

Information destinée aux détenteurs d'animaux

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

www.tierarzneimittel.ch

NOTICE D'EMBALLAGE

Eqvalan Duo® ad us. vet., Pâte à usage oral pour chevaux et ânes

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:

Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4002 Bâle

Fabricant responsable de la libération des lots :

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, 4, chemin du Calquet, 31000 Toulouse, France

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Eqvalan Duo® ad us. vet., Pâte à usage oral pour chevaux et ânes

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

1 g pâte contient :

Substances actives :

Ivermectine 15.5 mg

Praziquantel 77.5 mg

Excipients :

Butylhydroxyanisole (E320) 0.26 mg

Pâte à usage oral.

Pâte souple, homogène et de couleur orange.

4. INDICATION(S)

Traitement et contrôle des infestations par les parasites internes et les larves d'œstres chez les chevaux et les ânes.

Eqvalan Duo est efficace chez les chevaux et les ânes contre les adultes ainsi que les formes immatures (en partie) des parasites suivants : cestodes, grands et petits strongles, oxyures, ascarides, vers capillaires, vers gastriques, vers filiformes, vers pulmonaires, vers filiformes intestinaux.

Eqvalan Duo est également efficace contre les dermatoses dues à certaines larves cutanées et aux larves de gastrophiles.

5. CONTRE-INDICATIONS

En l'absence de données disponibles, ne pas traiter les poulains de moins de 2 mois.

Ne pas utiliser chez les juments productrices de lait destiné à la consommation humaine.

L'utilisation d'Eqvalan Duo est autorisée uniquement pour les chevaux et les ânes et le produit ne doit pas être utilisé chez d'autres espèces animales.

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

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Certains chevaux fortement infectés par les microfilaires d'*Onchocerca* spp. *microfilariae* ont présenté un œdème et une démangeaison au niveau de l'encolure après traitement avec Eqvalan Duo ; il a été considéré que ces réactions étaient liées à la mort d'un grand nombre de microfilaires. Un traitement des symptômes par le vétérinaire peut s'avérer nécessaire.

Pour traiter les plaies estivales avec modifications tissulaires importantes dues aux larves cutanées, un traitement complémentaire adapté par le vétérinaire est parfois nécessaire en parallèle à l'utilisation d'Eqvalan Duo.

Après administration du produit, des cas rares d'œdème et d'irritation de la bouche, des lèvres et de la langue ainsi que de l'hypersalivation ont été rapportés. Ces réactions étaient transitoires. Elles sont apparues dans l'heure suivant l'administration et ont disparu en 24 à 48 heures après administration.

Des troubles digestifs (coliques, selles molles) ont été observés dans de très rares cas sur la base des données de surveillance post-commercialisation.

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)

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 et ânes.

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

Eqvalan Duo doit être administré aux chevaux et aux ânes par voie orale uniquement.

Le dosage recommandé est de 0.2 mg d'ivermectine et de 1 mg de praziquantel par kg de poids corporel. Cela correspond à 1.29 g de pâte par 100 kg de poids corporel.

L'applicateur contenant 7.74 g de pâte est suffisant pour le traitement d'un animal de 600 kg de poids corporel.

L'applicateur contenant 9.68 g de pâte est suffisant pour le traitement d'un animal de 750 kg de poids corporel.

L'applicateur contenant 14.19 g de pâte est suffisant pour le traitement d'un animal de 1100 kg de poids corporel.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Pour les applicateurs destinés au traitement d'animaux jusqu'à 600 kg et jusqu'à 1100 kg de poids corporel respectivement, une unité de graduation sur le piston correspond à une quantité de pâte suffisante pour traiter 100 kg de poids corporel.

Pour les applicateurs destinés au traitement d'animaux jusqu'à 750 kg de poids corporel, une unité de graduation sur le piston correspond à une quantité de pâte suffisante pour traiter 125 kg de poids corporel.

Débloquer l'anneau mobile en le tournant d'un quart de tour vers la gauche et le glisser le long de la tige du piston de sorte que le côté de l'anneau le plus proche du corps de la seringue se trouve face au repère correspondant au poids désiré. Bloquer l'anneau mobile en le tournant d'un quart de tour vers la droite de sorte que la flèche visible sur l'anneau soit alignée avec celle visible sur le corps de la seringue correspondant au poids désiré. Retirer le bouchon de l'embout de la seringue.

Il convient de s'assurer que la bouche du cheval ou de l'âne ne contient pas de nourriture. Insérer l'embout de la seringue dans la bouche au niveau de l'espace interdenteaire. Déposer le médicament à la base de la langue en pressant à fond sur le piston. Après l'administration, redresser rapidement la tête de l'animal pendant quelques secondes jusqu'à ce que la pâte soit avalée.

Recommandation pour un programme de contrôle des parasites

Tous les chevaux et les ânes devraient bénéficier d'un **traitement antiparasitaire** à intervalles réguliers.

