

RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

FENDOV 750 avec Systamex

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Principe actif :

Chaque bolus contient 5 comprimés, avec 750 mg d'oxfendazole par comprimé.

Pour tous les excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Bolus

4. INFORMATIONS CLINIQUES

4.1 Espèces cibles

Bovins (sauf les bovins producteurs de lait).

4.2 Indications d'utilisation spécifiant les espèces cibles

FENDOV 750 avec Systamex est un bolus programmé pour lutter contre les vers gastro-intestinaux (adultes et larves) chez le boeuf. Il lutte également contre la bronchite vermineuse, lorsque la libération du médicament coïncide avec une infestation par dictyocaulus.

Néanmoins, dans les milieux fortement infestés, l'utilisation de FENDOV 750 avec Systamex ne remplace pas la vaccination contre la bronchite vermineuse.

L'oxfendazole exerce également un effet ovicide marqué.

Le bolus contient 5 doses thérapeutiques, qui sont libérées à des moments réguliers, pendant une période allant jusqu'à 130 jours après l'administration. La première dose se libère environ 21 jours après l'administration.

Le bolus convient pour le déparasitage de veaux de 100 - 300 kg de masse corporelle, ce qui correspond à 7.5 - 2.5 mg oxfendazole par kg de masse corporelle.

Lors de la libération de chaque dose thérapeutique de 750 mg d'oxfendazole, on obtient une activité contre les parasites suivants :

Parasite	Dosage mg/kg masse corporelle	Stade
<i>Dictyocaulus viviparus</i>	2,5	L5/Adultes
		Adultes
	4,5	L3
		L4
		L5
		Adultes
	5,0	Adultes
<i>Haemonchus contortus</i>	2,5	Adultes
	2,8	L4
	4,5	L3
		L4
		L5/Adultes
<i>Ostertagia ostertagi</i>	2,5	EL4*
		DL4**
		Adultes
	4,5	L3
		EL4*
		DL4**
		L5/Adultes
	5,0	EL4*
		Adultes
<i>Trichostrongylus axei</i>	2,5	L4
		L5/Adultes
	2,8	L4/Adultes
	5,0	Adultes
<i>Trichostrongylus</i> spp.	2,5	L4
		L5
		Adultes
	2,8	Adultes
	4,5	L4
		L5
<i>Cooperia</i> spp.	2,5	Adultes
		EL4*
		DL4**
	2,8	L5/Adultes
		EL4*
		DL4**
	4,5	L3
		EL4*
		DL4**
		L5
<i>Bunostomum phlebotomum</i>	2,5	Adultes
	2,8	L4
		Adultes
	4,5	L3
		L4
		L5/Adultes
<i>Nematodirus</i> spp.	2,5	Adultes

Parasite	Dosage mg/kg masse corporelle	Stade
<i>Capillaria</i> spp.	5,0	Adultes
	2,5	L5/Adultes
	5,0	L5/Adultes
<i>Chabertia ovina</i>	2,5	Adultes
	4,5	L5/Adultes
<i>Oesophagostomum</i> spp.	2,5	Adultes
	2,8	Adultes
	4,5	L3
		L4
		L5/Adultes
<i>Trichuris</i>	2,5	Adultes
	5,0	Adultes
<i>Moniezia</i> spp.	4,5	Adultes
*EL4 = 4 ^{ème} stade larvaire précoce (inhibé)		
**DL4 = 4 ^{ème} stade larvaire se développant normalement		

Pour des animaux de plus de 160 kg, il n'y a pas d'efficacité établie contre les stades L4 (mucosaux ou inhibés) d'*Ostertagia ostertagia*.

4.3 Contre-indications

Ne pas utiliser chez les veaux non ruminants, les veaux de moins de 100 kg de poids corporel ou âgés de moins de 4 mois.

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

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité au principe actif ou à l'un des excipients.

4.4 Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Aucune.

4.5 Précautions particulières d'emploi

4.5.1 Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Généralement, on obtient un contrôle optimal de l'infestation vermineuse en gardant pendant toute la saison de pâturage les animaux traités sur la même prairie, ou en les mettant dès la moitié de l'été sur un terrain où aucun bœuf n'a été mis en pâturage au cours de l'année. Tous les animaux mis en pâturage sur le même terrain doivent recevoir un bolus.

À la fin de l'effet du bolus (\pm 130 jours après l'administration), la contamination du terrain est devenue si faible qu'au cours du reste de la saison de pâturage, des niveaux élevés d'infestation ne peuvent plus être atteints.

Vu les circonstances, s'il est nécessaire de mettre les animaux en pâturage sur un terrain contaminé, alors que l'effet du bolus est déjà terminé, un traitement vermifuge supplémentaire peut s'avérer nécessaire.

Lorsqu'on ajoute un nouvel animal non traité à un groupe de jeune bétail ayant déjà été traité par FENDOV 750 avec Systamex il faut garder la contamination à un niveau le plus faible possible, soit en administrant un bolus à l'animal 3 semaines avant son introduction dans le groupe, soit en lui administrant simultanément un bolus et un vermifuge à large spectre, 24 heures avant son introduction.

