

NOTICE

1. Nom du médicament vétérinaire

Dexrapid 2 mg/ml solution injectable

2. Composition

Chaque ml contient :

Substance active :

Dexaméthasone 2,0 mg
(équivalent à 2,63 mg de phosphate sodique de dexaméthasone)

Excipient :

Alcool benzylique (E 1519) 15,6 mg

Solution claire et incolore à presque incolore

3. Espèces cibles

Chevaux, bovins, porcins, chiens et chats

4. Indications d'utilisation

Chevaux, bovins, porcins, chiens et chats :

Traitement des états inflammatoires ou allergiques.

Chevaux :

Traitement des arthrites, bursites ou ténosynovites.

Bovins :

Induction de la parturition.

Traitement de la cétose primaire (acétonémie).

Chiens et chats :

Traitement à court terme du choc.

5. Contre-indications

Sauf en cas d'urgence, ne pas utiliser chez les animaux souffrant de diabète sucré, d'insuffisance rénale, d'insuffisance cardiaque, d'hyperadrénocorticisme ou d'ostéoporose.

Ne pas utiliser lors d'infections virales en phase virémique ou en cas de mycoses systémiques.

Ne pas utiliser chez les animaux souffrant d'ulcères gastro-intestinaux ou cornéens ou de démodécie.

Ne pas administrer par voie intra-articulaire en présence de signes de fractures, d'infections articulaires bactériennes et d'ostéonécrose aseptique.

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

6. Mises en garde particulières

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

La réponse à un traitement à long terme doit être suivie à intervalles réguliers par un vétérinaire. L'utilisation de corticostéroïdes chez les chevaux peut induire une fourbure. Il faut par conséquent contrôler régulièrement les chevaux traités avec de telles préparations durant la période de traitement. En raison des propriétés pharmacologiques de la substance active, il convient d'être particulièrement prudent en cas d'utilisation de ce médicament vétérinaire chez les animaux dont le système immunitaire est affaibli.

Sauf pour les cas d'acétonémie et d'induction de la parturition, l'administration de corticostéroïdes a pour but d'induire une amélioration des signes cliniques plutôt qu'une guérison.

Il convient de poursuivre l'évaluation de la pathologie sous-jacente.

En présence d'infections virales ou fongiques systémiques, les stéroïdes peuvent aggraver ou accélérer la progression de la maladie.

L'utilisation de ce médicament vétérinaire chez des animaux jeunes ou âgés peut être associée à un risque accru d'effets secondaires.

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

La dexaméthasone et l'alcool benzylique peuvent provoquer des réactions d'hypersensibilité. Les personnes présentant une hypersensibilité connue à la dexaméthasone, à l'alcool benzylique ou à l'un des excipients doivent éviter tout contact avec ce médicament vétérinaire.

Veiller à éviter toute auto-injection accidentelle. En cas d'auto-injection accidentelle, demander immédiatement conseil à un médecin et lui montrer la notice ou l'étiquetage.

Ce médicament vétérinaire peut être irritant pour la peau, les yeux et la muqueuse orale. Éviter tout contact avec la peau, les yeux et la muqueuse orale. Nettoyer immédiatement à grande eau toute projection sur la peau, les yeux ou la muqueuse orale. Consulter un médecin si l'irritation persiste.

Des effets indésirables sur le fœtus ne peuvent être exclus. Les femmes enceintes doivent éviter de manipuler ce médicament vétérinaire.

Se laver les mains après utilisation.

Gestation et lactation :

À l'exception de l'utilisation du médicament vétérinaire pour induire la parturition chez les bovins, la dexaméthasone n'est pas recommandée chez les femelles gestantes. L'administration de corticostéroïdes en début de gestation est connue pour avoir provoqué des anomalies fœtales chez les animaux de laboratoire. L'administration en fin de gestation peut provoquer une mise bas prématurée ou un avortement.

Le médicament vétérinaire ne doit être utilisé chez la femelle gestante qu'après évaluation du rapport bénéfice/risque par le vétérinaire responsable.

