

1. Dénomination du médicament vétérinaire

Benamin Expectorans mit Codein ad us. vet., sirop pour chevaux et chiens

2. Composition qualitative et quantitative

1 ml de sirop contient :

Substances actives :

Chlorhydrate de diphenhydramine	2.67 mg
Phosphate de codéine hémihydraté	2.19 mg
Chlorure d'ammonium	26 mg
Lévomenthol	0.22 mg

Excipient :

Acide citrique monohydraté	2.16 mg
----------------------------	---------

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. Forme pharmaceutique

Sirop limpide de couleur rouge foncé avec une odeur framboisée légèrement mentholée pour administration orale

4. Informations cliniques

4.1. Espèces cibles

Cheval et chien

4.2. Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Sirop contre la toux pour chevaux et chiens

Pour le traitement symptomatique des toux d'irritation, des spasmes bronchiques (asthme), des laryngites, des pharyngites et des trachéites

4.3. Contre-indications

Maladies cardiovasculaires

4.4. Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Aucune

4.5. Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez l'animal

En raison de la présence de codéine, Benamin doit être utilisé avec prudence chez les animaux avec une insuffisance respiratoire ou une insuffisance rénale sévère. La prudence est également de mise en cas d'hypothyroïdisme ainsi que de maladie d'Addison.

La codéine en tant qu'inhibiteur de la toux doit être utilisé avec prudence et n'est pas recommandé en cas de toux productive.

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

Sans objet

4.6. Effets indésirables (fréquence et gravité)

Une dépression du système nerveux central, une chute de la tension artérielle et des étourdissements peuvent survenir.

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

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de gestation et de lactation.

4.8. Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Les narcotiques et les sédatifs renforcent l'effet dépressif de Benamin sur le système nerveux central.

4.9. Posologie et voie d'administration

Cheval : 15 – 30 ml 2 x par jour

Chien : 2.5 – 5 ml toutes les 2 – 3 heures

Mesurette incluse

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

En raison de la présence de codéine, des symptômes d'intoxication peuvent apparaître en cas de surdosage. Des nausées, des vomissements, des pertes urinaires et fécales, une salivation, des bronchospasmes et de la constipation peuvent survenir.

4.11. Temps d'attente

Ne pas utiliser chez les équidés destinés à la production de denrées alimentaires.

5. Propriétés pharmacologiques

Groupe pharmacothérapeutique : antihistaminiques à usage systémique

Code ATCvet : QR06AA52

5.1. Propriétés pharmacodynamiques

En inhibant le centre de la toux, le phosphate de codéine soutient simultanément les effets antiallergiques, bronchospasmodolytiques et bronchodilatateurs ainsi que l'effet sédatif sur le système nerveux central des autres substances actives du produit. Benamin Expectorans mit Codein liquéfie les sécrétions bronchiques visqueuses, facilite l'expectoration, lutte contre les symptômes d'engorgement et réduit la congestion des muqueuses bronchiques et nasales. La présence de codéine atténue en peu de temps les quintes de toux et permet à l'animal de se calmer rapidement. La durée de l'affection est ainsi notablement raccourcie.

5.2. Caractéristiques pharmacocinétiques

Aucune donnée

5.3. Propriétés environnementales

Aucune donnée

6. Informations pharmaceutiques

6.1. Liste des excipients

Citrate de sodium

Acide citrique monohydraté

Glycérol 85 %

Ethanol 96 %

Colorant caramel (E150a)

Arôme de framboise

Saccharine sodique

Rouge cochenille A (E124)

Sirop de glucose

Saccharose

Eau purifiée

6.2. Incompatibilités majeures

Aucune connue

6.3. Durée de conservation

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

6.4. Précautions particulières de conservation

À conserver en dessous de 25°C.

Protéger de la lumière.

6.5. Nature et composition du conditionnement primaire

Flacon en verre avec 100 ml de contenu avec bouchon à vis et mesurette dans un carton

Flacon en PET avec 500 ml de contenu avec bouchon à vis et mesurette dans un carton

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

Dr. E. Graeub AG

Rehhagstrasse 83

3018 Berne

Tél. : 031 / 980 27 27

Fax : 031 / 980 27 28

info@graeub.com

8. Numéros d'autorisation de mise sur le marché

Swissmedic 40'521'011 100ml

Swissmedic 40'521'038 500ml

Catégorie de remise B : remise sur ordonnance vétérinaire

9. Date de première autorisation/renouvellement de l'autorisation

Date de première autorisation : 14.08.1980

Date du dernier renouvellement : 03.07.2020

10. Date de mise à jour du texte

22.07.2020

Interdiction de vente, délivrance et/ou d'utilisation

Sans objet