ANNEXE I RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Tessie 0,3 mg/mL solution buvable pour chien

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chaque mL de solution contient :

Substance active:

0,3 mg tasipimidine équivalent à 0,427 mg de sulfate de tasipimidine

Excipient(s):

Composition qualitative en excipients et autres composants	Composition quantitative si cette information est essentielle à une bonne administration du médicament vétérinaire
Benzoate de sodium (E211)	0,5 mg
Tartrazine (E102)	
Bleu brillant FCF (E133)	
Citrate de sodium	
Acide citrique monohydraté	
Eau purifiée	

Solution verte limpide.

3. INFORMATIONS CLINIQUES

3.1 Espèces cibles

Chiens

3.2 Indications d'utilisation pour chaque espèce cible

Chez les chiens

Réduction à court terme de l'anxiété et de la peur associées aux situations de bruit ou de départ du propriétaire.

3.3 Contre-indications

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.

Ne pas utiliser chez les chiens présentant une affection systémique modérée ou sévère (classée ASA III ou supérieure), par exemple une insuffisance rénale, hépatique ou cardiovasculaire modérée ou sévère.

Ne pas utiliser chez les chiens visiblement sédaté (ils montrent notamment des signes de somnolence, des mouvements non coordonnés, une diminution de la réactivité) en raison d'une administration précédente du produit.

3.4 Mises en garde particulières

Les signes typiques d'anxiété et de peur sont le halètement, les tremblements, l'agitation (déplacements fréquents, course, nervosité), la recherche de contact avec l'humain (le chien monte sur son propriétaire, se cache derrière lui, le sollicite avec sa patte, le suit), la recherche de cachettes (sous les

meubles, dans les pièces sombres), les tentatives de fugue, la tétanisation (absence de mouvements), le refus de s'alimenter ou de consommer des friandises, miction ou défécation inappropriées, la salivation, etc. Ces signes peuvent être atténués, mais peuvent ne pas disparaître complètement.

Chez les animaux extrêmement nerveux, excités ou agités, les taux de catécholamines endogènes sont souvent élevés. La réponse pharmacologique déclenchée par les agonistes alpha-2 chez ces animaux peut s'en trouver réduite.

Il convient d'envisager le recours à un programme de changement du comportement, notamment lors d'affection chronique telle que l'anxiété de séparation.

3.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

Si le chien est sédaté (il montre par exemple de la somnolence, des mouvements non coordonnés, une diminution de la réactivité), ne pas laisser le chien sans surveillance et lui retirer la nourriture et l'eau.

L'innocuité de la tasipimidine chez des chiens âgés de moins de 6 mois et de plus de 14 ans ou d'un poids inférieur à 3 kg n'a pas été étudiée. L'utilisation ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice-risque établie par le vétérinaire responsable.

La précision de la seringue est garantie seulement pour des doses supérieures ou égales à 0,2 mL. Les chiens nécessitant des doses inférieures à 0,2 mL ne peuvent donc pas être traités.

Une baisse de la température corporelle pouvant survenir après administration, l'animal traité doit être maintenu à une température ambiante appropriée.

La tasipimidine peut provoquer indirectement une augmentation de la glycémie. Chez les animaux diabétiques, l'utilisation ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice-risque établie par le vétérinaire responsable.

En cas de vomissements après la prise de la solution buvable, maintenez l'intervalle habituel recommandé entre deux administrations (au moins 3 heures) avant d'administrer à nouveau le produit.

<u>Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux :</u>

L'exposition à la tasipimidine peut entraîner des effets indésirables tels que sédation, détresse respiratoire, bradycardie et hypotension.

Évitez toute ingestion et tout contact cutané, y compris le contact main-bouche.

Afin d'empêcher les enfants d'avoir accès au produit, ne laissez pas la seringue doseuse remplie sans surveillance pendant la préparation en vue de l'administration au chien. La seringue utilisée et le flacon fermé doivent être remis dans l'emballage d'origine et conservés hors de la vue et de la portée des enfants.

En cas de déversement accidentel sur la peau, nettoyez immédiatement la zone exposée, rincez abondamment à l'eau et retirez les vêtements contaminés. En cas d'ingestion accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette. Ne pas conduire en raison des risques de sédation et de modification de la pression artérielle.

Ce produit peut entraîner une légère irritation de l'œil. Évitez tout contact avec les yeux, y compris le contact main-yeux. En cas de contact avec les yeux, rincez immédiatement les yeux avec de l'eau.

Ce médicament vétérinaire peut entraîner une hypersensibilité (allergie). Les personnes présentant une hypersensibilité connue à la tasipimidine ou à l'un des excipients doivent éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.

Se lavez les mains après utilisation.

<u>Précautions particulières concernant la protection de l'environnement :</u>

Sans objet.

