

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

Caniphedrin 20 mg ad us. vet., comprimés pour chiens

Caniphedrin 50 mg ad us. vet., comprimés pour chiens

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 et fabricant responsable de la libération des lots:

Streuli Pharma AG

Bahnhofstrasse 7

8730 Uznach

Téléphone: +41 (0)55 285 90 70

Fax: +41 (0)55 285 92 90

E-mail: vet-support@streuli-pharma.ch

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Caniphedrin 20 mg ad us. vet., comprimés pour chiens

Caniphedrin 50 mg ad us. vet., comprimés pour chiens

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

Substance active:

Caniphedrin 20 mg ad us. vet., comprimés

1 comprimé contient: chlorhydrate d'éphédrine 20 mg (équivalent à 16,4 mg d'éphédrine)

Comprimés blancs avec une barre de sécabilité en croix.

Caniphedrin 50 mg ad us. vet., comprimés

1 comprimé contient: chlorhydrate d'éphédrine 50 mg (équivalent à 41,0 mg d'éphédrine)

Comprimés blancs avec une barre de sécabilité.

4. INDICATION(S)

Pour le traitement des fuites/pertes d'urine involontaires (incontinence urinaire) causées par une défaillance du mécanisme du sphincter urétral, en particulier l'incontinence urinaire chez les chiennes stérilisées.

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne pas utiliser chez les chiens souffrant de maladies du muscle cardiaque, de perturbation du rythme cardiaque avec fréquence cardiaque excessive, d'hypertension, d'hyperthyroïdie pathologique avec production excessive d'hormones thyroïdiennes, de diabète, d'insuffisance rénale ou de glaucome.

Ne pas administrer aux animaux utilisés pour la fabrication de produits alimentaires.

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

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Dans de rares cas, on a observé une augmentation du pouls, de l'arythmie cardiaque, de l'hypertension artérielle et de l'agitation.

D'autres effets peuvent se produire: insomnie, agitation, anxiété, tremblements musculaires, dilatation des pupilles et manque d'appétit.

Ces symptômes disparaissent après une réduction de la dose ou l'arrêt du traitement.

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 1000 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)

Chiens

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

Administration par voie orale.

1 à 2 mg par kg de poids (PC) par jour.

Pendant les 10 premiers jours de traitement, la dose est de 2 mg de chlorhydrate d'éphédrine (équivalent à 1,64 mg d'éphédrine) par kg de poids par jour, soit

- avec *Caniphedrin 20 mg ad us. vet., comprimés*: 1 comprimé pour 10 kg de PC;
- avec *Caniphedrin 50 mg ad us. vet., comprimés*: 1 comprimé pour 25 kg de PC.

Le comprimé peut être divisé pour permettre un dosage précis.

Dès le succès thérapeutique instauré, la dose est réduite à 1 mg par kg de poids à titre d'essai. En l'absence de nouveaux troubles, cette dose réduite est maintenue comme traitement au long cours; en cas de rechute, elle doit être augmentée à nouveau à 2 mg par kg de poids. Une fois la dose efficace établie, les chiens doivent être contrôlés à intervalles réguliers.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Les femmes enceintes doivent porter des gants pendant l'administration.

10. TEMPS D'ATTENTE

Temps d'attente: sans objet.

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).

Conserver dans le conditionnement d'origine.

Conserver la boîte de comprimés soigneusement fermée de façon à protéger le contenu de la lumière et de l'humidité.

Ce médicament vétérinaire ne doit pas être utilisé au-delà de la date de péremption figurant après la mention EXP sur le contenant.

La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

12. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

Précautions particulières pour chaque espèce cible:

aucune.

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal:

Ce médicament à usage vétérinaire ne convient pas pour le traitement des mictions intempestives d'origine comportementale.

Chez les chiennes âgées de moins d'un an, la possibilité que des malformations anatomiques contribuent à l'incontinence doit être envisagée avant le traitement.

Il est important d'identifier toute maladie sous-jacente causant une augmentation pathologique de la miction/des sensations de soif, qui peut entraîner un diagnostic erroné d'incontinence urinaire. Un traitement approprié doit être mis en place.

N'utiliser que sous contrôle chez les chiens souffrant d'une augmentation du volume de la prostate.

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

Le chlorhydrate d'éphédrine peut être toxique s'il est ingéré. Les effets indésirables peuvent inclure insomnie et nervosité, vertiges, maux de tête, augmentation de la pression artérielle, augmentation de la transpiration et nausées. L'ingestion peut être mortelle, en particulier pour les enfants. Pour éviter tout risque d'ingestion accidentelle, le produit vétérinaire doit être administré et conservé hors de la vue des enfants.

Bien se laver les mains après administration du médicament.

En cas d'ingestion accidentelle, en particulier chez les enfants, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

Les personnes présentant une hypersensibilité connue à l'éphédrine devraient éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.

Il est fortement recommandé aux femmes enceintes de porter des gants pour l'administration.

Gestation et lactation:

Ne pas utiliser sur les chiennes enceintes et allaitantes.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions:

En cas d'administration simultanée de méthylxanthines (telles que la **caféine**, la **théophylline** et la **théobromine**, qui peuvent être utilisées comme médicaments principalement pour le traitement de l'asthme), d'autres sympathomimétiques (médicaments contenant des principes actifs tels que, par exemple adrénaline, amphétamine, dopamine ou noradrénaline, qui, comme l'éphédrine, sont utilisées pour activer la composante sympathique du système nerveux autonome) ou de médicaments qui provoquent une augmentation du pH urinaire, l'effet du médicament vétérinaire peut être renforcé et il peut y avoir un risque accru d'effets indésirables.

Il existe un risque d'arythmie cardiaque en cas d'association avec des glycosides cardiaques (médicaments qui augmentent le débit cardiaque et réduisent la fréquence cardiaque) ou avec certains anesthésiques (halogénés).

Les sympatholytiques (substances qui inhibent l'action de la noradrénaline et de l'adrénaline endogènes ainsi que celle des sympathomimétiques ajoutés de façon exogène) peuvent diminuer l'efficacité du médicament vétérinaire.

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

L'éphédrine a un index thérapeutique suffisant. Les effets indésirables tels que l'agitation, l'augmentation de la tension artérielle et l'accélération prolongée du pouls (tachycardie) disparaissent généralement après une réduction de la dose ou l'arrêt du traitement.

En cas de fort surdosage, les effets indésirables suivants peuvent se produire: tachycardie, combinaison d'arythmie cardiaque et de tachycardie (tachyarythmie), vomissements, transpiration, respiration profonde non physiologique et/ou accélérée (hyperventilation),

faiblesse musculaire, tremblements musculaires avec surexcitation et agitation, anxiété et insomnie.

En cas de problèmes dus à un surdosage, le traitement doit être effectué par un vétérinaire.

Incompatibilités:

sans objet.

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 DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

30.09.2020

Vous trouverez de plus amples informations sur ce médicament aux adresses

www.swissmedic.ch et www.tierarzneimittel.ch.

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Caniphedrin 20 mg / 50 mg ad us. vet., emballages de 100 comprimés:

boîte de comprimés sous cartonnage.

Caniphedrin 20 mg / 50 mg ad us. vet., emballages de 500 comprimés:

boîte de comprimés.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Catégorie de remise B: remise sur ordonnance vétérinaire

Swissmedic 47066

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le titulaire de l'autorisation de mise sur le marché mentionné dans la rubrique 1.