pour déterminer le poids de l'animal avant le traitement par Equest<sup>®</sup> gel oral. Après avoir établi le poids, déterminer la dose pour chaque cheval ou poney comme suit :
2. Tenir la seringue avec l'extrémité capuchonnée tournée vers la gauche de façon à voir les mesures de poids et les repères (petites lignes noires) comme l'indique le diagramme ci-dessous. Chaque repère correspond à 25 kg de poids corporel.
3. Tourner la molette verte jusqu'à ce que son côté gauche corresponde avec le poids de l'animal. Dans le diagramme ci-dessous, la molette est réglée pour l'administration d'une dose à un animal de 400 kg.



### **Administration de la dose :**

4. Vérifier que la bouche de l'animal est vide : avec le pouce sur le piston, introduire l'embout de la seringue dans la bouche du cheval au niveau de la barre (espace entre les incisives et les prémolaires) en vérifiant que l'extrémité de la seringue se trouve à l'arrière de la langue.
5. Administrer la dose de gel à l'arrière de la langue en poussant sur le piston jusqu'à ce qu'il s'arrête.
6. Relever la tête du cheval après l'administration pour être sûr qu'il avale le gel.

### **Recommandations pour un programme de lutte contre les parasites :**

Il est recommandé d'inclure tous les équidés dans un programme régulier de lutte contre les parasites. Les conditions d'élevage étant très variables, il revient à la/au vétérinaire d'établir, sur la base de ses connaissances épidémiologiques et à l'aide d'examen fécaux réguliers, un programme sur mesure pour l'écurie concernée.

Il convient de bien veiller à l'hygiène des pâturages. Les points qui influencent un programme de contrôle sont les suivants :

- Fréquence de pâturage en général
- Densité d'élevage, système de pâturage (pâturage permanent / pâturage en rotation)

- Structure du troupeau (proportion de jeunes animaux)
- Élimination des excréments des pâturages
- Utilisation des pâturages en alternance avec d'autres espèces animales
- Conditions météorologiques (été sec / humide)

## **10 TEMPS D'ATTENTE**

Tissus comestibles : 28 jours

Ne pas utiliser chez les juments dont le lait est destiné à la consommation humaine.

## **11 CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION**

Conserver le médicament à des températures inférieures à 25 °C.

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

Ne plus utiliser après expiration de la date de péremption indiquée après la mention « EXP » sur l'emballage.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 6 mois.

## **12 MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)**

### ***Précautions particulières pour chaque espèce cible :***

Une administration trop fréquente et répétée de vermifuges de la même classe de substances actives sur une période prolongée ainsi qu'un sous-dosage peuvent favoriser le développement de résistances chez les vers. Les chevaux présentant des symptômes susceptibles d'indiquer la présence de vers résistants doivent faire l'objet de tests appropriés. Si les résultats des essais indiquent la présence de vers résistants, la classe de substance active est modifiée et une substance active ayant un mécanisme d'action différent est sélectionnée.

### ***Précautions particulières d'utilisation chez l'animal :***

Pour éviter un surdosage, surtout chez les poulains de poids léger ou les poulains de poney, faire très attention à ce que le dosage soit précis.

Ne pas traiter plus d'un animal avec la même seringue d'application à moins que les chevaux ne soient gardés ensemble sur le même pâturage ou dans la même écurie.

En raison de la concentration de moxidectine présente dans le gel oral Equest<sup>®</sup> ad. us. vet., des effets indésirables peuvent se produire chez les chiens et les chats si ces animaux ingèrent du gel qui s'est écoulé ou s'ils ont accès aux seringues d'application usagées. Des troubles neurologiques (par ex. troubles de la coordination, tremblements musculaires et convulsions) ainsi que des troubles digestifs ou une hypersalivation ont été observés.

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

Éviter le contact direct avec les yeux et la peau.

Se laver les mains ou toute autre zone exposée après usage.

En cas de contact avec les yeux, rincer abondamment les yeux à l'eau claire et consulter un médecin.

En cas d'ingestion accidentelle, consulter immédiatement un médecin et lui présenter la notice d'emballage.

Ne pas fumer, manger ou boire pendant l'administration du produit.

**Autres précautions relatives à l'impact sur l'environnement :**

Afin de minimiser l'influence de la substance active d'Equest<sup>®</sup> gel oral, la moxidectine, sur les micro-organismes dans les excréments, **les chevaux traités ne doivent pas être mis à la pâture pendant 1 semaine** après le traitement.

La substance active, la moxidectine, remplit les critères pour être classée comme substance (très) stable, persistante, bioaccumulable et toxique (PBT) ; par conséquent, l'exposition de l'environnement à la moxidectine doit être limitée autant que possible. Les traitements ne doivent être administrés que lorsque cela est nécessaire et doivent être basés sur le nombre d'œufs présents dans les excréments ou l'évaluation du risque d'infestation au niveau de l'animal individuel et/ou du troupeau. Afin de réduire l'émission de moxidectine dans l'eau de surface, les animaux traités **ne doivent pas pouvoir accéder aux cours d'eau durant la première semaine suivant le traitement.**

Comme d'autres substances actives ayant une structure chimique similaire (lactones macrocycliques), la moxidectine peut entraîner des effets indésirables pour des organismes non ciblés :

- Les excréments contenant de la moxidectine, excrétés dans les prairies par des animaux traités, peuvent temporairement réduire la quantité d'organismes se nourrissant de fumier. Après traitement des chevaux par le produit, les excréments peuvent contenir des taux de moxidectine potentiellement toxiques pour les coléoptères coprophages et les mouches du fumier durant une période de plus d'une semaine et peuvent réduire la quantité de micro-organismes dans les excréments durant cette période.
- La moxidectine est toxique pour les organismes aquatiques, y compris les poissons. Le médicament vétérinaire doit uniquement être utilisé conformément aux instructions de la notice sur les caractéristiques du produit.

**Gestation et lactation :**

Ce médicament vétérinaire s'est avéré être sûr lors de son utilisation chez les juments gravides ou allaitantes.

**Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :**

Le principe actif contenu dans Equest gel oral, la moxidectine, peut renforcer l'effet de certains médicaments (agonistes GABA-ergiques).

**Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes) :**

Chez les poulains, des réactions passagères indésirables peuvent survenir après l'administration d'une dose deux fois supérieure à la dose recommandée et chez les chevaux adultes, trois fois supérieure. Les symptômes sont un abattement, des troubles de la coordination et un relâchement de la lèvre inférieure pendant 8 à 24 heures après le traitement. En règle générale, aucun traitement n'est nécessaire et les symptômes disparaissant en l'espace de 24 à 72 heures. Il n'existe aucun antidote particulier. Chez les poulains, un surdosage peut nécessiter l'alimentation par sonde nasopharyngienne.

**Incompatibilités :**

Aucune connue.

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

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

Equest® gel oral ne doit pas être rejeté dans l'environnement aquatique car il peut présenter un risque pour les poissons et autres organismes aquatiques.

Demandez à votre vétérinaire ou pharmacien pour savoir comment vous débarrasser des médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures contribuent à préserver l'environnement.

### **14 DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE**

14.10.2022

Vous trouverez de plus amples informations sur ce médicament vétérinaire aux adresses [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch) et [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch).

### **15 INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES**

Présentations :

Boîte avec 1 injecteur (HDPE) contenant 14.8 g de gel.

Catégorie de remise B: remise sur ordonnance vétérinaire

Swissmedic 55162

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.