3.6 Effets indésirables

Chiens:

Très fréquent	Vomissements
(>1 animal / 10 animaux traités) :	Léthargie
Fréquent	Trouble du comportement (aboiements, évitement,
(1 à 10 animaux / 100 animaux traités) :	réactivité accrue)
,	Diarrhée
	Gastro-entérite
	Nausées
	Réaction d'hypersensibilité
	Leucopénie
	Ataxie
	Sédation
	Somnolence
	Désorientation
	Incontinence urinaire
	Anorexie
	Pâleur des muqueuses
	Polydipsie
Fréquence indéterminée	Diminution de la fréquence cardiaque ¹
(ne peut pas être estimé à partir des données disponibles) :	Pression artérielle basse ¹
1 /	Diminution de la température corporelle ¹

observés chez des animaux non anxieux

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 ou à son représentant local, soit à l'autorité nationale compétente par l'intermédiaire du système national de notification. Voir la notice pour les coordonnées respectives.

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

Des études de laboratoire sur les rats ont mis en évidence des signes de toxicité pour le développement à des doses maternotoxiques, provoquant des signes cliniques clairement liés à une sédation, une diminution de l'alimentation et une diminution de la prise de poids de la mère.

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie durant la gestation et la lactation chez l'espèce cible.

Ne pas utiliser pendant la gestation et la lactation.

3.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

L'utilisation de dépresseurs du système nerveux central devrait entraîner une potentialisation des effets de la tasipimidine. La posologie doit donc être ajustée en conséquence.

La tasipimidine a été étudiée en association avec la clomipramine, la fluoxétine, la dexmédétomidine, la méthadone, le propofol et l'isoflurane.

Aucune interaction clinique n'a été observée dans les études de laboratoire sur des chiens recevant une association de fluoxétine (1,1–1,6 mg/kg par jour pendant 12 jours) et de tasipimidine (20 mcg/kg une fois, au jour 12, N = 4 chiens) ou de tasipimidine (20 mcg/kg) et de clomipramine (1,2–2,0 mg/kg) toutes deux administrées deux fois par jour pendant 4 jours à 6 chiens. Lorsque la tasipimidine est utilisée en même temps que la clomipramine ou la fluoxétine, la dose de tasipimidine doit être réduite à 20 mcg/kg de poids corporel.

Si une diminution de la dose de tasipimidine à 20 mcg/kg a été nécessaire au chien, cette dose peut être maintenue. Cependant, une dose test doit être administrée conformément aux instructions de la rubrique 3.9 au début de l'utilisation de l'association. Des doses plus faibles de tasipimidine n'ont pas été étudiées dans le cadre d'une utilisation combinée.

La tasipimidine a induit une dépression cardiovasculaire légère à modérée lorsqu'elle est administrée seule ou en association avec de la méthadone ou de la méthadone et de la dexmédétomidine chez des chiens en bonne santé. Si un chien traité par la tasipimidine doit subir une anesthésie générale, la dose d'induction de propofol et la concentration d'isoflurane devront être réduites.

3.9 Voies d'administration et posologie

Voie orale.

Le produit est destiné à une utilisation à court terme mais il peut être administré en toute sécurité jusqu'à 9 jours consécutifs.

Le produit doit être administré par voie orale à une dose de 0,1 mL/kg de poids corporel (équivalant à 30 mcg/kg) dans les états d'anxiété et de peur des chiens déclenchés par le bruit ou le départ du propriétaire.

Si le produit est destiné à être utilisé dans des situations où le chien est laissé sans surveillance après l'administration, une dose d'essai doit être administrée. Après administration de la dose d'essai, surveillez le chien pendant 2 heures afin de s'assurer que la dose de produit choisie ne s'accompagne pas d'effets indésirables et que le chien traité peut être laissé sans surveillance (voir rubrique 3.5).

Ne pas nourrir le chien dans l'heure précédant le traitement et jusqu'à une heure après car cela pourrait retarder l'absorption. Une petite friandise peut être donnée pour s'assurer que le chien avale la solution. Laissez de l'eau à disposition.

Observez le chien. Si l'événement à l'origine de la réaction de peur survient et si le chien commence à montrer à nouveau des signes d'anxiété et de peur, une nouvelle dose peut être administrée après un délai de minimum 3 heures à compter de la précédente administration. Le produit peut être dosé jusqu'à 3 fois toutes les 24 heures.

Diminution de la dose

Si le chien semble somnolent, si ses mouvements ne sont pas coordonnés ou s'il répond à l'appel de son propriétaire de manière anormalement lente après avoir reçu le traitement, cela peut signifier que

la dose est trop élevée. La dose suivante devra être réduite à 2/3 du volume de la dose précédente, correspondant à 20 mcg/kg de poids corporel. La réduction posologique doit être faite uniquement après sur avis d'un vétérinaire.

