

EMEPRID[®] Solution injectable

Date de création : 08-11-2017

Date de mise à jour : 09-04-2021

Informations et posologie

Espèces cibles



Espèce cible complément

Chiens et chats.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Chez les chiens et chats :

- traitement symptomatique des vomissements et de la réduction de la motilité gastro-intestinale, notamment lors de gastrite, de spasme du pylore, de néphrite chronique et d'intolérance digestive à certains médicaments.

Administration

Voie d'administration



Voie d'administration complément

Voie intraveineuse, intramusculaire ou sous-cutanée.

Posologie

0,45 à 0,89 mg de métoclopramide par kg de poids corporel et par jour, équivalent à 0,5 à 1 mg de chlorhydrate de métoclopramide par kg de poids corporel et par jour, à administrer au choix :

- soit 2,5 à 5,0 mg de chlorhydrate de métoclopramide pour 10 kg (équivalent à 0,5 à 1 ml/10 kg), 2 fois par jour.
- soit 1,7 à 3,3 mg de chlorhydrate de métoclopramide pour 10 kg (équivalent à 0,34 à 0,66 ml/10 kg), 3 fois par jour.

L'intervalle entre deux administrations ne devrait pas être inférieur à 6 heures.

Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

Un mL contient :

- Substance active :

Métoclopramide (sous forme de chlorhydrate monohydraté) 4,457 mg (soit 5 mg de chlorhydrate de métoclopramide)

- Excipient(s) :

Métacrésol 2,000 mg

Principes actifs / Molécule

Métoclopramide, Métacrésol

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 vétérinaire.

Temps d'attente

Toutes cibles :
Sans objet.

Propriétés

Propriétés pharmacodynamiques

Le métoclopramide est une molécule originale de la série des orthopramides.

L'action anti-émétique du métoclopramide est principalement due à son activité antagoniste des récepteurs D2 dans le système nerveux central empêchant les nausées et les vomissements provoqués par la plupart des stimuli.

L'effet prokinétique sur le transit gastro-duodénal (augmente l'intensité et le rythme des contractions de l'estomac et provoque l'ouverture du pylore) est dû à son activité agoniste du récepteur 5-HT₄, à son activité antagoniste du récepteur D2 et à son activité muscarinique, au niveau gastro-intestinal.

Propriétés pharmacocinétiques

Après administration parentérale, le métoclopramide est rapidement et complètement absorbé.

Après administration sous-cutanée chez les chiens et les chats, les C_{max} (concentrations plasmatiques maximum) sont atteintes en 15 à 30 minutes.

Le métoclopramide est rapidement distribué dans la plupart des tissus et liquides, et passe dans le système nerveux central via la barrière hémato-encéphalique.

Le métoclopramide est métabolisé par le foie. Son élimination est rapide et se fait essentiellement par voie urinaire.

Mise en garde

Contres-indications et mise en garde

Contre-indications

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité connue à la substance active ou à l'un des excipients.

Ne pas utiliser lors de perforation ou d'obstructions gastro-intestinales.

Ne pas utiliser en cas d'hémorragie gastro-intestinale.

Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Toutes cibles :
Aucune.

Effets indésirables (fréquence et gravité)

Dans de rares cas, des effets extrapyramidaux (agitation, ataxie, posture et/ou mouvements anormaux, prostration, tremblements et agressivité, vocalises) ont été observés après traitement chez le chien et dans de très rares cas après traitement chez le chat.

Ces effets sont généralement transitoires et disparaissent à l'arrêt du traitement. Cependant dans de très rares cas, des réactions plus sévères ont été observées, nécessitant des soins médicaux. Dans de très rares cas, des réactions allergiques peuvent se produire.

Précautions d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Adapter la posologie chez les insuffisants rénaux ou hépatiques (augmentation du risque d'apparition d'effets indésirables).

Éviter l'administration chez des animaux épileptiques.

Respecter les doses prescrites, en particulier chez les chiens de petite taille et chez les chats.

Suite à des vomissements prolongés, un traitement, tel qu'une fluidothérapie et une rééquilibration électrolytique, peut être effectué.

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

Se laver les mains après administration du produit.

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

En cas de projection accidentelle dans les yeux ou sur la peau, rincez immédiatement et abondamment à l'eau. En cas d'apparition d'effets indésirables, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquetage.

Autres précautions

Aucune.

Utilisation en cas de gravidité et de lactation ou de ponte

Aucun effet fœtotoxique ou tératogène n'a été observé lors des études menées chez les animaux de laboratoire. Cependant, les études menées sur les animaux de laboratoire sont limitées et l'innocuité de la substance active n'a pas été étudiée dans les espèces cibles. L'utilisation de la spécialité au cours de la gestation et de la lactation devra faire l'objet d'une évaluation du rapport bénéfique/risque par le vétérinaire.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes)

La plupart des signes cliniques observés après un surdosage sont les effets extrapyramidaux bien connus (voir la rubrique "Effets indésirables").

En l'absence d'antidote spécifique, il est recommandé d'offrir un environnement calme à l'animal jusqu'à ce que les effets extrapyramidaux disparaissent.

Le métoclopramide étant rapidement métabolisé et éliminé, ces effets indésirables disparaissent rapidement.

Précautions pharmacologiques

Interactions médicamenteuses et autres

Éviter, lors de gastrite, l'administration d'anticholinergiques (atropine) car ils peuvent neutraliser les effets du métoclopramide sur la motilité gastro-intestinale.

Lors de diarrhée concomitante, il n'y a pas de contre-indications à l'emploi d'anticholinergiques.

L'association métoclopramide avec des neuroleptiques dérivés de la phénothiazine (acépromazine) augmente le risque d'apparition d'effets extrapyramidaux (voir la rubrique "Effets indésirables").

Le métoclopramide peut potentialiser l'action des dépresseurs du système nerveux central. En cas d'association, il est conseillé d'utiliser la posologie basse de métoclopramide afin d'éviter une sédation excessive.

Incompatibilités

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

Conservation

Durée de conservation

1 an.

Après ouverture : 28 jours.

Précautions particulières de conservation selon pertinence

Aucune.

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

CEVA SANTE ANIMALE
10 avenue de la Ballastiere
33500 LIBOURNE

Classification ATC Vet

- QA03FA01

Laboratoire



CEVA Santé animale
10 avenue de la Ballastière
33500 LIBOURNE
Tél : 05.57.55.40.40
Fax : 05.57.55.41.98
<http://www.ceva.com>

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/0507541 6/2009

Date de première autorisation

2009-10-05

Présentation et quantité

EMEPRID® Solution injectable Boîte de 1 flacon de 10 mL

Code GTIN : 03411111914365