

# AdTab 900 mg comprimés à croquer pour chiens (>22–45 kg)

## Identification

### Dénomination du médicament vétérinaire

AdTab 900 mg comprimés à croquer pour chiens (>22–45 kg)

### Forme pharmaceutique

Comprimé à croquer

## Composition

### Principes actifs

Nom du principe actif	Quantité de principe actif
Lotilaner	900 mg

### Excipients

Nom de l'excipient
Cellulose en poudre
Lactose monohydraté
Cellulose microcristalline silicifiée
Arôme de viande séchée
Crospovidone
Povidone K30
Laurilsulfate de sodium
Silice colloïdale anhydre
Stéarate de magnésium

## Usage clinique

### Indications d'utilisation par espèce

Espèce(s)	Utilisation
<ul style="list-style-type: none"><li>Chien</li></ul>	<p>Traitement des infestations par les puces et les tiques chez les chiens.</p> <p>Ce médicament vétérinaire assure une activité insecticide sur les puces (<i>Ctenocephalides felis</i> et <i>C. canis</i>) et une activité acaricide sur les tiques (<i>Rhipicephalus sanguineus</i>, <i>Ixodes ricinus</i>, <i>I. hexagonus</i> et <i>Dermacentor reticulatus</i>) immédiate et persistante pendant 1 mois.</p> <p>Les puces et les tiques doivent s'être attachées à l'hôte et avoir commencé leur repas pour être exposées à la substance active.</p>

# Précautions et mises en garde

## Mise en garde particulière à chaque espèce cible

Il est nécessaire que les parasites aient commencé à se nourrir sur l'hôte pour être exposés au lotilaner par conséquent, le risque de transmission de maladies infectieuses d'origine parasitaire ne peut pas être exclu.

La possibilité que d'autres animaux d'un même foyer puissent être une source de réinfestation par les puces doit être prise en compte, et ceux-ci doivent être traités si nécessaire avec un produit approprié. Les puces ont la capacité d'infester la literie du chien et les aires de repos régulières telles que les tapis et les tissus d'ameublement durant tous les stades de leur développement. En cas d'infestation massive de puces, ces zones doivent être traitées avec un produit environnemental adapté puis aspirées régulièrement, et ce dès le début de la lutte contre l'infestation.

## Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles

L'innocuité et l'efficacité du produit n'ont pas été évaluées sur des chiots âgés de moins de 8 semaines et sur des chiens de moins de 1,3 kg. En l'absence de donnée disponible, un vétérinaire doit être consulté pour avis avant utilisation de ce médicament vétérinaire chez les chiots âgés de moins de 8 semaines ou sur des chiens dont le poids est inférieur à 1,3 kg.

## Précaution particulière à prendre par la personne qui administre le médicament

Se laver les mains après manipulation du produit.

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

## Précautions particulières concernant la protection de l'environnement

Sans objet.

## Autres précautions

Sans objet.

# Interactions et cas particuliers

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

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de gestation, lactation ou chez les chiens reproducteurs.

### Gestation et lactation :

Les études de laboratoire sur les rats n'ont pas mis en évidence d'effets tératogènes ni d'effets indésirables sur les performances de reproduction des mâles et des femelles. Consulter un vétérinaire avant le traitement pendant la gestation et la lactation.

## Fertilité :

Consulter un vétérinaire avant le traitement des chiens reproducteurs.

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

Aucune connue. Lors des essais cliniques, aucune interaction n'a été observée entre le lotilaner et des médicaments vétérinaires d'usage courant.

## **Anti-microbiens et anti-parasitaires : lutte contre les résistances**

Sans objet.

## **Effets indésirables et surdosage**

### **Incompatibilité majeure**

Sans objet.

### **Effets indésirables**

Espèces cibles : chiens

Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés):	Diarrhée <sup>1,2</sup> , Diarrhée sanglante <sup>1</sup> , Vomissement <sup>1,2</sup> ;  Anorexie <sup>1,2</sup> , Léthargie <sup>2</sup> , Polydipsie <sup>1,2</sup> ;  Ataxie <sup>3</sup> , Convulsion <sup>3</sup> , Tremblement <sup>3</sup> ;  Prurit <sup>1,2</sup> ;  Miction inappropriée <sup>1</sup> , Polyurie <sup>1,2</sup> , Incontinence urinaire <sup>1,2</sup>
--	---

<sup>1</sup> légers et transitoires

<sup>2</sup>disparaissent généralement sans traitement

<sup>3</sup>transitoires dans la plupart des cas

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament vétérinaire. Les notifications doivent être envoyées, de préférence par l'intermédiaire d'un vétérinaire, soit au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché, soit à l'autorité nationale compétente par l'intermédiaire du système national de notification. Voir également la dernière rubrique de la notice pour les coordonnées respectives.