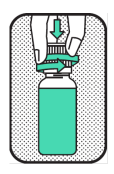
Anxiété et peur déclenchées par le bruit :

La première dose doit être administrée une heure avant le début prévu d'un stimulus déclenchant l'anxiété, dès que le chien montre les premiers signes d'anxiété, ou lorsque le propriétaire détecte un stimulus typique à l'origine de l'anxiété ou de la peur chez le chien.

Anxiété et peur déclenchées par le départ du propriétaire :

La dose doit être administrée une heure avant le départ prévu du propriétaire.

Instructions d'administration:



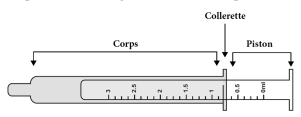
1. RETRAIT DU BOUCHON

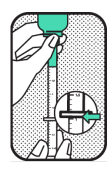
Retirez le bouchon du flacon (appuyez et tournez). Conservez le bouchon pour refermer-ensuite.



2. RACCORDEMENT DE LA SERINGUE

Insérez fermement la seringue dans l'adaptateur situé dans le col du flacon. Utilisez uniquement la seringue fournie avec le produit.





3. SÉLECTION DE LA DOSE

Retournez le flacon avec la seringue en place. Tirez sur le piston jusqu'à ce que la graduation correspondant à la dose prescrite (mL) soit visible sous la collerette de la seringue.

Si le chien pèse plus de 30 kg, la dose totale sera administrée en deux doses distinctes, en raison de la capacité maximale de la seringue de 3,0 mL de solution.

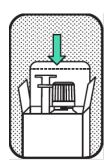
La précision de la seringue est garantie seulement pour des doses supérieures ou égales à 0,2 mL. Les chiens nécessitant l'administration de doses inférieures à 0,2 mL ne peuvent donc pas être traités.

Ne pas laisser la seringue doseuse remplie sans surveillance pendant la préparation en vue de l'administration au chien.



4. ADMINISTRATION DE LA DOSE

Placez délicatement la seringue dans la bouche du chien et administrez la dose à la base de la langue en appuyant progressivement sur le piston jusqu'à ce que la seringue soit vide. Donnez une petite friandise au chien pour s'assurer qu'il avale la solution.



5. REMISE EN PLACE DANS L'EMBALLAGE

Remettez le bouchon en place et rincez la seringue à l'eau une fois le produit administré. Remettez la seringue et le flacon dans l'emballage secondaire et les mettre au réfrigérateur.

3.10 Symptômes de surdosage (et, le cas échéant, conduite d'urgence et antidotes)

Le niveau et la durée de la sédation dépendent de la dose. Des signes de sédation peuvent donc survenir en particulier en cas de surdosage. Les chiens recevant un surdosage important du produit présentent un risque plus élevé d'aspirer des vomissements en raison des effets vomitifs et dépresseurs du système nerveux central associés à la substance active. Un surdosage très élevé peut être potentiellement mortel.

Un ralentissement de la fréquence cardiaque peut être observé après l'administration de doses supérieures aux doses recommandées de solution buvable à base de tasipimidine. La pression artérielle peut descendre légèrement en-dessous des valeurs normales. Le rythme respiratoire peut parfois ralentir. Des doses supérieures aux doses recommandées de solution buvable à base de tasipimidine peuvent également provoquer un certain nombre d'autres effets induits par les adrénorécepteurs alpha-2, notamment une augmentation de la pression artérielle, une diminution de la température corporelle, une léthargie, des vomissements et un allongement de l'intervalle QT.

Comme démontré dans une étude préclinique, les effets de la tasipimidine peuvent être inversés en utilisant un antidote spécifique, l'atipamézole (antagoniste des adrénorécepteurs alpha-2). Une heure après le traitement par la tasipimidine à une dose de 60 mcg/kg de poids corporel, une dose d'atipamézole de 300 mcg/kg de poids corporel, correspondant à 0,06 mL/kg de poids corporel de solution contenant 5 mg/mL, a été administrée par voie intraveineuse. Les résultats de cette étude ont démontré que les effets de la tasipimidine pouvaient être inversés. Cependant, étant donné que la demi-vie de la tasipimidine dépasse celle de l'atipamézole, certains effets de la tasipimidine peuvent réapparaître.

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.

4. INFORMATIONS PHARMACOLOGIQUES

4.1 Code ATCvet: QN05CM96

4.2 Propriétés pharmacodynamiques

Le médicament vétérinaire contient la substance active « tasipimidine ». La tasipimidine est un agoniste puissant et sélectif des récepteurs alpha-2A adrénergiques (comme démontré dans les récepteurs adrénergiques humains), qui inhibe la libération de noradrénaline à partir des neurones noradrénergiques, bloque le réflexe de sursaut et empêche ainsi toute excitation.

