

Vetoprofen® ad us. vet., solution orale

Anti-inflammatoire, antipyrétique et analgésique oral pour bovins

Composition

Ketoprofenum 100 mg

Conserv. : Alcohol benzylicus, Excipients ad solutionem pro 1 ml

Propriétés / Effets

Le kétoprofène est un anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS) doté de propriétés anti-inflammatoires, antipyrétiques et analgésiques. Son action anti-inflammatoire repose principalement sur l'inhibition de la cyclooxygénase et ainsi de la synthèse des prostaglandines. Le kétoprofène réduit également l'effet de la bradykinine, un médiateur chimique de la douleur et de l'inflammation. Il stabilise en outre les membranes des lysosomes et réduit ainsi la libération des enzymes lysosomiales. Par ailleurs, le kétoprofène possède un effet anti-endotoxinique. Des études ont démontré qu'après administration intraveineuse d'endotoxine d'E. coli chez des bovins et des porcins, le kétoprofène inhibe la production de thromboxane B2. Le kétoprofène diminue de manière efficace la fièvre consécutive à la présence d'endotoxines.

Pharmacocinétique

Chez les bovins, après administration orale de la dose recommandée de 4 mg/kg de kétoprofène, les concentrations plasmatiques maximales (C_{max}) sont atteintes après en moyenne 1 h ½. La variation entre les différents animaux est de 1 à 2 heures. Après administration orale, la demi-vie d'élimination est d'environ 2 h ½. Des études ont montré que, malgré une concentration plasmatique décroissante, les effets anti-inflammatoires persistent dans les tissus. Après administration orale, la biodisponibilité est d'env. 76 %.

Indications

Traitement secondaire des douleurs et des inflammations aiguës, après administration parentérale d'un anti-inflammatoire et analgésique à action rapide :

- lors d'affections inflammatoires de l'appareil locomoteur,
- pour la réduction des symptômes liés à l'inflammation et la diminution de la fièvre chez des animaux individuels,
- lors d'Infections d'origine bactérienne, seulement en combinaison avec un traitement antibiotique adéquat,
- pour la réduction des douleurs postopératoires, en particulier après écornage et castration,
- lors de parésie traumatique post-partum.

Posologie / Mode d'emploi

Administration orale à une posologie de 4 ml pour 100 kg de poids corporel (correspondant à 4 mg de kétoprofène par kg de poids corporel) une fois par jour pendant 1 à 3 jours.

Diluer la quantité de produit vétérinaire nécessaire dans environ un demi-litre d'eau (p. ex. en utilisant une bouteille appropriée) et l'administrer à l'animal par voie orale. Le volume nécessaire peut être mesuré au moyen du gobelet-doseur fourni avec le produit. Pour des volumes supérieurs à 25 ml, il convient de réaliser deux mesures avec le même volume (c.-à-d. pour 28 ml il faudrait mesurer 2 x 14 ml). L'eau contenant le médicament doit être administrée immédiatement.

Limitations d'emploi

a. Contre-indications

Ne pas utiliser chez :

- animaux présentant des réactions d'hypersensibilité au produit,
- animaux souffrants d'affections gastro-intestinales,
- lors d'insuffisance rénale grave, de tendance aux hémorragies ou de déshydratation

b. Précautions d'emploi

Un traitement symptomatique doit être instauré en cas de surdosage. Il n'existe pas d'antidote spécifique. La dose et la durée de traitement recommandées ne doivent pas être dépassées. Ne pas utiliser chez des animaux présentant une

inappétence totale car celle-ci peut entraîner une absorption insuffisante de kétoprofène.

Effets indésirables

Les effets indésirables typiques des anti-inflammatoires non-stéroïdiens, tels que des diarrhées pour cause d'irritations intestinales et des ulcères, peuvent survenir.

Utilisation pendant la gestation et la lactation

À la dose de kétoprofène recommandée, aucun effet tératogène ou embryotoxique n'a été enregistré chez des animaux de laboratoire. De telles études n'ont pas été menées chez des bovins. Chez des animaux de laboratoire, le kétoprofène peut retarder la mise basse et c'est pourquoi il ne doit pas être administré aux bovins juste avant celle-ci. Une administration pendant la gestation ne devrait se faire qu'après une évaluation correspondante du rapport bénéfices/risques par le vétérinaire responsable.

Délais d'attente

Lait : aucun.

Tissus comestibles : 1 jour.

Interactions

Ne pas administrer Vetoprofen® conjointement avec d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens; attendre au minimum 24 heures après la dernière administration de Vetoprofen®. L'utilisation simultanée de glucocorticoïdes peut augmenter le risque de symptômes digestifs. L'application simultanée de Vetoprofen® et d'un diurétique de l'anse peut diminuer l'efficacité du diurétique.

Remarques particulières

Tenir hors de portée des enfants. Le médicament ne doit pas être utilisé au-delà de la date figurant après la mention «EXP.» sur l'emballage.

Stockage et conservation

Conserver à température ambiante (15 à 25°C), à l'abri de la lumière.

Délai d'utilisation après ouverture : 4 mois.

Administrer immédiatement le Vetoprofen® après dilution.

Mesures de précaution pour l'utilisateur

Éviter toute éclaboussure sur la peau ou les yeux. En cas de contact accidentel, rincer immédiatement et abondamment la zone atteinte avec de l'eau. Si l'irritation persiste, il faut consulter un médecin. Se laver les mains après utilisation.

Les personnes présentant une hypersensibilité aux anti-inflammatoires non-stéroïdiens doivent utiliser Vetoprofen® avec une prudence particulière.

Swissmedic Nr. : 66'689 (B)

ATCvet : QM01AE03

Présentation

Flacons à 250 ml et 1000 ml incl. mesurette à 25 ml

Titulaire de l'autorisation

ufamed SA, 6210 Sursee

Date de mise à jour de l'information

Septembre 2017

 ufamed