

Equipalazone® poudre Flavour ad us. vet.

Antiphlogistique, analgésique pour chevaux et poneys

Au goût pomme

Composition

1 sachet contient:

- principe actif: Phenylbutazonum 1000 mg
- excipients: Aromatica, Excip. ad pulverem pro charta
- forme galénique: poudre micro-encapsulée pour administration orale

Propriétés / effets

Equipalazone® poudre contient, sous forme micro-encapsulée, le principe actif phénylbutazone, un anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS) de la classe des pyrazolones possédant de bonnes propriétés anti-inflammatoires, analgésiques et antipyrétiques. Son effet repose entre autres, comme pour les autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, sur une inhibition de la synthèse des prostaglandines.

Pharmacocinétique

Après administration orale, la phénylbutazone est généralement résorbée rapidement. La résorption se fait au niveau de l'intestin grêle. Chez le cheval, la biodisponibilité orale peut aller jusqu'à 90% selon le stade de remplissage de l'appareil digestif.

La métabolisation se fait en premier lieu par hydroxylation; le métabolite principal est l'oxyphénbutazone qui possède des propriétés pharmacologiques semblables à celles de la substance mère. L'excrétion a principalement lieu par voie rénale. Chez le cheval, la demi-vie plasmatique va de 3.5 à 10.9 heures. La persistance de l'effet de la phénylbutazone, même après diminution du taux plasmatique, s'explique par une inhibition durable de la synthèse des prostaglandines ainsi que par sa haute affinité pour les tissus enflammés. La phénylbutazone s'accumule dans les exsudats inflammatoires et y atteint des concentrations jusqu'à trois fois plus élevées que dans le plasma.

Indications

Affections des muscles, des tendons et des articulations chez les chevaux et les poneys pouvant être soulagées par les propriétés anti-inflammatoires et antalgiques de la phénylbutazone telles que:

- boiterie en cas d'ostéoarthrose
- fourbure aiguë et chronique
- bursite, carpite
- altérations inflammatoires chroniques de la colonne vertébrale (p. ex. spondylarthrose)
- coups, contusions et déchirures traumatiques
- autres altérations inflammatoires des parties molles (par exemple phlegmons)

Posologie / mode d'emploi

Pour administration orale

Cheval (env. 500 kg de poids corporel) :

1er jour	2 sachets deux fois par jour
2ème – 4ème jour	1 sachet deux fois par jour
jours suivants	1 sachet par jour ou tous les 2 jours (selon les besoins)

Poney (env. 250 kg de poids corporel) :

1er – 4ème jour	1 sachet par jour
jours suivants	½ sachet par jour

Equipalazone® poudre est administré en mélangeant bien le produit avec un peu de son sec ou d'avoine.

Limitations d'emploi

Contre-indications

Ne pas utiliser chez les animaux atteints d'affections cardiaques, hépatiques ou rénales.

Ne pas utiliser chez les animaux souffrant potentiellement d'ulcères gastro-intestinaux ou d'hémorragies ainsi qu'en cas d'altérations de la formule sanguine ou d'hypersensibilité.

Précautions

Le principe actif phénylbutazone a un faible spectre thérapeutique; ne dépasser ni la dose ni la durée recommandées pour un traitement.

Des contrôles de la formule sanguine devraient être effectués en cas d'administration prolongée.

Lorsque l'administration est nécessaire pour des animaux de moins de 6 semaines, la dose doit être réduite et les animaux soumis à un suivi rapproché.

Jusqu'à présent, aucun résultat d'expériences relatives à une utilisation et à ses conséquences chez les juments gravides n'est disponible. L'utilisation de la phénylbutazone pendant la gestation et la lactation exige une indication absolue.

Effets indésirables

Les effets indésirables typiques des AINS tels que lésions des muqueuses et hémorragies de l'appareil digestif, altérations de la formule sanguine ou de la fonction rénale peuvent survenir. Aux premiers signes d'effets secondaires ou de complications gastro-intestinales tels qu'inappétence, apathie ou perte de poids, suspendre le traitement et informer le vétérinaire.

Délais d'attente

Ne pas administrer aux équidés destinés à la consommation humaine.

Interactions

Le haut taux de fixation de la phénylbutazone aux protéines plasmatiques (plus de 97%) peut compromettre la liaison aux protéines de certains médicaments tels que sulfamidés, dérivés de la coumarine, digitoxine, thiopental et sulfonyles et ainsi entraîner des concentrations toxiques de leur principe actif libre non lié aux protéines ou accélérer leur élimination.

Par l'induction d'enzymes métabolisant des substances exogènes, le taux plasmatique de ces substances et, par conséquent, leur effet thérapeutique, peut être compromis. Suite à l'inhibition de la synthèse rénale des prostaglandines, l'effet des diurétiques est diminué.

En cas d'administration concomitante d'antibiotiques de la famille des aminoglycosides, il existe un risque accru d'effets néphrotoxiques. L'élimination des pénicillines est retardée.

La phénylbutazone ne doit pas être utilisée en combinaison avec d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens ou avec des glucocorticoïdes.

Remarques particulières

Ne pas conserver au-dessus de 25°C.

Médicament, à garder hors de portée des enfants.

Swissmedic: 38110 (B)

ATCvet code: QM01AA01

Présentation

Boîte avec 100 sachets de 1,59 g

Titulaire de l'autorisation

MSD Animal Health SARL, Lucerne.

Mise à jour de l'information

Juin 2020