La tasipimidine, en tant qu'agoniste des récepteurs alpha-2 adrénergiques, réduit la suractivation de la neurotransmission noradrénergique (libération accrue de noradrénaline dans le *locus coeruleus*), qui est connu pour induire l'anxiété et la peur chez les animaux de laboratoire exposés à des situations stressantes.

En résumé, la tasipimidine exerce ses effets en diminuant la neurotransmission noradrénergique centrale. Outre son effet anxiolytique, la tasipimidine peut entraîner d'autre effets pharmacologiques dose-dépendants véhiculés par le récepteur alpha-2 adrénergique, et connus tels que la sédation, l'analgésie et la diminution de la fréquence cardiaque et de la température rectale.

Le début de l'effet apparaît généralement dans l'heure qui suit l'administration du traitement. Sa durée est variable en fonction des individus et peut durer jusqu'à 3 heures ou plus.

4.3 Propriétés pharmacocinétiques

Absorption

Après administration orale de la solution, la tasipimidine est rapidement absorbée chez les chiens à jeun. Dans une étude pharmacocinétique menée chez des chiens à jeun, une biodisponibilité orale modérée de la tasipimidine étant en moyenne de 60 % a été observée. Après administration orale d'une dose de 30 mcg/kg à des chiens à jeun, la concentration plasmatique maximale de tasipimidine est d'environ 5 ng/mL et apparaît entre 0,5 et 1,5 heures. Lorsque la dose est de nouveau administrée 3 heures plus tard, la concentration plasmatique maximale suivante est modérément supérieure (30 %), mais il n'y a pas d'effet sur le temps nécessaire pour atteindre la concentration maximale. L'alimentation au moment de l'administration ralentit l'absorption et diminue les niveaux plasmatiques maximum. Si l'animal a été nourri, le pic de concentration est plus faible (2,6 ng/mL) et apparaît plus tard (entre 0,7 et 6 heures). L'exposition plasmatique totale à la tasipimidine est comparable à jeun et alimentée.L'exposition systémique augmente de manière approximativement proportionnelle à la dose dans la plage de doses comprises entre 10 et 100 mcg/kg. Aucun signe d'accumulation n'est observé après une administration répétée.

Distribution

La tasipimidine est largement distribuée, et le volume de distribution chez les chiens est de 3 L/kg. La tasipimidine pénètre dans le tissu cérébral chez le chien et la concentration de médicament après des administrations répétées est plus élevée dans le cerveau que dans le plasma. La liaison *in vitro* de la tasipimidine aux protéines plasmatiques du chien est faible, environ 17 %.

<u>Métabolisme</u>

Le métabolisme de la tasipimidine se produit principalement par déméthylation et déshydrogénation et les métabolites circulants les plus abondants sont les produits issus de la déméthylation et de la déshydrogénation. Le produit de déshydrogénation déméthylé de la tasipimidine se trouve à l'état de traces dans le plasma du chien après l'administration de fortes doses. Les métabolites circulants sont beaucoup moins puissants que le médicament parent, comme démontré dans les récepteurs adrénergiques chez l'homme et le rat.

Excrétion

La tasipimidine est très facilement et rapidement éliminée de la circulation chez le chien. La clairance totale est de 21 mL/min/kg après l'administration d'un bolus en intraveineuse de 10 mcg/kg. La demivie terminale moyenne est de 1,7 heures après administration orale à jeun. La quantité de tasipimidine excrétée sous forme inchangée dans les urines est de 25 %. Tous les métabolites circulants sont beaucoup moins excrétés dans les urines que la tasipimidine.

5. DONNÉES PHARMACEUTIQUES

5.1 Incompatibilités majeures

En l'absence d'études sur la compatibilité, ce médicament vétérinaire ne doit pas être mélangé à d'autres médicaments vétérinaires.

5.2 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente 3 ans. Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire :1 an dans un réfrigérateur (entre 2 °C - 8 °C) ou 1 mois en-dessous de 25 °C.

5.3 Précautions particulières de conservation

À conserver au réfrigérateur (entre 2 °C - 8 °C). Conserver le flacon dans l'emballage extérieur de façon à protéger de la lumière.

5.4 Nature et composition du conditionnement primaire

Flacon en verre transparent de type III de 15 mL muni d'une fermeture en polypropylène à sécurité enfant, d'un adaptateur en polyéthylène basse densité et d'un film en polyéthylène haute densité. Une seringue orale en polystyrène/polyéthylène basse densité est incluse dans l'emballage.

Tailles d'emballage:

Boîte en carton contenant 1 flacon et une seringue pour administration orale.

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 les 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

Orion Corporation

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

EU/2/21/276/001

8. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION

Date de première autorisation : 16/08/2021

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

10. CLASSIFICATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES

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).

