

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Arthri-Dog® ad us. vet., comprimés pour chiens

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

1 comprimé contient:

Substances actives:

Phénylbutazone calcique 100 mg

Acétat de prédnisolone 2 mg

Vitamine C 100 mg

Excipients:

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés blancs convexes

4. INFORMATIONS CLINIQUES

4.1 Espèces cibles

Chiens

4.2 Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

- Arthrites et phénomènes concomitants douloureux
- Tendinites
- Rhumatismes articulaires et musculaires
- Spondylose
- Inflammation à la suite d'un traumatisme

4.3 Contre-indications

Maladies cardiaques, hépatiques ou rénales graves, ulcères gastro-intestinaux, dyscrasie du sang, maladies infectieuses, sensibilité accrue aux pyrazolones.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité connue à un principe actif ou à un autre composant.

4.4 Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Aucune.

4.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Aucune information.

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

Aucune information.

4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)

Troubles gastro-intestinaux, ulcérations du tractus gastro-intestinal, altération de la fonction rénale, dépression de la moelle osseuse.

4.7 Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

Ne pas utiliser durant le dernier trimestre de la gestation.

4.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

En raison de sa forte liaison aux protéines plasmatiques, la phénylbutazone peut déloger d'autres substances de leur liaison aux protéines, telles que digitexine, coumarine, sulfamide, thiopental, thiocarbamides et phénytoïne; l'effet de ces dernières sera ainsi renforcé et leur élimination accélérée.

L'induction enzymatique de la métabolisation de substances exogènes peut provoquer une diminution de la concentration plasmatique d'autres substances, donc l'effet thérapeutique de ces dernières. L'inhibition de la synthèse rénale des prostaglandines affaiblit l'action des diurétiques. L'administration simultanée de diurétiques d'épargne potassique augmente le risque d'hyperkaliémie.

L'élimination de pénicillines est retardée par l'inhibition de la sécrétion rénale tubulaire.

4.9 Posologie et voie d'administration

Administration orale.

1 comprimé par jour pour 5 - 10 kg de poids corporel.

Gros chiens: 4 - 6 comprimés par jour en 2 - 3 prises

Chiens moyens: 2 - 4 comprimés par jour en 2 - 3 prises

Petits chiens: 1 - 2 comprimés par jour en 1 - 2 prises

Dans tous les cas, le dosage doit être spécifiquement adapté à la maladie et à la réaction au traitement. S'il y a une amélioration visible après 3 à 4 jours, la dose peut être réduite.

4.10 Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire

Un surdosage important peut provoquer des symptômes nerveux centraux (excitations, convulsions), une hématurie ou une acidose. Comme contre-mesures, on arrêtera immédiatement le médicament et traitera l'animal de manière symptomatique.

4.11 Temps d'attente

Sans objet.

5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES

Groupe pharmacothérapeutique: Combinaison d'un anti-inflammatoire non stéroïdien avec un glucocorticoïde.

Code ATCvet: QM01BA01

5.1 Propriétés pharmacodynamiques

La phénylbutazone est un anti-inflammatoire non stéroïdien. Comme tous les dérivés du pyrazole, elle est particulièrement efficace dans les premiers stades du processus inflammatoire en inhibant la perméabilité des vaisseaux sanguins, ce qui permet de prévenir à la fois l'œdème et la diapédèse.

La prédnisolone est un corticostéroïde synthétique aux propriétés anti-inflammatoires et anti-allergiques. Elle est particulièrement efficace dans la phase tardive du processus inflammatoire et protège le tissu conjonctif en empêchant la prolifération des fibroblastes et la formation de tissu collagène.

La combinaison de la phénylbutazone et de la prédnisolone avec leurs propriétés anti-inflammatoires permet d'obtenir une synergie optimale avec tous les avantages de cette combinaison.

5.2 Caractéristiques pharmacocinétiques

Aucune information.

5.3 Propriétés environnementales

Aucune information.

6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Méthylhydroxypropylcellulose

Cellulose microcrist.

Huile de ricin hydrogénée

Stéarate de magnésium

Silice colloïdale

Carboxyméthylcellulose NA

6.2 Incompatibilités majeures

Sans objet.

6.3 Durée de conservation

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

6.4 Précautions particulières de conservation

Conserver à température ambiante (entre 15°C et 25°C).

6.5 Nature et composition du conditionnement primaire

Boîte avec 40 comprimés sous blister en aluminium/PVC

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

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Vetoquinol AG

Freiburgstrasse 255

3018 Berne

+41 (0)31 818 56 56

info.switzerland@vetoquinol.com

8. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Swissmedic 36'613 025 40 comprimés

Catégorie de remise B: remise sur ordonnance vétérinaire

9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION/RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

Date de première autorisation: 21.01.1974

Date du dernier renouvellement: 19.03.2020

10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

25.06.2020

INTERDICTION DE VENTE, DÉLIVRANCE ET/OU D'UTILISATION

Sans objet.