

RIMADYL[®] Injectable

Date de création : 08-11-2017

Date de mise à jour : 05-05-2020

Informations et posologie

Espèces cibles



Espèce cible complément

Chats et chiens.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Chez les chiens :

- réduction de la douleur et de l'inflammation post-chirurgicales.

Chez les chats :

- réduction de la douleur post opératoire après ovariectomie et petite chirurgie des tissus mous.

Administration

Voie d'administration



Voie d'administration complément

Voies intraveineuse ou sous-cutanée.

Posologie

Chez le chien

Une injection de 4 mg de carprofène par kg, soit 0,8 ml/10 kg, par voie intraveineuse ou sous-cutanée.

L'administration peut être réalisée en préopératoire (prémédication ou induction) ou à la fin de la chirurgie.

Des comprimés à base de carprofène pourront être utilisés pour poursuivre le traitement à la dose de 4 mg de carprofène par kg et par jour pendant 5 jours, 24 heures après l'administration de la solution injectable.

Chez le chat

Une injection unique de 4 mg/kg soit 0,08 ml/kg par voie intraveineuse ou sous-cutanée.

L'administration sera réalisée en préopératoire ou dans le cas d'anesthésie gazeuse, elle peut être également réalisée à l'induction.

En raison d'une demi-vie plus longue et d'un index thérapeutique moins élevé, ne pas dépasser ni renouveler la dose prescrite.

Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

Un mL contient:

- Substance active:

Carprofène 50 mg

- Excipient:

Alcool benzylique 10 mg

Excipient QSP 1 mL

Principes actifs / Molécule

Carprofène, Alcool benzylique

Forme pharmaceutique

Solution

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

Liste I.

À ne délivrer que sur ordonnance.

Temps d'attente

Toutes cibles :

Sans objet.

Propriétés

Propriétés pharmacodynamiques

Le carprofène est un anti-inflammatoire non stéroïdien du groupe de l'acide 2-arylpropionique. Il possède des propriétés anti-inflammatoires, analgésiques et antipyrétiques.

Le mécanisme d'action du carprofène est mal connu. Cependant, il a été montré que l'inhibition de l'enzyme cyclo-oxygénase par le carprofène est faible.

Propriétés pharmacocinétiques

Après une administration unique de 4 mg de carprofène par kg, par voie sous-cutanée, une concentration plasmatique maximale de 16 µg/mL est atteinte en environ 4,5 heures chez le chien.

La biodisponibilité est de 85 % chez le chien. Elle est supérieure à 90 % chez le chat.

Le temps de demi-vie d'élimination est d'environ 10 heures chez le chien et 16 heures chez le chat.

L'énantiomère R(-) est prédominant.

Mise en garde

Contres-indications et mise en garde

Contre-indications

Ne pas utiliser chez les femelles en gestation.

Ne pas utiliser chez les chiots et les chatons âgés de moins de 4 mois.

Ne pas utiliser en cas d'affections hépatique ou rénale sévères, d'ulcération ou de saignement gastro-intestinal, de syndrome hémorragique et d'hypersensibilité aux AINS.

Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Toutes cibles :

Chez le chat, l'innocuité du médicament a uniquement été documentée avec anesthésie gazeuse (thiopental/halothane).

Effets indésirables (fréquence et gravité)

L'administration du médicament peut-être à l'origine d'un léger ralentissement du rythme cardiaque en cours d'anesthésie.

Des effets indésirables caractéristiques des AINS tels que la perte d'appétit, vomissement, diarrhée, présence de sang dans les fèces, apathie ont été occasionnellement rapportés.

Les ulcérations du tractus gastro-intestinal liées à l'administration du carprofène sont rares aux doses utilisées en thérapeutique.

Des atteintes hépatiques ou rénales de type idiosyncrasique ont été observées lors de l'administration de la spécialité. En cas d'apparition de tels troubles, le traitement devra être arrêté.

Précautions d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Les AINS peuvent inhiber la phagocytose. En cas d'affection inflammatoire dans un contexte infectieux, une thérapeutique anti-microbienne adaptée doit être instaurée.

Ne pas dépasser la dose ou la durée du traitement prescrite.

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

En cas de contact avec la peau, laver et rincer à l'eau.

Utilisation en cas de gravidité et de lactation ou de ponte

Les études chez les animaux de laboratoire (rat, lapin) ont mis en évidence une fœtotoxicité du carprofène à des doses proches de la dose utilisée en thérapeutique.

L'innocuité de la spécialité chez les femelles pendant l'allaitement n'a pas été montrée. L'utilisation de la spécialité est déconseillée pendant l'allaitement et devra faire l'objet d'une évaluation du rapport bénéfice/risque par le vétérinaire.

Utilisation pendant la gestation : voir la rubrique "Contre-indications".

Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes)

Il n'existe pas d'antidote spécifique au carprofène en cas de surdosage. Le traitement général des surdosages d'AINS doit être appliqué.

Chez le chat, un surdosage d'AINS peut entraîner des atteintes hépatiques, rénales ou gastro-intestinales.

Précautions pharmacologiques

Interactions médicamenteuses et autres

Le carprofène étant fortement lié aux protéines plasmatiques, en tenir compte lors de l'association à d'autres molécules présentant les mêmes caractéristiques.

Ne pas administrer en même temps ou pendant la durée d'action d'un autre AINS, ce qui pourrait accroître leur éventuel effet toxique respectif.

Incompatibilités

Non connues.

Conservation

Durée de conservation

3 ans.

Après ouverture : 28 jours.

Précautions particulières de conservation selon pertinence

Conserver entre +2°C et +8°C.

Après ouverture : ne pas conserver à une température supérieure à 25°C.

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

ZOETIS FRANCE
10 RUE RAYMOND DAVID
92240 MALAKOFF
FRANCE

Classification ATC Vet

- QM01AE91

Laboratoire



Med'Vet

ZOETIS
10 RUE RAYMOND DAVID
92240 MALAKOFF
Zoetis Assistance 0810 734 937
<http://www.zoetis.fr>

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/4404449 7/2001

Date de première autorisation

2001-12-07

Présentation et quantité

RIMADYL[®] Injectable Boîte de 1 flacon de 20 mL

Code GTIN : 05414736003856