ANNEXE II

AUTRES CONDITIONS ET EXIGENCES PRÉVUES POUR L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Aucune

ANNEXE III ÉTIQUETAGE ET NOTICE

A. ÉTIQUETAGE

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR		
CARTON		
1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE		
Tessie 0,3 mg/mL solution buvable		
2. COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES		
1 mL contient : 0,3 mg tasipimidine.		
3. TAILLE DE L'EMBALLAGE		
Flacon de 15 mL Seringue pour administration orale		
4. ESPÈCES CIBLES		
Chiens		
5. INDICATIONS		
6. VOIES D'ADMINISTRATION		
Voie orale		
7. TEMPS D'ATTENTE		
8. DATE DE PÉREMPTION		
Exp: {mm/aaaa} Après ouverture, à utiliser dans l'année.		
9. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION		
À conserver au réfrigérateur. Conserver le flacon dans l'emballage extérieur de façon à protéger de la lumière.		
10. LA MENTION « LIRE LA NOTICE AVANT UTILISATION »		

11. LA MENTION « À USAGE VÉTÉRINAIRE UNIQUEMENT »

Lire la notice avant utilisation.

À usage vétérinaire uniquement.

14 I A MENITIONI TENIO HODO DE LA VIHE ET DE LA DODTEE DEGENIE	
12. LA MENTION « TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTEE DES ENF	NTC

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

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

Orion Corporation

14. NUMÉROS D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

EU/2/21/276/001

15. NUMÉRO DU LOT

Lot {numéro}

MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES UNITÉS DE CONDITIONNEMENT PRIMAIRE DE PETITE TAILLE

ÉTIQUETTE

1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Tessie



2. COMPOSITION QUANTITATIVE DES SUBSTANCES ACTIVES

0,3 mg/ml

3. NUMÉRO DU LOT

Lot {numéro}

4. DATE DE PÉREMPTION

Exp: {mm/aaaa}

Après ouverture, à utiliser dans l'année.

B. NOTICE

NOTICE

1. Nom du médicament vétérinaire

Tessie 0,3 mg/mL solution buvable pour chien

2. Composition

Chaque mL de solution contient :

Substance active:

0,3 mg tasipimidine équivalent à 0,427 mg de sulfate de tasipimidine

Excipient(s):

Benzoate de sodium (E211) 0,5 mg

Solution verte limpide.

3. Espèces cibles

Chiens

4. Indications d'utilisation

Chez les chiens

Réduction à court terme de l'anxiété et de la peur associées aux situations de bruit ou de départ du propriétaire.

5. Contre-indications

N'administrez pas ce médicament au chien s'il :

- est allergique à la tasipimidine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament
- présente une pathologie sévère du foie, des reins ou du cœur
- est manifestement sédaté (il montre par exemple des signes de somnolence, de mouvements non coordonnés, de réduction de la réactivité) en raison d'un dosage antérieur

6. Mises en garde particulières

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

Les signes typiques d'anxiété et de peur sont le halètement, les tremblements, l'agitation (déplacements fréquents, course, nervosité), la recherche de contact avec l'humain (le chien monte sur son propriétaire, se cache derrière lui, le sollicite avec sa patte, le suit), la recherche de cachettes (sous les meubles, dans les pièces sombres), les tentatives de fugue, la tétanisation (absence de mouvements), le refus de s'alimenter ou de consommer des friandises, miction ou défécation inappropriées, la salivation, etc. Ces signes peuvent être atténués, mais peuvent ne pas disparaître complètement.

Chez les animaux extrêmement nerveux, excités ou agités, les taux de catécholamines endogènes sont souvent élevés.

Il convient d'envisager le recours à un programme de changement du comportement, notamment lors d'affection chronique telle que l'anxiété de séparation.

L'innocuité de tasipimidine chez des chiots âgés de moins de 6 mois et à des chiens de plus de 14 ans ou d'un poids inférieur à 3 kg n'a pas été étudiée.

Si le chien est sédaté, ne pas le laisser sans surveillance, ne pas lui donner de nourriture ni d'eau et le garder au chaud.

Toujours respecter l'intervalle minimum (3 heures) entre deux doses même si le chien vomit après avoir reçu Tessie.

<u>Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux:</u>

L'exposition à la tasipimidine peut provoquer des effets indésirables tels qu'une somnolence, une diminution de la fréquence et du volume respiratoire, un ralentissement de la fréquence cardiaque et une diminution de la pression artérielle.

Éviter toute ingestion et tout contact cutané, y compris le contact main-bouche.

Afin d'empêcher les enfants d'avoir accès au produit, ne laissez pas la seringue doseuse remplie sans surveillance pendant la préparation en vue de l'administration au chien. La seringue utilisée et le flacon fermé doivent être remis dans le carton d'origine et conservez (dans le réfrigérateur) l'emballage hors de la vue et de la portée des enfants.

En cas de contact avec la peau, nettoyez immédiatement la zone exposée, rincez abondamment à l'eau et retirez les vêtements contaminés. En cas d'ingestion accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette. Ne pas conduire en raison des risques de somnolence et de modification de la pression artérielle.

