

A. NOTICE

NOTICE**1. Nom du médicament vétérinaire**

Anthelmin 230 mg/20 mg comprimés pelliculés pour chats

2. Composition**Substances actives :**

Chaque comprimé pelliculé contient :

Embonate de pyrantel 230 mg (correspondant à 80 mg de pyrantel)
Praziquantel 20 mg

Excipients :

Composition qualitative en excipients et autres composants
Amidon de maïs
Povidone K25
Cellulose microcristalline (E460)
Silice colloïdale anhydre
Stéarate de magnésium (E572)
Hypromellose
Macrogol 4000
Dioxyde de titane (E171)

Comprimé pelliculé blanc ou presque blanc, biconvexe, ovale, marqué d'un côté.
Le comprimé peut être divisé en deux parties égales.

3. Espèces cibles

Chats.

4. Indications d'utilisation

Pour le traitement des infestations mixtes aux vers ronds, ankylostomes et vers plats chez les chats, causées par :

- AVers ronds: *Toxocara cati* (adultes)
- Ankylostomes : *Ancylostoma tubaeforme* (adultes), *Ancylostoma braziliense* (adultes)
- Vers plats : *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Hydatigera (Taenia) taeniaeformis*, *Mesocostoides* spp., *Joyeuxiella pasqualei*.

5. Contre-indications

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux principes actifs ou à l'un des excipients.
Voir rubrique 6.

6. Mises en gardes particulières

Mises en gardes particulières:

L'infestation aux vers plats se manifeste chez les chats au plus tôt au cours de la troisième semaine de vie.

Les puces servent d'hôtes intermédiaires pour un type commun des vers plats- *Dipylidium caninum*.

L'infestation aux vers plats est certaine de se reproduire, à moins que les hôtes intermédiaires, tels que les puces, les souris, etc. soient contestés.

Il faut veiller à éviter les pratiques suivantes, car elles augmentent le risque de développement de résistance et pourraient résulter à une thérapie inefficace:

- Utilisation trop fréquente et répétée d'anthelminthiques de la même classe, pendant une longue période.
- Sous-dosage, cela peut être dû à une sous-estimation du poids corporel ou à une mauvaise administration du médicament vétérinaire.

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

En cas d'ingestion accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquetage.

Pour une bonne hygiène, les personnes qui administrent le comprimé directement à un chat ou le mélangent à la nourriture du chat, doivent se laver les mains après usage.

Les parties de comprimés inutilisées doivent être remises dans la poche thermoformée ouverte et conservées dans un endroit sûr, hors de la vue et de la portée des enfants.

Autres précautions:

L'échinococcose représente un danger pour l'homme. Étant donné que l'échinococcose est une maladie à déclaration obligatoire auprès de l'Organisation mondiale de la santé animale (OIE), des directives spécifiques concernant le traitement et le suivi, ainsi que la protection des personnes, doivent être obtenues auprès de l'autorité compétente concernée.

Gestation:

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de gravidité.

Ne pas utiliser pendant la grossesse.

Lactation:

Peut être utilisé pendant la lactation.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions:

Ne pas administrer simultanément avec de la pipérazine, car les effets spécifiques de la pipérazine (paralysie neuromusculaire du parasite) peuvent inhiber l'efficacité du pyrantel (paralysie spastique du parasite).

Surdosage:

Les symptômes de surdosage ne se produisent pas à moins de 5 fois la dose recommandée. Le premier signe d'intoxication attendu est le vomissement.

Incompatibilités majeures:

Sans objet.

7. Effets indésirables

Chats:

Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés):	Troubles digestifs (par exemple hypersalivation et/ou vomissements)* Troubles neurologiques (ex. ataxie)*
--	--

* Léger et transitoire.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification: www.notifierunefetindeseirable-animaux.be ou par mail: adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be

8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

Voie oral. Administration unique.

Posologie :

5 mg praziquantel et 20 mg pyrantel base (57.5 mg pyrantel embonate) par kg de poids vif. Cela correspond à 1 comprimé par 4 kg de poids vif.

Poids corporel	Comprimés
1,0 - 2,0 kg	1/2
2,1 - 4,0 kg	1
4,1 - 6,0 kg	1 1/2
6,1 - 8,0 kg	2

Les chatons pesant moins de 1 kg ne doivent pas être traités avec le médicament vétérinaire, car il est possible qu'un dosage correcte de ceux-ci ne soit pas possible.

Voie d'administration:

Les comprimés doivent être administrés directement dans la bouche, mais peuvent être administrés dans une petite quantité de nourriture, si nécessaire.

9. Indications nécessaires à une administration correcte

Pour garantir l'administration d'une dose correcte, le poids corporel doit être déterminé aussi précisément que possible.

En cas d'infestation d'ascaride, en particulier chez les chatons, une élimination complète ne peut pas être attendue, donc un risque d'infection pour les humains peut persister. Par conséquent, des traitements répétés doivent être effectués avec un produit acaridien approprié à des intervalles de 14 jours jusqu'à 2-3 semaines après le sevrage.

Si des signes de maladie persistent ou apparaissent, consultez un vétérinaire.

10. Temps d'attente

Sans objet.

11. Précautions particulières de conservation

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

Conserver les parties inutilisées des comprimés à moitié en dessous de 25°C. Chaque fois qu'un comprimé partiel inutilisé est conservé jusqu'à sa prochaine utilisation, il doit être remis dans la plaquette ouverte et conservé dans un endroit sûr et hors de la vue et de la portée des enfants.

Durée de conservation des demi-comprimés après première ouverture du conditionnement primaire : 1 mois.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur la boîte après Exp. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

12. Précautions particulières d'élimination

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

Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

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

13. Classification des médicaments vétérinaires

Médicament vétérinaire non soumis à ordonnance.

14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations

Boîte contenant 1 plaquette de 2 comprimés.

Boîte contenant 2 plaquettes de 2 comprimés.

Boîte contenant 1 plaquette de 10 comprimés.

Boîte contenant 3 plaquettes de 10 comprimés.

Boîte contenant 5 plaquettes de 10 comprimés.

Boîte contenant 10 plaquettes de 10 comprimés.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois

Mars 2026

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Coordonnées

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés:

KRKA, d.d., Novo mesto
Šmarješka cesta 6
8501 Novo mesto
Slovenia
Tél: +32 487 50 73 62

Fabricant responsable de la libération des lots:

KRKA - FARMA d.o.o., V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Croatie
KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovénie
TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven, Allemagne