

Sedivet®

ad us. vet.



Sédatif pour les examens, les traitements et pour la prémédication avant l'anesthésie des chevaux.

Composition

Principe actif: chlorhydrate de Romifidine
1 ml de solution injectable contient: 10 mg de chlorhydrate de Romifidine.

Excipients: Conserv.: Chlorocrésol 2 mg, chlorure de sodium, eau pour préparation injectable.

Propriétés/Effets

Sédation dose-dépendante avec un effet analgésique. L'effet sédatif de Sedivet est à attribuer à la stimulation des récepteurs présynaptiques α_2 dans le système nerveux central. Sedivet a une affinité forte et spécifique pour ces récepteurs.

Indications

Sédation pour par exemple les manipulations suivantes :

- Cliché radiologique
 - Transport
 - Traitement et intervention chirurgicale dans les régions de la tête et du cou:
 - soins dentaires
 - bronchoscopie
 - laryngoscopie
 - irrigation des poches gutturales
 - Traitement et intervention chirurgicale dans la région du tronc et des membres :
 - ponction d'abcès
 - petites interventions chirurgicales avec anesthésie locale
 - palpation rectale et examen gynécologique
 - Traitement de soutien du tétanos
- Agent préanesthésique pour l'injection et l'inhalation d'anesthésiques.
L'animal peut être couché 8 à 10 minutes après l'injection de Sedivet.

Dosage/Administration

Les dosages usuels sont les suivants :

Sédation légère : 0,04 mg de principe actif/kg de poids corporel correspondant à 0,4 ml de solution injectable/100 kg de poids corporel

Sédation profonde : 0,08 mg de principe actif/kg de poids corporel correspondant à 0,8 ml de solution injectable/100 kg de poids corporel

Sédation profonde avec effet de sédation prolongé : 0,12 mg de principe actif/kg de poids corporel correspondant à 1,2 ml de solution injectable/100 kg de poids corporel

Voie d'administration : intraveineuse.

Limitations d'emploi

Contre-indications:

Aucune donnée n'est disponible actuellement en ce qui concerne l'influence de Sedivet sur la gravité.

Précautions:

- La sédation à l'aide d' α_2 -sympathomimétiques augmente la sensibilité des membres postérieurs au toucher. Occasionnellement des phases de réveil peuvent apparaître, pendant lesquelles il peut y avoir des réactions de défense. En général, il convient d'observer chez les chevaux sous sédatif les mesures usuelles de précautions.
- Lors de manipulations douloureuses, en particulier dans le domaine des membres postérieurs, il est conseillé d'administrer avec Sedivet des produits possédant un effet analgésique (par ex. L-Polamivet®, à la dose de 3 ml/100 kg de poids corporel, par voie i. v.).

Effets indésirables

Sedivet donne lieu aux effets secondaires caractéristiques des substances α_2 -sympathicomimétiques :

- Abaissement de la fréquence cardiaque et chute de la tension. Occasionnellement, sous Sedivet, il y a également apparition de blocs auriculo-ventriculaires du 2e degré. Ces effets peuvent être évités ou supprimés par l'atropine.
- Après administration de Sedivet, il a pu être observé une augmentation du volume urinaire et occasionnellement d'hypersudation.

Délais d'attente

Tissus consommables : 6 jours

Interactions

Sedivet et d'autres substances psychotropes - comme par ex. les tranquillisants, d'autres sédatifs ou des analgésiques morphiniques - renforcent réciproquement leurs effets.

Remarques particulières

Conservation

La préparation ne peut-être utilisée au-delà de la date imprimée sur le récipient après la mention «EXP».

Durée d'utilisation après prélèvement de la première dose : 28 jours.

Conserver à température ambiante (15-25°C) et hors de portée des enfants.

Présentation

Flacon de 20 ml

Swissmedic : 53'506 (B)

ATCvet-Code: QN05CM93

Titulaire de l'autorisation

Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH
Bâle

Mise à jour de l'information

Août 2007