Ce produit peut entraîner une légère irritation de l'œil. Éviter tout contact avec les yeux, y compris le contact main-yeux. En cas de contact avec les yeux, rincez immédiatement les yeux avec de l'eau.

Ce médicament vétérinaire peut entraîner une hypersensibilité (allergie). Les personnes présentant une hypersensibilité connue à la tasipimidine ou à l'un des excipients doivent éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.

Se lavez les mains après utilisation.

Informations à destination du chirurgien vétérinaire :

Le niveau et la durée de la sédation dépendent de la dose. Des signes de sédation peuvent donc survenir en particulier en cas de surdosage. Les chiens recevant un surdosage important du produit présentent un risque plus élevé d'aspirer des vomissements en raison des effets vomitifs et dépresseurs du système nerveux central associés à la substance active. Un surdosage très élevé peut être potentiellement mortel.

Un ralentissement de la fréquence cardiaque peut être observé après l'administration de doses supérieures aux doses recommandées de Tessie. La pression artérielle peut descendre légèrement endessous des valeurs normales. Le rythme respiratoire peut parfois ralentir. Des doses supérieures aux doses recommandées de Tessie peuvent également provoquer un certain nombre d'autres effets induits par les adrénorécepteurs alpha-2, notamment une augmentation de la pression artérielle, une diminution de la température corporelle, une léthargie, des vomissements et un allongement de l'intervalle QT.

Comme démontré dans une étude préclinique, les effets de la tasipimidine peuvent être inversés en utilisant un antidote spécifique, l'atipamézole (antagoniste des adrénorécepteurs alpha-2). Une heure après le traitement par la tasipimidine à une dose de 60 mcg/kg de poids corporel, une dose d'atipamézole de 300 mcg/kg de poids corporel, correspondant à 0,06 mL/kg de poids corporel de solution contenant 5 mg/mL, a été administrée par voie intraveineuse. Les résultats de cette étude ont démontré que les effets de la tasipimidine pouvaient être inversés. Cependant, étant donné que la demi-vie de la tasipimidine dépasse celle de l'atipamézole, certains effets de la tasipimidine peuvent réapparaître.

<u>Précautions particulières concernant la protection de l'environnement :</u>

Sans objet.

Gestation et lactation:

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie durant de la gestation et la lactation chez le chien. Ne pas utiliser le produit en cas de gestation ou lactation.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions :

Informez votre chirurgien vétérinaire si le chien suit un autre traitement.

L'utilisation de dépresseurs du système nerveux central devrait entraîner une potentialisation des effets de la tasipimidine. Par conséquent, un ajustement posologique approprié doit être effectué par le chirurgien vétérinaire.

La tasipimidine a été étudiée en association avec la clomipramine, la fluoxétine, la dexmédétomidine, la méthadone, le propofol et l'isoflurane.

Aucune interaction clinique n'a été observée dans les études de laboratoire sur des chiens recevant une association de fluoxétine (1,1–1,6 mg/kg par jour pendant 12 jours) et de tasipimidine (20 microgrammes/kg une fois, au jour 12, N = 4 chiens) ou de tasipimidine (20 microgrammes/kg) et de clomipramine (1,2–2,0 mg/kg) toutes deux administrées deux fois par jour pendant 4 jours à 6 chiens. Lorsque la tasipimidine est utilisée en même temps que la clomipramine ou la fluoxétine, la dose de tasipimidine doit être réduite à 20 microgrammes/kg de poids corporel. Si une diminution de la dose de tasipimidine à 20 microgrammes/kg a été nécessaire au chien, cette dose peut être maintenue. Cependant, une dose test doit être administrée conformément aux instructions de la rubrique 9 au début de l'utilisation de l'association. Des doses plus faibles de tasipimidine n'ont pas été étudiées dans le cadre d'une utilisation combinée.

La tasipimidine a induit une dépression cardiovasculaire légère à modérée lorsqu'elle est administrée seule ou en association avec de la méthadone ou de la méthadone et de la dexmédétomidine chez des chiens en bonne santé. Si un chien traité par la tasipimidine doit subir une anesthésie générale, la dose d'induction de propofol et la concentration d'isoflurane devront être réduites.

Surdosage:

Un surdosage peut entraîner une somnolence, un ralentissement de la fréquence cardiaque, une diminution de la pression artérielle et de la température corporelle. Si cela se produit, le chien doit être maintenu au chaud.

En cas de surdosage, contactez dès que possible un chirurgien vétérinaire.

Les effets de la tasipimidine peuvent être éliminés en utilisant un antidote spécifique (médicament inverse).

Restrictions d'utilisation spécifiques et conditions particulières d'emploi :

Sans objet.

