

RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

DRONTAL PUP, 14,40 mg /15 mg/ml, suspension buvable pour chiens

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Par ml :

Substances actives:

Embonate de pyrantel	14,40 mg
Fébantel	15 mg

Excipients:

Benzoate de sodium (E211)	2,05 mg
Propylène glycol (E1520)	100 mg

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Suspension buvable.

4. INFORMATIONS CLINIQUES

4.1 Espèces cibles

Chien (chiots et jeunes chiens).

4.2 Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Vermifuge à usage chez les chiots et les jeunes chiens.

Traitement des infestations par les nématodes suivants:

Spectre	Espèces parasitaires
Ascarides	<i>Toxocara canis</i> <i>Toxascaris leonina</i>
Ancylostomes	<i>Uncinaria stenocephala</i> <i>Ancylostoma caninum</i>
Trichocéphales	<i>Trichuris vulpis</i>

4.3 Contre-indications

Aucune.

4.4 Mises en garde particulières

Aucune.

4.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Une résistance du parasite à l'une ou l'autre classe particulière d'anthelminthique peut se développer après l'utilisation fréquente et répétée d'un anthelminthique de cette classe. La sécurité du produit n'a pas été évaluée chez les chiots âgés de moins de 2 semaines et pesant moins de 0,6 kg.

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

Se laver les mains après utilisation.

Éviter tout contact direct avec la peau et les yeux.

En cas d'éclaboussure accidentelle, laver immédiatement la zone touchée à l'eau courante.

4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)

Dans de très rares cas, des troubles digestifs légers et transitoires (p. ex. vomissements, diarrhée) peuvent survenir.

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

Ce produit est contre-indiqué chez les chiennes gravides ou en lactation.

4.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions.

Aucune connue.

4.9 Posologie et voie d'administration

POSOLOGIE

Un ml de Drontal Pup par kg de poids vif. Ceci correspond à 15 mg de fébantel et 14,4 mg d'embonate de pyrantel par kg de poids vif.

MODE D'ADMINISTRATION

Administration orale. L'administration de la suspension peut se faire soit directement au moyen de la seringue jointe, soit indirectement, mélangé à la nourriture. Aucun régime ne doit être suivi.

Bien agiter avant l'emploi.

DURÉE DU TRAITEMENT

Une seule administration par traitement.

En raison de la précocité des infestations par vers (infestation intra-utérine et galactogène) le traitement avec Drontal Pup doit déjà commencer dès l'âge d'environ 2 semaines. Il est conseillé de répéter le traitement avec un intervalle de 14 jours, jusqu'à l'âge de 12 semaines.

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

Le surdosage quintuple avec Drontal Pup est toléré sans symptômes aussi bien par les chiots que les jeunes chiens. Un surdosage décuple, quant à lui, peut uniquement provoquer des vomissements.

4.11 Temps d'attente

Pas d'application.

5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES

Groupe pharmacothérapeutique: Anthelminticum
Code ATCvet: QP52AC55

5.1 Caractéristiques pharmacodynamiques

Drontal Pup est un anthelminthique contre les nématodes ayant comme principes actifs le pyrantel (sous sel d'embonate), qui appartient à la classe des tétrahydropyrimidines et le probenzimidazole fébantel.

La combinaison des principes actifs donne un effet de synergie entre l'embonate de pyrantel et le fébantel contre toutes les espèces importantes de nématodes (Ascarides, Ancylostomes et Trichocéphales) chez les chiots et les jeunes chiens. Le spectre d'activité est le suivant: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* et *Trichuris vulpis*.

Comme un agoniste cholinergique, le pyrantel provoque une action nicotinergique. Il bloque les fonctions neuromusculaires dépolarisantes provoquant ainsi une paralysie spasmodique des nématodes.

L'activité anthelminthique du fébantel est fondée sur l'inhibition de la polymérisation de la tubuline jusqu'aux microtubules. Ceci provoque des troubles structurels et fonctionnels du métabolisme chez le parasite qui entraînent l'épuisement de la réserve d'énergie et par conséquent la mort du parasite après 2 à 3 jours.

5.2 Caractéristiques pharmacocinétiques

Pas de données disponibles.

6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Propionate sodique - Benzoate de sodium - Dihydrogénophosphate sodique dihydrique - Sorbitane monooleate - Polyvidon - Polysorbate 80 - Docusate sodique - Bentonite - Acide citrique anhydrique - Rouge cochenéale A (E124) - Gomme xanthane - Propylène glycol - Eau purifiée.

6.2 Incompatibilités majeurs

Aucune connue.

6.3 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 3 ans.
Durée de stabilité après première ouverture du conditionnement primaire: 10 semaines.
Éliminez à ce moment chaque résidu dans le flacon. Évitez l'introduction d'une contamination.

6.4 Précautions particulières de conservation

À conserver en dessous de 25°C. Ne pas conserver au réfrigérateur. Ne pas congeler.

6.5 Nature et composition du conditionnement primaire

Flacon en polyéthylène de 50 ou 100 ml avec bouchon à vis en polypropylène avec une seringue doseuse de 5 ml en polypropylène.
Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

6.6 Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou des 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

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
France

8. NUMÉRO D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

BE-V192281

9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION OU DE RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

Date de première autorisation: 27/04/1998
Date du dernier renouvellement : 07/09/2007

10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

23/02/2024

MODE DE DÉLIVRANCE:

Délivrance libre