

INFORMATION DESTINÉE AUX DÉTENTEURS D'ANIMAUX

L'information professionnelle destinée aux professions médicales peut être consultée sur le site

www.tierarzneimittel.ch

NOTICE D'EMBALLAGE

Contacera® 15 mg/ml, ad us. vet, suspension orale pour chevaux

1 NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché : Zoetis Schweiz GmbH
Rue de la Jeunesse 2
2800 Delémont

Fabricant responsable de la libération des lots : Chanelle Pharmaceuticals
Manufacturing Ltd., Dublin Road,
Loughrea
Co. Galway
Irlande

2 DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Contacera® 15 mg/ml, ad us. vet, suspension orale pour chevaux

3 LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)

1 ml de suspension contient :

Substance active :

Méloxicam 15 mg

Excipient :

Benzoate de sodium (E 211) 5 mg

Forme pharmaceutique :

Suspension pour administration orale.

Suspension visqueuse, blanc cassé à jaune pour administration orale.

4 INDICATION(S)

Antiphlogistique non stéroïdien pour chevaux.

Réduction de l'inflammation et de la douleur lors d'affections aiguës ou chroniques de l'appareil locomoteur.

5 CONTRE-INDICATIONS

Ne pas administrer aux juments gestantes ou allaitantes.

Ne pas administrer Contacera® suspension orale aux chevaux présentant des troubles digestifs, en particulier lors de troubles liés au foie, de problèmes rénaux ou cardiaques ou encore lors de troubles en lien avec des saignements.

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

Ne pas administrer le méloxicam à des chevaux âgés de moins de 6 semaines.

6 EFFETS INDÉSIRABLES

Des effets indésirables typiques des médicaments contre la douleur, l'inflammation et la fièvre (anti-inflammatoires non stéroïdiens) ont été observés (léger urticaire, diarrhée) au cours d'essais cliniques dans quelques cas isolés. Les symptômes étaient réversibles.

Dans de très rares cas une perte d'appétit, de la léthargie, une douleur abdominale et une colite ont été rapportées.

Dans de très rares cas, des réactions d'hypersensibilité pouvant être très graves (voire fatales) peuvent survenir et doivent être traitées symptomatiquement.

En cas d'observation d'effets indésirables, il faut interrompre le traitement et demander l'avis d'un vétérinaire.

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)

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez en informer votre vétérinaire ou votre pharmacien.

7 ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Chevaux.

8 POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION

Administration orale.

Posologie

Administrer Contacera® suspension orale une fois par jour mélangé à l'alimentation ou directement dans la bouche à raison de 1 ml pour 25 kg de poids vif (c'est-à-dire 0.6 mg de méloxicam par kg de poids vif) (pendant 14 jours au maximum).

9 CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

La suspension est administrée au moyen de la seringue-doseuse fournie dans le conditionnement. La seringue s'adapte sur le flacon et est graduée (graduation de 2 ml).

Bien mélanger la suspension avant son administration.

Après l'administration, reboucher le flacon et nettoyer la seringue-doseuse à l'eau chaude puis la laisser sécher.

Éviter l'introduction de toute contamination pendant l'emploi.

10 TEMPS D'ATTENTE

Tissus comestibles : 3 jours.

Ne pas administrer aux juments dont le lait est destiné à la consommation humaine.

11 CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

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

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 3 mois.

Ne plus utiliser après expiration de la date de péremption indiquée après la mention "EXP" sur le récipient ou l'emballage.

12 MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

Précautions particulières pour chaque espèce cible :

Aucune.

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal :

L'apparition d'effets indésirables doit amener à interrompre le traitement et à consulter un vétérinaire.

Éviter l'emploi chez les animaux présentant une déshydratation, un volume sanguin réduit ou une faible tension artérielle en raison des risques potentiels de toxicité rénale.

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

Les personnes qui présentent une hypersensibilité connue aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) devraient éviter tout contact direct avec la suspension. En cas d'ingestion accidentelle demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

Gestation et lactation :

Les études de laboratoire menées chez les bovins n'ont pas montré de malformations ou lésions de l'embryon ni de toxicité pour la vache. Toutefois aucune donnée n'est disponible chez le cheval. De ce fait, l'emploi de ce médicament est contre-indiqué chez les juments pendant la gestation et la lactation (voir rubrique 5).

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

Ne pas administrer Contacera® suspension orale en même temps que des glucocorticoïdes, d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens ou des médicaments anticoagulants.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes) :

En cas de surdosage, instaurer un traitement symptomatique.

Incompatibilités :

Aucune connue.

13 PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DECHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Demandez à votre vétérinaire ou pharmacien pour savoir comment vous débarrasser des médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures contribuent à préserver l'environnement.

14 DATE DE LA DERNIERE NOTICE APPROUVEE

10.05.2021

Vous trouverez de plus amples informations sur ce médicament aux adresses www.swissmedic.ch et <http://www.tierarzneimittel.ch/>.

15 INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Boîte en carton contenant une bouteille PE (polyéthylène) de 250 ml à bouchon de sécurité enfant et une seringue-doseuse en polypropylène (de 30 ml, graduée par 2 ml).

Catégorie de remise B: remise sur ordonnance vétérinaire

Swissmedic 66106

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.