7. Effets indésirables

Chiens:

Très fréquent	Vomissements
(>1 animal / 10 animaux traités) :	Léthargie
Fréquent (1 à 10 animaux / 100 animaux traités):	Trouble du comportement (aboiements, évitement, réactivité accrue)
	Diarrhée
	Gastro-entérite

	Nausées
	Réaction d'hypersensibilité
	Leucopénie
	Ataxie
	Sédation
	Somnolence
	Désorientation
	Incontinence urinaire
	Anorexie
	Pâleur des muqueuses
	Polydipsie
Fréquence indéterminée	Diminution de la fréquence cardiaque ¹
(ne peut pas être estimé à partir des	Pression artérielle basse ¹
données disponibles):	Diminution de la température corporelle ¹

¹observés chez des animaux non anxieux

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification.

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

La dose recommandée est de 0,1 mL/kg. Le vétérinaire a prescrit la dose correcte pour le chien. Administrer le produit par voie orale.

9. Indications nécessaires à une administration correcte

Le produit est destiné à une utilisation à court terme. Si nécessaire, il peut être administré en toute sécurité jusqu'à 9 jours consécutifs.

Ne pas nourrir le chien dans l'heure précédant ou dans l'heure suivant le traitement car cela pourrait retarder l'absorption. Une petite friandise peut être donnée pour s'assurer que le chien avale la solution. Laissez de l'eau à disposition.

Effectuer un test de la posologie :

Lors de l'administration de la toute première dose, observez le chien pendant 2 heures pour s'assurer que la dose n'est pas trop élevée pour le chien. Si le chien semble somnolent, si ses mouvements ne sont pas coordonnés ou s'il répond à l'appel de son propriétaire de manière anormalement lente après avoir reçu le traitement, cela peut signifier que la dose est trop élevée. Dans ce cas, ne pas laissez le chien sans surveillance et contactez votre vétérinaire pour une éventuelle diminution de la posologie lors de la prochaine utilisation.

Anxiété et peur déclenchées par le bruit :

Administrez la première dose une heure avant le début prévu du bruit ou dès que le chien montre les premiers signes d'anxiété. Observez le chien. Si le bruit continue et si le chien commence à montrer à nouveau des signes d'anxiété et de peur, une nouvelle dose peut être administrée après un délai de minimum 3 heures à compter de la précédente administration. Le produit peut être administré jusqu'à 3 fois toutes les 24 heures.

Anxiété et peur déclenchées par le départ du propriétaire :

Administrez la première dose une heure avant le départ prévu du propriétaire. Une nouvelle dose peut être administrée après un délai de minimum 3 heures à compter de la précédente administration. Le produit peut être administré jusqu'à 3 fois toutes les 24 heures.

Voir les instructions d'administration détaillées à la fin de cette notice.

10. Temps d'attente

Sans objet.

11. Précautions particulières de conservation

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

À conserver au réfrigérateur (entre 2 °C - 8 °C). Conserver le flacon dans l'emballage extérieur de façon à le protéger de la lumière.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette apposée sur l'emballage extérieur et le flacon. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

La durée de conservation après première ouverture du flacon est de 1 an dans un réfrigérateur (entre 2 °C - 8 °C) ou de 1 mois à une température inférieure à 25 °C.

12. Précautions particulières d'élimination

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

Utiliser les 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.

Demandez à votre vétérinaire ou à votre pharmacien comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin.

13. Classification des médicaments vétérinaires

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations

Numéros d'autorisation de mise sur le marché : EU/2/21/276/001

Taille d'emballage :

Boîte en carton contenant un flacon de 15 mL et une seringue pour administration orale.

15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois

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).

16. Coordonnées

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Orion Corporation Orionintie 1 FI-02200 Espoo Finlande

Fabricant responsable de la libération des lots :

Orion Corporation Orion Pharma Tengströminkatu 8 FI-20360 Turku Finlande

Orion Corporation Orion Pharma Joensuunkatu 7 FI-24100 Salo Finlande

Représentants locaux et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés:

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.

België/Belgique/Belgien

V.M.D. nv Hoge Mauw 900 BE-2370 Arendonk Tél/Tel: +32 14 67 20 51

Česká republika

Orion Pharma s.r.o. Na Strži 2102/61a CZ-140 00-Praha Tel: +420 227 027 263

Danmark

Orion Pharma A/S Ørestads Boulevard 73 DK-2300 København S Tlf: +45 86 14 00 00

Deutschland

TVM Tiergesundheit GmbH Reuchlinstrasse 10-11 DE-10553 Berlin Tel: +49 30 23 59 23 200

Eesti

Orion Pharma UAB Ukmergės g. 126 08100 Vilnius Leedu

Tel: +370 5 2769 499

España

Dômes Pharma Iberia SL Edificio Net Pharma

Luxembourg/Luxemburg

V.M.D. nv Hoge Mauw 900 2370 Arendonk Belgique Tél/Tel: +32 14 67 20 51

Magyarország Orion Pharma Kft. Pap Károly u. 4-6 HU-1139 Budapest, Tel.: +36 1 2370603