Les vers pulmonaires présents dans l'animal au moment où un comprimé d'oxfendazole se libère, sont éliminés. Néanmoins, lorsque les animaux mis en pâturage sur un terrain fortement contaminé ingèrent

une grande quantité de larves infectieuses de vers pulmonaires, des symptômes cliniques de bronchite vermineuse peuvent se manifester après 10 à 14 jours (donc entre deux traitements par comprimés). Dans ce cas, il faut traiter immédiatement les animaux à l'aide d'un vermifuge adéquat.

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

Pas de précautions particulières à prendre lors de l'administration de ce produit.

4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)

Aucun connu si l'on utilise le médicament selon les indications.

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

Gravidité: FENDOV 750 avec Systamex peut être utilisé au cours de la gestation.

4.8 Interactions médicamenteuses et autres

- Ne pas administrer simultanément FENDOV 750 avec Systamex et des produits à base de bromsalans.
- Si les animaux sont vaccinés contre la bronchite vermineuse, le schéma de vaccination doit d'abord être terminé avant de pouvoir administrer un bolus.
- Ne pas administrer simultanément avec d'autres boli.

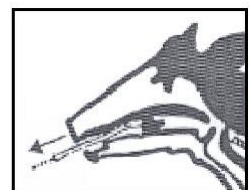
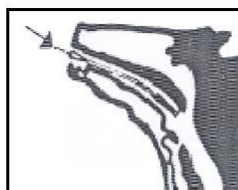
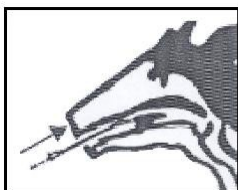
4.9 Posologie et voie d'administration

FENDOV 750 avec Systamex s'administre par voie orale à l'aide d'un lance-bolus, en dirigeant l'extrémité métallique du bolus vers le pharynx de l'animal.

Placer le lance-bolus dans la gueule de l'animal sur le devant, pas latéralement. Pousser en exerçant une pression légère et régulière jusqu'à l'arrière de la langue. A partir du moment où l'animal commence à avaler l'extrémité, l'introduction se fait très facilement et on peut administrer le bolus.

Pousser le bouton de manière à faire sortir le bolus. Veiller à ne pas introduire le lance-bolus trop loin dans la gorge ni trop brutalement, afin d'éviter les blessures inutiles.

Vérifier si chaque animal a réellement avalé le bolus, en continuant d'observer chaque animal pendant un certain temps après l'administration du traitement.



N'utiliser FENDOV 750 avec Systamex qu'au cours de la première saison de pâturage, chez les animaux ayant atteint un poids de 100 kg et ne dépassant pas 250 kg. Par animal, on administre un bolus au moment de sa mise en pâturage.

Si on le souhaite, on peut également administrer le bolus plus tard dans la saison, environ 3 semaines avant le premier traitement vermifuge souhaité ou environ 1 semaine avant la mise en pâturage des animaux dans un terrain déjà contaminé. Dans ce cas, il est conseillé de rentrer les animaux 130 jours après l'administration du bolus.

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

Chez les bœufs, suite à l'administration de 10 à 20 fois la dose d'oxfendazole, on n'a observé qu'une légère diminution de l'appétit. Donc, même dans le cas extrême où l'on administrerait simultanément les 5 comprimés d'oxfendazole de manière accidentelle, il n'existe aucun risque associé pour l'animal. On ne connaît aucun antidote à l'oxfendazole.

4.11 Temps d'attente

Viande et abats: 7 mois après l'administration du bolus.

Un animal abattu en urgence pendant la saison de pâturage et ayant été traité par FENDOV 750 avec Systamex depuis moins de 7 mois ne sera en aucun cas livré à la consommation.

Lait: Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES

Groupe pharmacothérapeutique: benzimidazoles

Code ATCvet : QP52AC02.

5.1 Propriétés pharmacodynamiques

L'oxfendazole appartient au groupe des benzimidazoles. Il est actif à des doses relativement faibles et possède un large spectre d'action.

L'oxfendazole influence la production énergétique anaérobie et exerce son effet en inhibant l'enzyme fumarate réductase. De cette manière, le parasite s'affaiblit et meurt finalement par épuisement de ses réserves énergétiques.

5.2 Caractéristiques pharmacocinétiques

Le pic plasmatique est atteint 15 à 36 heures après la libération de chaque comprimé. L'oxfendazole s'élimine lentement. Chez les ruminants, l'excrétion s'effectue principalement par voie fécale, chaque fois sur une période de 4 à 6 jours.

6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES**6.1 Liste des excipients**

Cellulose microcristalline, Lactose , Glycolate d'amidon sodique , Polyvidone, Stéarate de magnésium.

6.2 Incompatibilités

Sans objet.

6.3 Durée de conservation

56 mois.

6.4 Précautions particulières de conservation

À conserver en dessous de 25 °C.

6.5 Nature et composition du conditionnement primaire

Boîtes de 3,12 ou 18 boli, emballés par 3 dans un fourreau en PVC sur carton.

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

Zoetis Belgium s.a.

Rue Laid Burniat, 1

B-1348 Louvain-la-Neuve

8. NUMÉRO D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

BE-V137837

9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION / RENOUELEMENT DE L'AUTORISATION

06-04-1987

28-08-2007

10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

17/05/2013.

SUR PRESCRIPTION VETERINAIRE