

CARPROFELICAN[®] 50 mg/mL Solution injectable pour chiens et chats



Date de création : 11-01-2018

Date de mise à jour : 05-01-2021

Informations et posologie

Espèces cibles



Espèce cible complément

Chiens et chats

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Chez les chiens :

- Contrôle de la douleur et de l'inflammation post-opératoires après une intervention chirurgicale orthopédique ou des tissus mous (y compris la chirurgie intra-oculaire).

Chez les chats :

- Contrôle de la douleur post-opératoire après une intervention chirurgicale.

Administration

Voie d'administration



Voie d'administration complément

Voie intraveineuse ou sous-cutanée

Posologie

Toutes cibles :

Le traitement parentéral ne peut pas être suivi de l'administration de comprimés à base de carprofène.

Le poids des animaux doit être déterminé avec précision avant administration.

Ne pas perforer le bouchon à plus de 20 reprises.



4 mg de carprofène par kg de poids corporel (1 mL de solution pour 12,5 kg), par injection intraveineuse ou sous-cutanée, à administrer de préférence avant l'intervention, au moment de la prémédication ou de l'induction de l'anesthésie.

Pour prolonger la couverture analgésique et anti-inflammatoire après l'intervention, le traitement parentéral peut être suivi de l'administration de comprimés à base de carprofène à la dose de 4 mg/kg/jour pendant un maximum de 5 jours.



4 mg de carprofène par kg de poids corporel (0,08 mL de solution pour 1,0 kg), par injection intraveineuse ou sous-cutanée, à administrer de préférence avant l'intervention, au moment de la prémédication ou de l'induction de l'anesthésie. L'utilisation d'une seringue graduée de 1 mL est conseillée pour mesurer la dose avec précision (Voir aussi rubrique "Précautions particulières d'emploi chez l'animal").

Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

Un mL contient :

- Substance(s) active(s) :

Carprofène 50 mg

- Excipient(s) :

Alcool benzylique (E1519) 15 mg

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

Date de mise à jour du texte : 17/06/2020

Temps d'attente

Propriétés

Propriétés pharmacologiques

Groupe pharmacothérapeutique : Anti-inflammatoires et antirhumatismaux, non-stéroïdiens.

Propriétés pharmacodynamiques

Le carprofène fait partie des anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) du groupe de l'acide 2-arylpropionique et possède des propriétés anti-inflammatoires, analgésiques et antipyrétiques.

Comme la plupart des autres AINS, le carprofène est un inhibiteur de l'enzyme cyclo-oxygénase de la cascade de l'acide arachidonique. Néanmoins, l'inhibition de la synthèse des prostaglandines par le carprofène est faible par rapport à son activité anti-inflammatoire et analgésique. Aux doses thérapeutiques chez le chien et le chat, l'inhibition des produits de la cyclo-oxygénase (prostaglandines et thromboxanes) ou de la lipo-oxygénase (leucotriènes) s'est avérée absente ou faible.

Propriétés pharmacocinétiques

Après administration sous-cutanée d'une dose unique de 4 mg de carprofène par kg chez le chien, la concentration plasmatique maximale (C_{max}) de 16,0 µg/mL est atteinte après 4 à 5 heures (T_{max}).

Chez le chat, la concentration plasmatique maximale (C_{max}) de 26,0 µg/mL est atteinte après environ 3 à 4 heures (T_{max}).

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

Le carprofène a une demi-vie d'élimination plasmatique de 10 heures chez le chien et de 20 heures chez le chat.

Mise en garde

Contres-indications et mise en garde

Contre-indications

Ne pas utiliser chez des animaux présentant une pathologie cardiaque, hépatique ou rénale, en cas de possibilité d'ulcération ou d'hémorragie gastro-intestinales.
Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à la substance active ou à d'autres AINS ou à l'un des excipients de ce produit.
Ne pas administrer par injection intramusculaire.
Ne pas utiliser après une intervention chirurgicale ayant été associée à une perte de sang importante.
Ne pas utiliser de manière répétée chez le chat.
Ne pas utiliser chez les chats âgés de moins de 5 mois.
Ne pas utiliser chez les chiots âgés de moins de 10 semaines.
Voir aussi la rubrique « Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte » car l'utilisation du médicament est contre-indiquée pendant la gestation et la lactation.

Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Effets indésirables (fréquence et gravité)

Les effets indésirables classiques des AINS tels que vomissements, selles molles/diarrhée, présence occulte de sang dans les selles, perte d'appétit et léthargie ont été signalés. Ces réactions indésirables surviennent généralement au cours de la première semaine de traitement ; elles sont le plus souvent transitoires et disparaissent après l'arrêt du traitement mais, dans de très rares cas, elles peuvent s'avérer graves ou fatales.

En cas de réaction indésirable, cesser d'utiliser le produit et demander conseil à un vétérinaire.

Comme avec les autres AINS, il existe un risque rare, d'effets indésirables idiosyncrasiques rénaux ou hépatiques ou gastro-intestinaux.

Occasionnellement, des réactions au site d'injection peuvent être observées après injection par voie sous-cutanée.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit :

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

Précautions d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Ne pas dépasser la dose prescrite ou la durée de traitement recommandée.

En raison de la demi-vie plus prolongée et de l'index thérapeutique plus étroit chez le chat, on veillera tout particulièrement à ne pas dépasser, ni répéter la dose recommandée.

L'utilisation du médicament chez des chiens ou des chats âgés peut induire un risque supplémentaire. Si une telle utilisation ne peut être évitée, les animaux nécessiteront éventuellement une réduction de la dose et une surveillance clinique attentive.

Éviter l'utilisation du médicament chez des animaux déshydratés, hypovolémiques ou souffrant d'hypotension en raison d'un risque potentiel de toxicité rénale accrue.

Les AINS peuvent provoquer une inhibition de la phagocytose, aussi un traitement antimicrobien concomitant approprié doit être instauré dans le cadre du traitement des états inflammatoires associés à une infection bactérienne.

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

Les personnes présentant une hypersensibilité connue au carprofène doivent éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.

Veiller à éviter toute auto-injection accidentelle. En cas d'auto-injection accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

Il a été démontré lors des études de laboratoire que le carprofène, comme les autres AINS, possède un potentiel photosensibilisant.

Éviter tout contact du produit avec la peau et les yeux. Rincer immédiatement les éventuelles éclaboussures à l'eau courante propre. Demander conseil à un médecin en cas d'irritation persistante.

Utilisation en cas de gravidité et de lactation ou de ponte

Les études menées sur les animaux de laboratoire (rat, lapin) ont mis en évidence des effets foetotoxiques du carprofène

à des doses proches de la dose thérapeutique.

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de gestation ou de lactation. Ne pas utiliser chez les chiennes et les chattes pendant la gestation ou la lactation.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes)

Il n'existe pas d'antidote spécifique au carprofène en cas de surdosage. Un traitement symptomatique général tel que celui habituellement pratiqué en cas de surdosage clinique d'un AINS devra être instauré.

Précautions pharmacologiques

Interactions médicamenteuses et autres

Le carprofène ne doit pas être administré en même temps ou moins de 24 heures après un autre AINS ni en association avec des glucocorticostéroïdes. Le carprofène se lie fortement aux protéines plasmatiques et peut entrer en compétition avec d'autres médicaments fortement liés, ce qui peut provoquer des effets toxiques. L'administration concomitante avec des médicaments potentiellement néphrotoxiques doit être évitée.

Incompatibilités

En l'absence d'études de compatibilité, ce médicament vétérinaire ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments vétérinaires.

Conservation

Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 2 ans.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 28 jours.

Précautions particulières de conservation selon pertinence

À conserver au réfrigérateur (entre 2°C et 8°C). Ne pas congeler.

Conserver le flacon dans la boîte en carton de façon à le protéger de la lumière.

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

LE VET
WILGENWEG 7
3421 TV OUDEWATER
PAYS-BAS

Classification ATC Vet

- QM01AE91

Laboratoire



DECHRA Veterinary Products SAS
60 avenue du Centre
78180 MONTIGNY-LE-BRETONNEUX
Tél : 01.30.48.71.40
Fax : 01.30.81.99.63

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/4379345 3/2013

Boîte de 1 flacon de 20 mL
Boîte de 5 flacons de 20 mL
Boîte de 10 flacons de 20 mL

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Date de première autorisation

2013-06-13

Présentation et quantité

CARPROFELICAN® 50 mg/mL Solution injectable Boîte de 1 flacon de 20 mL

Code GTIN : 08718469449262