Nederland

Alivira NV Kolonel Begaultlaan 1a 3012 Leuven België Tel: +32 16 84 19 79

Norge

Orion Pharma AS Animal Health Postboks 4366 Nydalen NO-0402 Oslo Tlf: +47 40 00 41 90

Österreich

VetViva Richter GmbH Durisolstrasse 14 A-4600 Wels Tel. +43 664 8455326

Polska

Orion Pharma Poland Sp. z o.o. ul. Fabryczna 5A

Ctra Fuencarral 22 ES-28108 Alcobendas, Madrid

Tel. +34 913 301 651

France

Laboratoires Biové 3 Rue de Lorraine FR-62510 Argues

Tél: +33 3 21 98 21 21

Hrvatska

Iris Farmacija d.o.o. Bednjanska 12 HR-10000 Zagreb

Tel: +385 (0)91 2575 785

Ireland

Royal Veterinary Supplies Ltd. Unit 5, Block 13 Oaktree Business Park IE-C15 WK2E Trim, Co.Meath Tel: + 353 46 9484665

Italia

Alivira Italia S.R.L. Corso della Giovecca 80 IT-44121 Ferrara Tel: +39 3482322639

Latvija

Orion Pharma UAB Ukmergės g. 126 08100 Vilnius Lietuva

Tel: +370 5 2769 499

Lietuva

Orion Pharma UAB Ukmergės g. 126 LT-08100 Vilnius Tel: +370 5 2769 499

Република България

Ελλάδα Ísland Κύπρος Malta Portugal

Tel: + 358 10 4261

17. **Autres informations**

PL-00-446 Warszawa Tel.: +48 22 833 31 77

România

Orion Pharma România srl B-dul T. Vladimirescu nr 22 RO-050883, Bucuresti Tel: +40 31845 1646

Slovenija

IRIS d.o.o. Cesta v Gorice 8 SI-1000 Ljubljana Tel: +386 01 200 66 54

Slovenská republika

Orion Pharma s.r.o. Na strži 2102/61a 140 00 Praha Česko

Tel: +420 227 027 263

Suomi/Finland

Orion Pharma Eläinlääkkeet **PL/PB 425** FI-20101 Turku/Åbo Puh/Tel: + 358 10 4261

Sverige

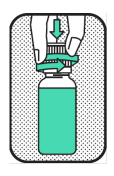
Orion Pharma AB, Animal Health Golfvägen 2 SE-182 31 Danderyd Tel: +46 8 623 64 40

United Kingdom (Northern Ireland)

Royal Veterinary Supplies Ltd. Unit 5, Block 13 Oaktree Business Park Trim, Co. Meath C15 WK2E Ireland

Tel: +353 46 9484665

INSTRUCTIONS D'ADMINISTRATION:



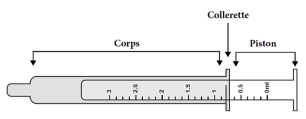
1. RETRAIT DU BOUCHON

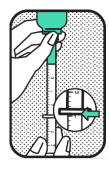
Retirez le bouchon du flacon (appuyez et tournez). Conservez le bouchon pour refermer.



2. RACCORDEMENT DE LA SERINGUE

Insérez fermement la seringue dans l'adaptateur situé dans le col du flacon. Utilisez uniquement la seringue fournie avec le produit.





3. SÉLECTION DE LA DOSE

Retournez le flacon avec la seringue en place. Tirez sur le piston jusqu'à ce que la graduation correspondant à la dose prescrite (mL) soit visible sous la collerette de la seringue.

Si le chien pèse plus de 30 kg, la dose totale sera administrée en deux doses distinctes, en raison de la capacité maximale de la seringue de 3,0 mL de solution.

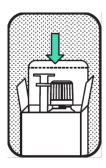
La précision de la seringue est garantie seulement pour des doses supérieures ou égales à 0,2 mL. Les chiens nécessitant l'administration de doses inférieures à 0,2 mL ne peuvent donc pas être traités.

Ne pas laissez la seringue doseuse remplie sans surveillance pendant la préparation en vue de l'administration au chien.



4. ADMINISTRATION DE LA DOSE

Placez délicatement la seringue dans la bouche du chien et administrez la dose à la base de la langue en appuyant progressivement sur le piston jusqu'à ce que la seringue soit vide. Donnez une petite friandise au chien pour s'assurer qu'il avale la solution.



5. REMISE EN PLACE DANS L'EMBALLAGE

Remettez le bouchon en place et rincez la seringue à l'eau une fois le produit administré. Remettez la seringue et le flacon dans l'emballage secondaire et les mettre au réfrigérateur.