

## 1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Panacur® Tabletten 250 ad us. vet., pour chiens et chats

Panacur® Tabletten 500 ad us. vet., pour chiens

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

1 comprimé contient:

**Substance active:**

Fenbendazole 250 mg resp. 500 mg

**Excipients:**

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé

Comprimé oblong blanc à gris blanc avec une ligne de sécabilité de chaque côté.

Le comprimé présente une ligne de sécabilité permettant de les couper en deux.

## 4. INFORMATIONS CLINIQUES

### 4.1 Espèces cibles

Chien, chat

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

Anthelminthique à large spectre d'action pour chiens et chats.

Infestation des chiens et des chats par les nématodes gastro-intestinaux et les ténias suivants:

**Ascarides** *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Toxocara mystax*

**Ancylostomes** *Ancylostoma caninum*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma tubeaformae*

**Tricocéphales** *Trichuris vulpis*

**Ténias** *Taenia hydatigena*, *Taenia pisiformis*

Infestation des chiots par *Giardia spp.*

### 4.3 Contre-indications

Le fenbendazole n'agit pas contre les dipylidies et les échinocoques.

### 4.4 Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Une résistance des parasites à une classe définie d'antiparasitaires peut se développer suite à l'administration fréquente et répétée d'antiparasitaires de cette classe.

### 4.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez l'animal

La décision d'utiliser le produit doit reposer pour chaque animal sur la confirmation de l'espèce et de la charge parasitaires ou du risque infectieux selon les données épidémiologiques.

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

Éviter le contact direct avec la peau. Se laver les mains après emploi.

### 4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)

Le produit peut déclencher comme effets secondaires des vomissements et diarrhées faibles. Des réactions allergiques chez les chiens peuvent se produire dans de très rares cas (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés).

En cas d'effets indésirables, notamment d'effets ne figurant pas sous la rubrique 4.6 de l'information professionnelle, doivent être déclarés à l'adresse [vetvigilance@swissmedic.ch](mailto:vetvigilance@swissmedic.ch).

#### **4.7 Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte**

Peut être utilisé chez les chiennes en gestation. Des effets tératogènes ne pouvant, dans de très rares cas, être totalement exclus chez le chien et le chat, le traitement au cours des deux premiers trimestres de la gestation doit être basé sur l'évaluation du rapport bénéfice/risque par le vétérinaire traitant.

#### **4.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions**

Aucune connue.

#### **4.9 Posologie et voie d'administration**

Pour administration orale

**Comprimé 250:** 50 mg de fenbendazole/kg de poids corporel  
½ comprimé (= 125 mg de fenbendazole) par 2.5 kg de poids corporel  
1 comprimé (= 250 mg de fenbendazole) par 5 kg de poids corporel

**Comprimé 500:** 50 mg de fenbendazole/kg de poids corporel  
½ comprimé (= 250 mg de fenbendazole) par 5 kg de poids corporel  
1 comprimé (= 500 mg de fenbendazole) par 10 kg de poids corporel  
Répéter le traitement pendant trois jours consécutifs.

#### **Traitement des chiens et chats adultes:**

Administrer les comprimés soit directement, soit en les mélangeant à la nourriture après les avoir coupés en morceaux.

On peut également mettre les comprimés en suspension dans de l'eau que l'on incorpore ensuite à la nourriture.

#### **Traitement des chiots:**

Incorporer les comprimés à la nourriture après les avoir coupés en morceaux ou les avoir mis en suspension dans de l'eau.

Lorsqu'on administre les comprimés avec la nourriture, il convient de les donner dans une première partie de la ration usuelle afin d'être assuré que la dose entière soit ingérée.

Des mesures diététiques avant ou après le traitement ne sont pas nécessaires.

En cas de réinfection, le traitement doit être renouvelé.

Les comprimés de Panacur® ont un goût neutre et sont bien tolérés.

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

En raison de la bonne tolérabilité du fenbendazole, aucune mesure d'urgence n'est nécessaire.

#### **4.11 Temps d'attente**

Sans objet.

## **5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES**

Groupe pharmacothérapeutique: Anthelminthique à large spectre du groupe carbamate de benzimidazole, fenbedazole

Code ATCvet: QP52AC13

### **5.1 Propriétés pharmacodynamiques**

Le mécanisme de base provoquant l'effet anthelminthique du fenbendazole consiste en l'inhibition de la polymérisation de la tubuline en microtubules. Il en résulte que les propriétés structurales essentielles de la cellule helminthique seront compromises - telles que la formation du cytosquelette et du fuseau mitotique - ainsi que la prise et le transport intracellulaire de substances nutritives et substrats métaboliques. Il en résulte l'épuisement des ressources énergétiques des parasites et leur destruction, puis leur expulsion au bout de 2 à 3 jours.

Le fenbendazole est doué d'un effet ovicide qui intervient après env. 8 heures à la suite d'une perturbation dans la formation du fuseau mitotique et de troubles métaboliques pendant l'embryogenèse. Le fenbendazole est très efficace contre les nématodes gastro-intestinaux et vers pulmonaires immatures et adultes, ainsi que contre les stades larvaires inhibés et histotropes. De plus, le fenbendazole est efficace contre diverses espèces de ténias.

### **5.2 Caractéristiques pharmacocinétiques**

Après administration orale, le fenbendazole est partiellement résorbé, puis métabolisé en grande partie dans le foie. Les deux principaux métabolites sont l'oxyde sulfonique et un métabolite sulfoné.

La demi-vie sérique du fenbendazole se situe entre 10 et 33 heures après application orale de la dose recommandée, ceci en fonction de l'espèce animale. Le fenbendazole et ses métabolites se répandent dans l'organisme entier et atteignent des concentrations élevées notamment dans le foie. L'élimination du fenbendazole inchangé ou métabolisé s'effectue essentiellement (> 90%) par les fèces, une partie minime aussi par voie urinaire et le lait.

### **5.3 Propriétés environnementales**

Pas de données disponibles.

## **6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES**

### **6.1 Liste des excipients**

Lactose monohydraté  
Amidon de maïs  
Silice colloïdale anhydre  
Hydroxyéthylcellulose  
Carboxyméthylamidon sodique (type A)  
Stéarate de magnésium

### **6.2 Incompatibilités majeures**

Aucune connue.

### **6.3 Durée de conservation**

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente: 36 mois

#### **6.4 Précautions particulières de conservation**

Conserver à température ambiante (entre 15°C et 25°C).

#### **6.5 Nature et composition du conditionnement primaire**

Emballage blister avec feuille supérieure en aluminium et feuille inférieure en PVC. Un blister contient 10 comprimés.

Présentations:

Panacur® 250: Boîte de 20 comprimés avec une ligne de sécabilité

Panacur® 500: Boîte de 20 comprimés avec une ligne de sécabilité

#### **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**

MSD Animal Health SARL  
Lucerne

### **8. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

Swissmedic 49164 02 Panacur Tabletten 500 ad us. vet.

Swissmedic 49164 04 Panacur Tabletten 250 ad us. vet.

Catégorie de remise B: remise sur ordonnance vétérinaire

### **9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION/RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION**

Date de première autorisation: 19.06.1989

Date du dernier renouvellement: 26.04.2022

### **10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE**

12.07.2022

### **INTERDICTION DE VENTE, DÉLIVRANCE ET/OU D'UTILISATION**

Sans objet.