



Date de création : 08-11-2017
Date de mise à jour : 20-04-2021

Informations et posologie

Espèces cibles



Espèce cible complément

Chiens, chats.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Chez les chiens et chats :

- Traitement symptomatique des affections spasmodiques urologiques.

Administration

Voie d'administration



Voie d'administration complément

Voie orale.

Posologie

Chez le chien et le chat : 0,14 à 0,27 mg de scopolamine par kg de poids corporel et par jour, en une prise quotidienne, pendant 4 à 8 jours, soit la posologie indiquée dans le tableau suivant :

Poids de l'animal	Nombre de comprimés par jour
≤ 10 kg	1
11 à 20 kg	2
21 à 30 kg	3
> 30 kg	4

Conduite à tenir : bien suivre les recommandations du vétérinaire prescripteur. La posologie, le nombre d'administrations quotidiennes et la durée du traitement peuvent être adaptés en fonction de chaque cas.

Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

Un comprimé de 60 mg contient :

- Substance active :

Scopolamine (sous forme de butylbromure) 1,38 mg

Principes actifs / Molécule

Scopolamine

Forme pharmaceutique

Comprimé

Inscription au tableau des substances vénéneuses (Liste I / II). Classement du médicament en matière de délivrance

Liste I.

À ne délivrer que sur ordonnance.

Médicament à usage vétérinaire.

Respecter les doses prescrites.

Temps d'attente

Propriétés

Propriétés pharmacologiques

Groupe pharmacothérapeutique: Système génito-urinaire, antispasmodique urogénital.

Propriétés pharmacodynamiques

La scopolamine (sous forme de butylbromure) est un antispasmodique parasympatholytique.

Il exerce un effet antagoniste sur l'activité de l'acétylcholine au niveau des récepteurs muscariniques et est également doté d'une légère activité supplémentaire sur les récepteurs nicotiniques.

Propriétés pharmacocinétiques

L'élimination de la scopolamine (sous forme de butylbromure) se fait par voie digestive et urinaire en partie sous forme de métabolite et en partie sous forme inchangée.

Mise en garde

Contres-indications et mise en garde

Contre-indications

Aucune.

Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Toutes cibles :

Aucune.

Effets indésirables (fréquence et gravité)

La fonction ammonium quaternaire du butylbromure de scopolamine limite le franchissement des membranes biologiques. Il en résulte qu'à dose thérapeutique, les effets indésirables caractéristiques des dérivés atropiniques (sécheresse buccale, tachycardie, mydriase ou le blocage de l'activité des fibres musculaires lisses) ne sont observés que dans de très rares cas.

La fréquence des effets indésirables est définie en utilisant la convention suivante :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 au cours d'un traitement)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000)
- très rare (moins d'un animal sur 10 000, y compris les cas isolés).

Précautions d'emploi

Précautions particulières d'emploi

Aucune.

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Aucune.

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

Aucune.

Autres précautions

Aucune.

Utilisation en cas de grossesse et de lactation ou de ponte

L'innocuité de la spécialité n'a pas été établie en cas de grossesse et de lactation. L'utilisation du produit en cas de grossesse devra faire l'objet d'une évaluation du rapport bénéfice/risque par le vétérinaire.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes)

Aucun connu.

Précautions pharmacologiques

Interactions médicamenteuses et autres

Aucune connue.

Incompatibilités

Aucune connue.

Conservation

Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 3 ans.

Précautions particulières de conservation selon pertinence

Pas de précautions particulières de conservation.

Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

Présentation

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché / exploitant

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

DOMES PHARMA SC
57 rue des Bardines
63370 LEMPDES
FRANCE

Exploitant:

TVM FRANCE
57 rue des Bardines
63370 LEMPDES
FRANCE

Classification ATC Vet

- QG04B

Laboratoire

TVM FRANCE

57 rue des Bardines
63370 LEMPDES
Tél : 04.73.61.72.27
Service clients TVM :
service.clients@tvm.fr - 04.73.61.75.76
<http://www.tvm.fr>

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/9337457 2/1992

Date de première autorisation

1992-07-21

Présentation et quantité

SCOPALGINE[®] Boîte de 1 plaquette thermoformée de 16 comprimés
Code GTIN : 03700454506000