

RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

1. Dénomination du médicament vétérinaire

KETOFEN 5 MG

2. Composition qualitative et quantitative

Un comprimé de 125 mg contient :

Substance(s) active(s) :
Kétoprofène 5 mg

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique « Liste des excipients ».

3. Forme pharmaceutique

Comprimé.
Comprimé sécable.

4.1. Espèces cibles

Chiens et chats.

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

Chez les chiens et chats :
Traitement des états inflammatoires et douloureux des systèmes ostéo-articulaire et musculosquelettique, en particulier : arthroses, traumatismes, luxations, entorses, hernies discales, arthrites et oedèmes.

4.3. Contre-indications

Ulcères gastroduodénaux, syndromes hémorragiques, insuffisance rénale sévère, allergie connue au kétoprofène.

4.4. Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Eviter d'utiliser chez des animaux en cas de déshydratation sévère, d'hypovolémie ou d'hypotension.

i) Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Ne pas associer à des anti-inflammatoires stéroïdiens, ni avec des diurétiques ou des anticoagulants.

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

Se laver les mains après utilisation.

iii) Autres précautions

Aucune.

4.6. Effets indésirables (fréquence et gravité)

Des manifestations d'intolérance digestive (vomissements) sont observées dans de très rares cas. Elles rétrocedent rapidement à l'arrêt du traitement.

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

Les études chez les animaux de laboratoire (rat, lapin) n'ont pas mis en évidence d'effets tératogènes ou embryotoxiques du kétoprofène.

Cependant, en l'absence de données spécifiques chez la chienne ou la chatte gestante, il est recommandé de ne pas utiliser le produit pendant la gestation.

4.8. Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Ne pas associer à des anti-inflammatoires stéroïdiens, ni avec des diurétiques ou des anticoagulants.

4.9. Posologie et voie d'administration

Voie orale.

Chiens et chats : 1 mg de kétoprofène par kg de poids corporel par jour, soit un comprimé pour 5 kg de poids corporel, au milieu du repas, pendant 3 à 5 jours.

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

Aucun effet indésirable particulier n'a été identifié à des doses supérieures à celles recommandées.

4.11. Temps d'attente

Sans objet.

5. Propriétés pharmacologiques

Groupe pharmacothérapeutique : Acide propionique et dérivés.

Code ATC-vet : QM01AE03

5.1. Propriétés pharmacodynamiques

Le kétoprofène est un anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS) doté d'une puissante activité anti-inflammatoire, antalgique et antipyrétique.

Il agit en inhibant la synthèse des prostaglandines et des leucotriènes par action sur la cyclo-oxygénase et la lipoxycgénase, respectivement.

5.2. Caractéristiques pharmacocinétiques

Après administration, le kétoprofène est rapidement absorbé et se lie fortement aux protéines plasmatiques. Il est métabolisé par le foie. L'élimination du kétoprofène dans le sang est rapide. L'élimination se fait essentiellement par l'urine.

6.1. Liste des excipients

Cellulose microcristalline
Saccharose maltodextriné
Stéarate de magnésium
Lactose

6.2. Incompatibilités majeures

Aucune connue.

6.3. Durée de conservation

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

6.4. Précautions particulières de conservation

A conserver à l'abri de la chaleur.

6.5. Nature et composition du conditionnement primaire

Plaquette thermoformée PVC - acétochlorure de vinyle - aluminium

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

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

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

CEVA SANTE ANIMALE
10 AVENUE DE LA BALLASTIERE
33500 LIBOURNE
FRANCE

8. Numéro(s) d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/1218534 0/1992

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 10 comprimés sécables

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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

17/02/1992 - 26/09/2011

10. Date de mise à jour du texte

22/05/2017