## **RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT**

#### 1. NOM DU MEDICAMENT VETERINAIRE

SEDORECTAL	POMMADE	RECTALE

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE						
Un g contient :						
Substance active :						
Benzocaïne	10,0 mg					
Excipients :						

Composition qualitative en excipients et autres composants	Composition quantitative si cette information est essentielle à une bonne administration du médicament vétérinaire		
Parahydroxybenzoate de méthyle sodique (E219)	1,5 mg		
Extrait fluide d'hamamélis	/		
Extrait fluide de marron d'inde	/		
Complexe de monostéarate de glycérol et de galactomannane	/		
Huile de soja raffinée	/		
Eau purifiée	/		

Pommade fluide beige foncé, d'odeur agréable, pour application rectale.

## 3. INFORMATIONS CLINIQUES

## 3.1 Espèces cibles

Chiens.

3.2 Indications d'utilisation pour chaque espèce cible
- Traitement adjuvant des inflammations recto-anales.
3.3 Contre-indications
Non connues.
3.4 Mises en garde particulières
Aucune.
3.5 Précautions particulières d'emploi
Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles
A utiliser avec précaution chez les animaux présentant une sensibilité particulière aux anesthésiques locaux.
Eviter toute réaction intempestive de léchage immédiatement après le traitement.
Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux
Bien se laver les mains à l'eau et au savon après administration du médicament vétérinaire.
Les personnes présentant une hypersensibilité connue à l'un des composants doivent éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.
Précautions particulières concernant la protection de l'environnement
Sans objet.
Autres précautions
3.6 Effets indésirables
Aucun connu.
Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament vétérinaire. Les notifications doivent être envoyées, de préférence par l'intermédiaire d'un vétérinaire, soit au titulaire de

l'autorisation de mise sur le marché, soit à l'autorité nationale compétente par l'intermédiaire du système national de

notification. Voir également la rubrique « Coordonnées » de la notice.

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de gestation.
Gestation et lactation :
Du fait d'une absorption faible, l'utilisation de la spécialité au cours de la gestation et de la lactation ne semble pas poser de problème particulier.
3.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions
Aucune connue.
3.9 Voies d'administration et posologie
Voie locale externe.
Chiens:
Appliquer 3 à 4 fois par jour une noix de pommade sur l'anus et à l'intérieur. Masser légèrement.
Poursuivre le traitement jusqu'à disparition des symptômes.
3.10 Symptômes de surdosage (et, le cas échéant, conduite d'urgence et antidotes)
Aucun connu.
3.11 Restrictions d'utilisation spécifiques et conditions particulières d'emploi, y compris les restrictions liées à l'utilisation de médicaments vétérinaires antimicrobiens et antiparasitaires en vue de réduire le risque de développement de résistance
Sans objet.
3.12 Temps d'attente
Sans objet.

3.7 Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

4. INFORMATIONS PHARMACOLOGIQUES

4.1 Code ATCvet

_	_			_	
ſ١	1 7/	١/١	Λ	ப	Դ4.
v	IJ	14	~	ıοι	. 14 .

#### 4.2 Propriétés pharmacodynamiques

La benzocaïne est un anesthésique local dérivé de l'acide para aminobenzoïque. Elle agit au niveau neuronal en interférant avec le processus d'excitation et de conduction.

#### 4.3 Propriétés pharmacocinétiques

Pas de données disponibles.

Propriétés environnementales

#### 5. DONNÉES PHARMACEUTIQUES

#### 5.1 Incompatibilités majeures

Aucune connue.

#### 5.2 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 3 ans.

#### 5.3 Précautions particulières de conservation

Ce médicament vétérinaire ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

#### 5.4 Nature et composition du conditionnement primaire

Tube aluminium

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

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable au médicament vétérinaire concerné.

#### 6. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

#### DOPHARMA FRANCE S.A.S.

## 7. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

FR/V/1835076 0/1992

Boîte de 1 tube de 15 g Boîte de 1 tube de 30 g

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

## 8. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION

30/06/1992

## 9. DATE DE LA DERNIÈRE MISE À JOUR DU RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

31/01/2025

#### 10. CLASSIFICATION DES MEDICAMENTS VETERINAIRES

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (https://medicines.health.europa.eu/veterinary).