

CALMIVET® Comprimés



Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires :

Un comprimé pelliculé de 100 mg contient :

Substance active :

Acépromazine (sf de maléate) 12,50 mg

Excipient(s) :

Oxyde de titane (E171) 3,78 mg

Forme pharmaceutique:

Comprimé pelliculé.

Espèce cibles:

Chiens et chats.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles:

Chez les chiens et les chats :

- tranquillisation.

Contre-indications:

Ne pas administrer à des chats sujets au stress.

Ne pas administrer en cas dhypovolémie.

Ne pas utiliser en cas dhypersensibilité au principe actif ou à lun des excipients.

Mises en garde particulières à chaque espèce cible:

Aucune.

Précautions particulières d'emploi chez les animaux:

Les doses indiquées peuvent faire lobjet dimportantes variations individuelles.

Lors daffections cardiaque ou hépatique, la posologie doit être réduite et le produit utilisé avec précautions.

Ce médicament doit être utilisé avec précautions chez les races de chien brachycéphales, par exemple le boxer.

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

Se laver les mains après administration du produit.

Ne pas laisser les enfants jouer avec les comprimés. En cas dingestion accidentelle dun comprimé, contacter immédiatement votre médecin et lui montrer la notice.

Autres précautions:

Aucune.

Effets indésirables (fréquence et gravité):

Leffet indésirable le plus fréquent est lhypotension.

Des apnées ont été observées chez le chat.

Leucopénie, leucocytose, éosinophilie, réactions dermiques et pigmentation cutanée peuvent également apparaître après administrations répétées.

Utilisation en cas de gravidité et de lactation ou de ponte:

Linnocuité du médicament na pas été établie en cas de gravidité et de lactation. En labsence de données, son utilisation en cas de

gravidité ou de lactation nest pas recommandée.

Interactions médicamenteuses et autres:

Ne pas utiliser avec les substances organophosphorées et le chlorhydrate de procaine dont il potentialise la toxicité.
L'effet dépressif de l'acépromazine sur le système nerveux central augmente avec l'administration concomitante d'autres molécules ayant le même effet dépressif (morphine, barbituriques, xylazine,).

Posologie:

Chez les chiens

1,25 à 2,5 mg d'acépromazine par kg de poids corporel, par voie orale, soit 1 à 2 comprimés pour 10 kg de poids corporel.

Chez les chats

2,5 mg d'acépromazine par kg de poids corporel, soit 1 comprimé pour 5 kg de poids corporel.

Mettre de l'eau de boisson à la disposition des animaux après administration des comprimés afin d'accélérer leur délitement dans le tube digestif.

Les comprimés doivent être administrés 10 à 30 min avant l'obtention de l'effet.

L'administration peut être répétée après 3 à 6 heures si nécessaire. Toutefois, une utilisation prolongée nest pas recommandée.

voie d'administration:

Voie orale.

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

Lors de surdosage, un traitement symptomatique peut être requis.

Temps d'attente:

Sans objet.

Propriétés pharmacodynamiques:

Le maléate d'acépromazine est un dérivé de la phénothiazine.

Les phénothiazines ont une action dépressive sur le système nerveux central, provoquant un apaisement de l'animal avec relaxation musculaire, indifférence au milieu environnant et atténuation de l'inquiétude, de la nervosité et des réactions de défense. Cette action est due en partie à une action antagoniste sur les récepteurs dopaminergiques.

Les effets sédatifs durent de 4 à 8 heures, selon les individus.

Caractéristiques pharmacocinétiques:

Après administration par voie orale, l'absorption est rapide et totale. Le pic plasmatique est atteint en 1,5 à 3 heures.

L'acépromazine est fortement liée aux protéines plasmatiques.

L'élimination se fait principalement par les fèces mais également par le lait et l'urine.

Incompatibilités:

Non connues.

Durée de conservation:

5 ans.

Précautions particulières de conservation selon pertinence:

Aucune.

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

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché / exploitant:

VETOQUINOL
MAGNY VERNOIS
70200 LURE

Numéro d'autorisation de mise sur le marché et date de première autorisation:

FR/V/7276413 2/1984 - 16/05/1984

Inscription au tableau des substances vénéneuses (Liste I / II). Classement du médicament en matière de délivrance:

Liste I.
A ne délivrer que sur ordonnance.

Classification ATC Vet:

QN05AA04

Etui de 2 plaquettes thermoforms de 10 comprim

GTIN : 03605870001682

Etui de 4 plaquettes thermoforms de 10 comprim

GTIN : 03605870000272

Laboratoire VETOQUINOL S.A.

70204 LURE CEDEX
Direction France
31, rue des Jeûneurs
75002 PARIS
Tél : 01.55.33.50.25
Fax : 01.47.70.42.05

www.vetoquinol.fr

Vétoquinol
 *Signe de Passion*