

# 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 :

Traitemen t 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 rétrocèdent 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 lipoxygénase, 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