

Information destinée aux détenteurs d'animaux

L'information professionnelle destinée aux professions médicales peut être consultée sur le site www.tierarzneimittel.ch

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 :

Dr. E. Graeub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Berne

Fabricant responsable de la libération des lots :

AniMedica GmbH, Im Südfeld 9, 48308 Senden-Bönsell, Allemagne

2. Dénomination du médicament vétérinaire

Dolocarp Flavour 20 mg ad us. vet., comprimés sécables à croquer pour chiens

Dolocarp Flavour 50 mg ad us. vet., comprimés sécables à croquer pour chiens

Dolocarp Flavour 100 mg ad us. vet., comprimés sécables à croquer pour chiens

3. Liste des substances actives et autres ingrédients

1 comprimé à croquer contient :

Substance active :

Carprofène 20 mg | 50 mg | 100 mg

Comprimé à croquer beige-brun avec une rainure de rupture

Les comprimés peuvent être divisés en deux.

4. Indications

L'administration orale de carprofène est indiquée principalement pour le traitement de l'inflammation lors d'affections aiguës ou chroniques de l'appareil locomoteur (par ex. l'ostéo-arthrite).

Les comprimés à croquer Dolocarp flavour peuvent également être employés pour prolonger le contrôle de la douleur après chirurgie.

5. Contre-indications

Le carprofène ne doit pas être utilisé chez les chiens atteints d'insuffisance rénale, hépatique ou cardiaque, ni chez les chiens souffrant d'ulcères ou de saignements gastro-intestinaux.

En raison d'un risque accru de lésions rénales, l'utilisation doit être évitée chez les chiens présentant une consommation insuffisante ou une perte excessive de liquide, un faible volume sanguin et une pression artérielle basse.

Ne pas utiliser chez les chats.

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

Ne pas utiliser immédiatement après un traitement préalable avec d'autres médicaments anti-inflammatoires ou en concomitance avec ces médicaments. La durée d'une pause thérapeutique doit être déterminée par la / le vétérinaire sur la base des produits précédemment utilisés.

6. Effets indésirables

Dans de rares cas, en particulier après un surdosage de carprofène, des ulcères du tractus gastro-intestinal peuvent survenir chez certains chiens.

Des effets indésirables tels que vomissements, selles molles/diarrhée, sang dans les selles (non visible à l'œil nu), troubles de la fonction rénale (augmentation de la soif, augmentation ou diminution du volume des urines, augmentation des valeurs rénales), perte d'appétit et fatigue ont été observés. Ces effets indésirables surviennent généralement au cours de la première semaine de traitement. Ils sont pour la plupart de nature transitoire et disparaissent après la fin du traitement. Dans de très rares cas, cependant, ils peuvent être très graves, voire mortels. Une augmentation transitoire des valeurs de la fonction hépatique est possible. Dans de très rares cas, des lésions hépatiques et des troubles de la fonction hépatique peuvent apparaître. Des réactions allergiques peuvent également survenir. En cas d'apparition d'effets indésirables, se faire conseiller par un vétérinaire et, le cas échéant, arrêter le traitement.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'un 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)

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.

7. Espèces cibles

Chien

8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

4 mg de carprofène par kg de poids corporel une fois par jour par voie orale :

1 comprimé à croquer de 20 mg par 5 kg de poids corporel

1 comprimé à croquer de 50 mg pour 12.5 kg de poids corporel

1 comprimé à croquer de 100 mg par 25 kg de poids corporel

Si aucune amélioration n'est observée après 14 jours de traitement, le patient doit être réexaminé par la / le vétérinaire.

Le dosage journalier pendant le traitement postopératoire est de 4 mg de carprofène par kg de poids corporel pendant 5 jours.

9. Conseils pour une administration correcte

Les comprimés à croquer Dolocarp flavour peuvent être divisés en deux moitiés égales grâce à leur rainure. La plupart des chiens acceptent volontiers les comprimés à croquer Dolocarp flavour. Si ce n'est pas le cas, mélanger les comprimés à la ration ou les administrer directement au fond de la bouche.

10. 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 (15 – 25 °C) et dans un endroit sec.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 12 mois

Durée de conservation des demi-comprimés : 2 jours

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

12. Mises en garde particulières

Précautions particulières pour chaque espèce cible :
Le dosage indiqué ne doit pas être dépassé.

Précautions particulières d'utilisation 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 à croquer Dolocarp flavour doivent donc être tenus hors de portée des animaux.

Si Dolocarp flavour est administré à des chiots de moins de 6 semaines ou à des chiens âgés, les animaux doivent être surveillés attentivement par la / le vétérinaire.

En cas d'inflammation infectieuse, la / le vétérinaire mettra généralement en place un traitement antibactérien de façon concomitante.

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

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

Se laver les mains après manipulation du produit.

Gestation et lactation :

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

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

L'administration concomitante de plusieurs médicaments peut modifier les propriétés de la substance active contenue dans le médicament vétérinaire. Renseignez-vous auprès de votre vétérinaire.

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

Il n'existe pas d'antidote spécifique. En cas de surdosage, la / le vétérinaire doit mettre en place un traitement de soutien général.

13. Précautions particulières pour l'élimination des médicaments vétérinaires non utilisés ou des déchets 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 pharmacienne / 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

12.03.2024

Vous trouverez de plus amples informations sur ce médicament aux adresses www.swissmedic.ch et www.tierarzneimittel.ch.

15. Informations supplémentaires

Boîte contenant 20 ou 100 comprimés à croquer dans un flacon en plastique blanc muni d'une fermeture de sécurité enfant

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Catégorie de remise B : remise sur ordonnance vétérinaire

Swissmedic 63'250

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.