Comme les conditions d'entretien varient considérablement, il est de la responsabilité du vétérinaire d'établir un programme adapté à chaque écurie à l'aide de ses connaissances épidémiologiques et d'examen réguliers des selles. En outre, il faut absolument tenir compte de **l'hygiène du pâturage**. Les points qui ont une influence sur le programme de contrôle sont listés ci-dessous :

- Fréquence générale de la mise au pâturage
- Charge moyenne de pâturage, système de pâturage (pâturage continu / pâturage en rotation)
- Structure du troupeau (nombre de poulains)
- Elimination des crottins du pâturage
- Alternance de l'utilisation du pâturage avec d'autres espèces
- Conditions météorologiques (été sec/humide)

10. TEMPS D'ATTENTE

Chevaux et ânes : Tissus comestibles 14 jours

Ne pas utiliser chez les juments produisant du lait destiné à la consommation humaine.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Tenir hors de la portée des enfants.

Conserver dans l'emballage d'origine à une température inférieure à 30°C.

Ce médicament vétérinaire ne doit pas être utilisé au-delà de la date figurant après la mention «EXP» sur le récipient.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : à utiliser immédiatement.

12. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

Mises en garde particulières à chaque espèce cible :

Les points suivants doivent être évités car ils augmentent le risque de développer une résistance et pourraient compromettre le succès du traitement :

- Utilisation trop fréquente et répétée d'anthelminthiques de la même classe pendant une longue période.
- Sous-dosage provoqué par une sous-estimation du poids vif, une mauvaise administration du produit ou l'absence de calibrage de l'appareil de dosage (le cas échéant).

Tous les chevaux avec symptômes suspects de résistance aux anthelminthiques doivent faire l'objet d'analyses complémentaires en effectuant les tests appropriés (par exemple le test de réduction de l'excrétion des œufs dans les fèces). En cas de suspicion forte de résistance à un anthelminthique particulier suite aux tests, un anthelminthique appartenant à une autre classe pharmacologique et présentant un autre mécanisme d'action devrait être utilisé.

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal :

Afin d'éviter un surdosage, une attention particulière doit être portée au dosage exact chez les poulains et les poneys de poids léger.

Ne pas traiter plus d'un animal avec le même applicateur, sauf si les chevaux sont détenus ensemble dans le pâturage ou dans l'écurie.

En raison d'une éventuelle intolérance individuelle à l'ivermectine, une ingestion accidentelle du produit (par exemple l'ingestion de pâte tombée au sol ou l'accès aux applicateurs vides ou usagés) doit être évitée chez les chats et les chiens. Ceci s'applique également aux tortues.

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

Se laver les mains après utilisation. Ne pas fumer, boire ou manger en manipulation le produit.

Ce produit peut provoquer une irritation de la peau ou des yeux. Le contact direct du médicament avec la peau ou les yeux doit être évité. En cas de contact direct, rincer immédiatement et abondamment à l'eau claire.

En cas d'ingestion accidentelle ou d'irritation oculaire après utilisation, demander immédiatement l'avis d'un médecin et lui montrer la notice ou l'emballage.

Gestation et lactation :

Peut être utilisé pendant la gestation et la lactation.

Les études réalisées sur les animaux de laboratoire n'ont montré aucun effet toxique sur le fœtus ou des malformations.

Des études de reproduction avec la substance active ivermectine chez des juments gestantes utilisant des doses de 0,6 mg/kg (soit trois fois la dose recommandée) n'ont montré aucun effet sur les juments ou leurs poulains.

Les résultats d'une étude menée chez des juments en gestation et en lactation ont confirmé que l'administration orale de l'association ivermectine/praziquantel à une dose trois fois supérieure à la dose recommandée d'Eqvalan Duo n'a pas d'effet délétère.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

Pas de données disponibles.

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

Aucun effet indésirable lié au traitement n'a été observé chez des chevaux âgés de 2 mois traités par le produit jusqu'à 3 fois la dose recommandée et chez des chevaux adultes traités à dix fois la dose recommandée.

Une diminution de la consommation alimentaire, une augmentation de la température corporelle, une salivation et une diminution de la vision ont été observées chez les chevaux traités deux fois avec l'ivermectine en pâte orale ou une fois avec le produit, à dix fois la dose recommandée (soit 2 mg/kg de poids vif). Tous les signes avaient disparu dans les 5 jours.

Aucun antidote n'a été identifié. Néanmoins, un traitement symptomatique peut être bénéfique.

Incompatibilités :

Aucune connue.

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

Les médicaments ne doivent pas être jetés dans les eaux usées ou les ordures ménagères.

Eqvalan Duo ne doit pas pénétrer dans les plans d'eau car il peut présenter un danger pour les poissons et autres organismes aquatiques.

Demandez à votre vétérinaire ou à votre pharmacien comment vous débarrasser des médicaments dont vous n'avez plus besoin.

Ces mesures servent à protéger l'environnement

14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

22.06.2022

Vous trouverez de plus amples informations sur ce médicament aux adresses www.swissmedic.ch et www.tierarzneimittel.ch.

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Eqvalan Duo ad us. vet., boîte de 1 applicateur de 7.74 g

Eqvalan Duo ad us. vet., boîte de 1 applicateur de 9.68 g

Eqvalan Duo ad us. vet., boîte de 1 applicateur de 14.19 g

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Catégorie de remise B: remise sur ordonnance vétérinaire

Swissmedic 56339

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.