

A. NOTICE

NOTICE**1. Nom du médicament vétérinaire**

Flubenol KH, 44 mg/ml, pâte orale

2. Composition

Par ml:

Substance active:

flubendazole 44 mg

Excipients:

1,8 mg de méthylparahydroxybenzoate (E218)

0,2 mg de propylparahydroxybenzoate (E216)

3. Espèces cibles

Chiens et chats.

4. Indications d'utilisation

1. Les infestations vermineuses chez le chien par :

- Ascarides : *Toxocara canis* (stades adultes)
Toxascaris leonina (stades adultes)

- Tricocéphales : *Trichuris vulpis* (stades adultes)

- Ankylostomes : *Uncinaria stenocephala* (stades adultes)
Ancylostoma caninum (stades adultes)

2. Les infestations vermineuses chez le chat par :

- Ascarides : *Toxocara cati* (stades adultes)
Toxascaris leonina (stades adultes)

- Ankylostomes : *Ancylostoma tubaeforme* (stades adultes)

- Cestodes : *Taenia taeniaeformis* (stades adultes)

5. Contre-indications

Aucune.

6. Mises en garde particulières

Mises en garde particulières:

La résistance de parasites vis-à-vis d'une classe définie d'anthelminthiques, peut se développer suite à l'utilisation fréquente et répétée d'anthelminthiques de cette classe.

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles:

Sans objet.

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

Laver les mains après usage. En cas de contact accidentel avec la peau, laver immédiatement la zone atteinte avec de l'eau propre.

Précautions particulières concernant la protection de l'environnement:

Sans objet.

Gestation et lactation:

Peut être utilisé au cours de la gestation et de la lactation.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions :

Aucune connue.

Surdosage:

Des dosages atteignant 5 fois la dose recommandée n'ont pas entraîné d'effets indésirables.

7. Effets indésirables

Chats :

Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés):
Diarrhée ¹ , Hypersalivation ² , Vomissements ³

¹légère

²Phénomène de courte durée et n'exerce aucune influence sur le déparasitage ou sur la santé générale du chat.

³transitoires

Chiens :

Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés):
Diarrhée ¹ , Vomissement ²

¹légère

²transitoires

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 en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification: {détails relatifs au système national}

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

1 ml par 2 kg de poids corporel = 22 mg/kg.

1. Chiens et chats infestés par des ascarides et des ankylostomes: 1 ml de pâte par 2 kg de poids corporel, une fois par jour, à administrer pendant 2 jours consécutifs.
2. Chiens et chats infestés par d'autres espèces de vers: 1 ml de pâte par 2 kg de poids corporel, une fois par jour, à administrer pendant 3 jours consécutifs.

Enlever le capuchon de sécurité (3). Tenir le piston (1) tout en bloquant la bague de réglage (2) sur la subdivision correspondant au poids corporel de l'animal en kilos. Administrer la pâte.

Pour une administration suivante, additionner le poids corporel de l'animal au nombre correspondant à la subdivision utilisée précédemment et bloquer la bague (2) sur la subdivision correspondant au total obtenu.

3

2

1

Exemple: Pour un chat de 3 kg, la bague de réglage sera successivement placée sur 3 kg pour la première administration, 6 kg pour la deuxième administration et 9 kg pour la troisième administration.

9. Indications nécessaires à une administration correcte

La pâte peut être administrée d'une des manières suivantes:

*introduire directement la dose exacte dans la gueule du chien ou du chat;

*mélanger la dose exacte à la nourriture (ce mode d'administration est indiqué pour les animaux difficiles à manipuler ou agressifs).

La seringue contient suffisamment de pâte pour traiter un animal de 5 kg pendant 3 jours.

Afin de garantir une posologie appropriée, le poids corporel/vif doit être déterminé aussi précisément que possible.

10. Temps d'attente

Sans objet.

11. Précautions particulières de conservation

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

À conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 5 jours.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette 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.

13. Classification des médicaments vétérinaires

Médicament vétérinaire non soumis à ordonnance.

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

BE-V133052

1 et 50 x 7,8 ml ou 22,5 ml pâte dans une seringue en plastique, emballée dans une boîte en carton
Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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

Novembre 2025

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:

Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
27472 Cuxhaven
Allemagne

Belgique

Tél: +32 33000338
PV.BEL@elancoah.com

Fabricant responsable de la libération des lots:

Lusomedicamenta Sociedad Tecnica Farmaceutica, S.A.
Estrada Consiglieri Pedroso n.o 66, 69-B
Queluz de Baixo
2730-055 Barcarena
Portugal