

1. Dénomination du médicament vétérinaire

Canidryl flavour 20 mg / 50 mg ad us. vet., comprimés pour chiens

2. Composition qualitative et quantitative

1 comprimé contient :

Substance active :

Carprofène 20 mg / 50 mg

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. Forme pharmaceutique

Comprimé

Comprimé rond à bord biseauté blanc à blanc cassé présentant une rainure sur un côté

4. Informations cliniques**4.1. Espèces cibles**

Chien

4.2. Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Anti-inflammatoire non stéroïdien pour chiens

Canidryl flavour est indiqué pour l'analgésie, surtout lors de douleurs postopératoires et pour le traitement de l'inflammation lors d'affections aiguës ou chroniques de l'appareil locomoteur.

4.3. Contre-indications

Ne pas utiliser chez des chiens atteints d'insuffisances cardiaque, hépatique ou rénale, ni chez des chiens souffrant de saignements ou d'ulcères gastro-intestinaux.

L'utilisation chez des animaux déshydratés, souffrant d'hypovolémie ou d'hypotension doit être évitée à cause du risque de néphrotoxicité.

Ne pas administrer aux chats.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité au principe actif ou à un autre composant.

4.4. Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Ne pas dépasser le dosage indiqué.

4.5. Précautions particulières d'emploiPrécautions particulières d'emploi chez l'animal

En raison de la nature appétente des comprimés, il existe un risque que les chiens les recherchent activement et qu'ils les ingèrent en quantité excessive. Les comprimés Canidryl flavour doivent donc être tenus hors de la portée des animaux.

L'utilisation de Canidryl flavour chez des chiots de moins de 6 semaines ou chez des chiens très âgés est accompagnée d'un risque accru; un contrôle strict est indispensable chez ces patients.

Les AINS peuvent inhiber la phagocytose. C'est pourquoi, lors d'une inflammation d'origine infectieuse, le traitement au Canidryl flavour doit être accompagné d'un traitement antibactérien.

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

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

Se laver les mains après manipulation du produit.

4.6. Effets indésirables (fréquence et gravité)

Dans de rares cas, Canidryl flavour peut provoquer des ulcères gastro-intestinaux. Comme pour d'autres AINS, des troubles rénaux et hépatiques peuvent apparaître.

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 1'000 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)

4.7. Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de gestation et de lactation.

4.8. Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Ne pas administrer avec d'autres AINS. L'administration simultanée de médicaments potentiellement néphrotoxiques ou fortement liés aux protéines est à éviter.

Le carprofène ne doit pas être administré avec des glucocorticoïdes.

4.9. Posologie et voie d'administration

2 à 4 mg de carprofène par kg PC et par jour, par voie orale. La dose journalière peut être administrée en une dose unique ou partagée en 2 doses identiques. Après 7 jours, la posologie peut éventuellement être réduite à 2 mg/kg PC une fois par jour. La durée du traitement dépend du succès thérapeutique; le chien devrait être cependant examiné par un vétérinaire au plus tard 14 jours après le début du traitement.

4.10. Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire

Aucun signe de toxicité n'est apparu chez des chiens traités avec du carprofène à des doses allant jusqu'à 6 mg/kg deux fois par jour pendant 7 jours (3 fois la dose recommandée de 4 mg/kg) et 6 mg/kg une fois par jour pendant 7 jours supplémentaires (1.5 fois la dose recommandée de 4 mg/kg). Il n'existe pas d'antidote spécifique au carprofène. Lors de surdosage, une thérapie de soutien doit être instaurée.

4.11. Temps d'attente

Sans objet

5. Propriétés pharmacologiques

Groupe pharmacothérapeutique : anti-inflammatoires non stéroïdiens

Code ATCvet : QM01AE91

5.1. Propriétés pharmacodynamiques

Le carprofène est un anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS) possédant des propriétés analgésiques et antipyrétiques. Le carprofène est une molécule chirale dont l'énantiomère S(+) est plus actif que l'énantiomère R(-). Le carprofène, comme la plupart des autres AINS, est un inhibiteur de l'enzyme cyclo-oxygénase de la cascade de l'acide arachidonique. Toutefois, l'inhibition de la synthèse des prostaglandines par le carprofène est faible par rapport à son activité anti-inflammatoire et analgésique. Le mécanisme d'action exact du carprofène n'est pas encore totalement connu.

5.2. Caractéristiques pharmacocinétiques

Après administration orale chez le chien, le carprofène est bien absorbé. Après l'administration de Canidryl flavour chez le chien, une concentration plasmatique maximale (C_{max}) moyenne de 15.8 µg/ml et 12.2 µg/ml a été atteinte en environ 2 et 1.7 heures, respectivement pour le carprofène R(-) et le carprofène S(+). Pour les deux énantiomères, la demi-vie moyenne est d'environ 6 heures. L'effet analgésique de chaque dose persiste pendant au moins 12 heures.

Le carprofène a un faible volume de distribution et une faible clairance systémique. Il est fortement lié aux protéines plasmatiques. Le carprofène est métabolisé dans le foie par conjugaison et oxydation. L'excrétion du conjugué glucuronide est principalement fécale après excrétion biliaire.

5.3. Propriétés environnementales

Aucune donnée

6. Informations pharmaceutiques

6.1. Liste des excipients

Lactose monohydrate
Cellulose microcristalline
Silice colloïdale anhydre
Stéarate de magnésium
Arôme de viande grillée

6.2. Incompatibilités majeures

Aucune connue

6.3. Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 4 ans
Les comprimés entamés ne doivent pas être conservés.

6.4. Précautions particulières de conservation

Conserver à température ambiante (entre 15°C et 25°C).
Conserver la plaquette dans l'emballage extérieur de façon à protéger de la lumière.

6.5. Nature et composition du conditionnement primaire

Cartons de 100 comprimés (10 plaquettes de 10 comprimés)
Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

7. Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

Dr. E. Graeub AG
Rehhagstrasse 83
3018 Berne
Tél. : 031 / 980 27 27
Fax : 031 / 980 27 28
info@graeub.com

8. Numéros d'autorisation de mise sur le marché

Swissmedic 58'549'007 20 mg, 100 comprimés
Swissmedic 58'549'008 50 mg, 100 comprimés
Catégorie de remise B : remise sur ordonnance vétérinaire

9. Date de première autorisation/renouvellement de l'autorisation

Date de première autorisation: 24.02.2009
Date du dernier renouvellement: 18.07.2023

10. Date de mise à jour du texte

19.03.2020

Interdiction de vente, délivrance et/ou d'utilisation

Sans objet