

# Danilon® équidos 1,5 g ad us. vet., granulés

**Anti-inflammatoire non stéroïdien oral  
Analgésique et antipyrétique pour chevaux et poneys**

## Composition

Suxibuzonum 1.5 g;

Arom.: Saccharinum natricum; Color.: E104; Excip. ad  
granulatum pro charta 10 g

## Propriétés / Effets

La suxibuzone, bien tolérée par l'estomac, est un précurseur (promédicament) synthétique de la phénylbutazone, substance active reconnue. Après administration par voie orale, la suxibuzone est résorbée au niveau du tractus gastro-intestinal et métabolisée dans le foie. Ainsi se forme la phénylbutazone avec ses propriétés anti-inflammatoires, analgésiques et antipyrétiques connues. Le mécanisme d'action repose sur l'inhibition de l'enzyme cyclo-oxygénase nécessaire à la synthèse des prostaglandines. Les prostaglandines participent à la transmission des signaux périphériques de la douleur et au développement des inflammations. En tant que précurseur de la phénylbutazone, la suxibuzone est mieux tolérée par l'estomac que la phénylbutazone elle-même.

## Pharmacocinétique

La suxibuzone est résorbée rapidement au niveau du tractus gastro-intestinal et se lie en grande partie aux protéines plasmatiques. La suxibuzone est principalement métabolisée par hydrolyse dans le foie, processus au cours duquel se forment la phénylbutazone et son métabolite actif, l'oxyphénbutazone. Ces derniers sont principalement éliminés par voie rénale.

## Indications

Traitement des inflammations et douleurs de l'appareil locomoteur, p. ex. contusions, arthrites, tendinites, ténosynovites, bursites, myosites.

## Posologie / Mode d'emploi

Administrer par voie orale avec l'aliment.

### Cheval

1er et 2e jour: 2 sachets / 480 kg 2 x par jour  
(12.5 mg suxibuzone / kg PC par jour)

3e au 5e jour: 1 sachet / 480 kg 2 x par jour  
(6.25 mg suxibuzone / kg PC par jour)

Jours suivants: 1 sachet / 480 kg 1 x par jour  
(3.1 mg suxibuzone / kg PC par jour)  
ou 1 sachet / 480 kg PC tous les 2 jours

La dose doit être réduite à la plus petite quantité nécessaire à une réponse clinique suffisante.

### Poney

Les poneys ne doivent recevoir que la moitié de la dose recommandée pour les chevaux.

1er et 2e jour: 1 sachet / 240 kg 1 x par jour  
(6.25 mg suxibuzone / kg PC par jour)

3e au 5e jour: ½ sachet / 240 kg 1 x par jour  
(3.1 mg suxibuzone / kg PC par jour)  
ou 1 sachet tous les 2 jours

La dose doit être réduite à la plus petite quantité nécessaire à une réponse clinique suffisante.

L'ingestion de foin peut conduire à une absorption retardée de la suxibuzone et donc à une efficacité clinique retardée. Par conséquent, il est recommandé de ne pas donner de foin avant et pendant l'administration de Danilon équidos.

## Limitations d'emploi

### Contre-indications

Ne pas utiliser chez des animaux qui présentent une hypersensibilité au médicament.

Ne pas utiliser chez des animaux souffrant de:

- gastrite, ulcères gastriques et/ou duodénaux, entérite
- affections rénales, hépatiques ou troubles cardiaques
- coagulopathies, hémorragies, hémoglobinurie ou œdèmes d'origine non inflammatoire
- déshydratation, hypovolémie, hypertension

### Précautions d'emploi

La tolérance de Danilon équidos n'a pas été étudiée en cas de gravidité et de lactation. Pour cette raison, ne pas utiliser Danilon équidos chez des juments portantes ou allaitantes. Porter une attention particulière lors du traitement de très jeunes animaux (moins de 12 semaines) chez qui les fonctions hépatiques et rénales peuvent ne pas être complètement développées, lors du traitement d'animaux plus âgés chez qui ces fonctions peuvent être limitées, ainsi que lors du traitement de poneys. Dans ces cas, le dosage doit être exact et un suivi clinique régulier doit être mis en place.

- Pendant le traitement, mettre de l'eau à volonté à disposition des animaux.
- En cas de traitement de longue durée, il faut contrôler régulièrement la formule sanguine.
- Si après deux jours, aucune amélioration n'est observée, il faut interrompre le traitement et vérifier le diagnostic.

## Effets indésirables

Les effets indésirables suivants typiques des AINS peuvent se produire:

- anorexie, perte de poids
- troubles gastro-intestinaux (irritation de la muqueuse, colite, ulcères, diarrhées, sang dans les fèces)
- modification de la formule sanguine et hémorragies
- hypoprotéïnémie et œdème ventral, pouvant entraîner un épaissement du sang, un choc hypovolémique et une insuffisance circulatoire
- défaillance rénale
- réactions allergiques

Lors d'apparition de tels symptômes, le traitement doit être interrompu et le vétérinaire informé. Une perfusion lente de bicarbonate de sodium favorise l'élimination de la phénylbutazone. Les poneys réagissent de manière plus sensible que les chevaux.

## Délai d'attente

Ne pas administrer aux équidés destinés à la consommation humaine.

## Interactions

La suxibuzone et ses métabolites se lient fortement aux protéines plasmatiques et peuvent concurrencer d'autres substances ayant une affinité de liaison élevée aux protéines plasmatiques telles que les sulfamidés, les dérivés de coumarine, etc. Le principe actif peut ainsi être séparé des protéines, ce qui peut conduire à une concentration toxique en substance active non liée aux protéines.

Ne pas administrer simultanément avec d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens ou glucocorticoïdes.

L'administration simultanée de médicaments potentiellement néphrotoxiques doit être évitée.

## Remarques particulières

Conserver à température ambiante (15 – 25 °C) et à l'abri de l'humidité. Utiliser dans les 7 jours après ouverture. Le médicament ne doit pas être utilisé au-delà de la date indiquée avec «EXP.» sur l'emballage. Tenir hors de portée des enfants.

## Présentations

18 sachets de 10 g

60 sachets de 10 g

Swissmedic 53809 (B) ATC vet-Code: QM01AA90

## Titulaire de l'autorisation

Dr. E. Graeub AG, Berne

Mise à jour de l'information: octobre 2018