# Posologie

Espèce(s)	Posologie														
• Chien	Voie orale.														
	Ce médicament vétérinaire doit être administré conformément au tableau suivant, afin de garantir une dose de 20 à 43 mg de lotilaner par kg de poids corporel.														
	<table border="1"><thead><tr><th>Poids du chien (kg)</th><th>Nombre de comprimés à administrer et dosage du comprimé</th></tr></thead><tbody><tr><td>1,3-2,5</td><td>1 comprimé de AdTab 56 mg</td></tr><tr><td>&gt;2,5-5,5</td><td>1 comprimé de AdTab 112 mg</td></tr><tr><td>&gt;5,5-11,0</td><td>1 comprimé de AdTab 225 mg</td></tr><tr><td>&gt;11,0-22,0</td><td>1 comprimé de AdTab 450 mg</td></tr><tr><td>&gt;22,0-45,0</td><td>1 comprimés de AdTab 900 mg</td></tr><tr><td>&gt;45</td><td>Combinaison appropriée de comprimés</td></tr></tbody></table>	Poids du chien (kg)	Nombre de comprimés à administrer et dosage du comprimé	1,3-2,5	1 comprimé de AdTab 56 mg	>2,5-5,5	1 comprimé de AdTab 112 mg	>5,5-11,0	1 comprimé de AdTab 225 mg	>11,0-22,0	1 comprimé de AdTab 450 mg	>22,0-45,0	1 comprimés de AdTab 900 mg	>45	Combinaison appropriée de comprimés
	Poids du chien (kg)	Nombre de comprimés à administrer et dosage du comprimé													
	1,3-2,5	1 comprimé de AdTab 56 mg													
	>2,5-5,5	1 comprimé de AdTab 112 mg													
	>5,5-11,0	1 comprimé de AdTab 225 mg													
	>11,0-22,0	1 comprimé de AdTab 450 mg													
>22,0-45,0	1 comprimés de AdTab 900 mg														
>45	Combinaison appropriée de comprimés														
Pour les chiens de plus de 45 kg, utiliser une association appropriée de dosages disponibles pour obtenir la dose recommandée de 20-43 mg/kg.															
Un sous-dosage peut être à l'origine d'une inefficacité de traitement et favoriser le développement d'une résistance.															
Pour garantir un dosage correct, le poids corporel doit être déterminé aussi précisément que possible.															
AdTab est un comprimé à croquer appétent et aromatisé. Administrer le(s) comprimé(s) à croquer mensuellement, pendant ou après le repas.															
Pour un contrôle optimal de l'infestation par les puces et les tiques, le produit doit être administré tous les mois tout au long de la saison des puces et/ou des tiques, en fonction des situations épidémiologiques locales.															

## Temps d'attente

### Voie d'administration

- Orale

Espèce(s)	Denrée	Temps d'attente
• Chien	• Sans objet	0 Sans objet

## Conservation et stockage

### Température de conservation

Non renseigné

## Précautions particulières de conservation selon pertinence

Ce médicament vétérinaire ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

## Précaution particulière à prendre lors de l'élimination

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

Utiliser les 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 au médicament vétérinaire concerné.

## Informations commerciales

Présentation	Accessible au groupement	Classement du médicament en matière de délivrance	Numéro d'autorisation de mise sur le marché
Boîte de 1 plaquette de 3 comprimés	Non	Non soumis à prescription	EU/2/22/288/010

## Informations de révision

### Date de révision de la notice

01/01/1970

## Responsabilités

### Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

#### ELANCO

*Heinz-Lohmann-Strasse 4  
27472 Cuxhaven  
Allemagne*

### Responsable de la mise sur le marché

#### ELANCO FRANCE

*Crisco Uno, Bâtiment C  
3-5 avenue de la Cristallerie  
92310 Sèvres - France*

<http://www.elanco.fr>

### Responsable de la pharmacovigilance

#### ELANCO FRANCE

*Crisco Uno, Bâtiment C  
3-5 avenue de la Cristallerie  
92310 Sèvres - France*

<http://www.elanco.fr>