Lors de l'induction de la mise bas chez les vaches, une incidence accrue de rétention placentaire, éventuellement suivie d'une métrite, et/ou une réduction de la fertilité peuvent être observées. Une telle utilisation de la dexaméthasone peut être associée à une diminution de la viabilité du veau.

L'utilisation de corticostéroïdes chez les vaches en lactation peut induire une diminution temporaire de la production laitière.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions :

En raison de l'effet immunosuppresseur potentiel des corticostéroïdes, la dexaméthasone ne doit pas être administrée en association avec des vaccins ou au cours des deux semaines qui suivent la vaccination.

La dexaméthasone ne doit pas être administrée en même temps que d'autres substances anti-inflammatoires. L'utilisation simultanée d'anti-inflammatoires non stéroïdiens peut exacerber l'ulcération du tractus gastro-intestinal.

L'administration de dexaméthasone peut induire une hypokaliémie et, de ce fait, accroître le risque de toxicité des glycosides cardiaques.

Le risque d'hypokaliémie peut être accentué si la dexaméthasone est administrée simultanément avec des diurétiques hypokaliémisants.

L'utilisation concomitante d'une anticholinestérase peut entraîner une faiblesse musculaire accrue chez les patients atteints de myasthénie grave.

Les glucocorticoïdes antagonisent les effets de l'insuline.

L'utilisation concomitante de phénobarbital, de phénytoïne et de rifampicine peut réduire les effets de la dexaméthasone.

Surdosage :

De fortes doses de corticostéroïdes peuvent entraîner de l'apathie et de l'irritabilité chez le cheval. Le traitement à fortes doses peut provoquer une thrombose en raison d'une tendance plus élevée à la coagulation du sang. Voir rubrique « Effets indésirables ».

Incompatibilités majeures :

En l'absence d'étude de compatibilité, ce médicament vétérinaire ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments vétérinaires.

7. Effets indésirables

Alors que des doses uniques élevées sont généralement bien tolérées, celles-ci peuvent induire des effets indésirables sévères en cas d'utilisation prolongée et en cas d'administration d'esters à longue durée d'action. C'est pourquoi, en cas d'utilisation à moyen ou long terme, il convient généralement d'utiliser la posologie minimale nécessaire en cas d'utilisation sur du moyen ou du long terme, afin de maîtriser les symptômes.

Chevaux, bovins, porcins, chiens et chats :

Très rare (< 1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés) :

Polyurie¹ ; Polydipsie¹, Polyphagie¹, Retard de cicatrisation² ; Hépatomégalie ;

Augmentation des enzymes hépatiques, Hyperglycémie³, modifications des paramètres sanguins biochimiques et hématologiques ; Autres modifications sanguines (rétention d'eau et de sodium, hypokaliémie)⁴ ; Calcinoïse cutanée ; Réaction d'hypersensibilité.

Fréquence indéterminée (estimation impossible sur la base des données disponibles) :

Ulcère gastrique⁵, Ulcère intestinal⁵, Pancréatite aiguë ; Syndrome de Cushing⁶, perturbation du fonctionnement des glandes surrénales⁷ ; Boiterie ; Rétention placentaire⁸ ; Baisse de la production laitière.

¹ Après administration systémique et en particulier en début de traitement.

² Les corticostéroïdes peuvent retarder la cicatrisation des plaies et leurs effets immunosuppresseurs peuvent affaiblir la résistance aux infections ou exacerber des infections existantes.

³ Transitoire.

⁴ Lors d'utilisation long terme.

⁵ Une ulcération gastro-intestinale peut être exacerbée chez des animaux traités avec des anti-inflammatoires non stéroïdiens et chez les animaux présentant un traumatisme de la moelle épinière.

⁶ Les corticostéroïdes à eux seuls peuvent provoquer, au cours du traitement, des symptômes de la maladie de Cushing avec altération significative du métabolisme des lipides, des glucides, des protéines et des minéraux, entraînant, par exemple, une redistribution de la graisse corporelle, une faiblesse musculaire et une perte de masse musculaire ainsi qu'une ostéoporose.

⁷ Le traitement à la dexaméthasone inhibe l'axe hypothalamo-hypophysio-surrénalien. Après l'arrêt du traitement, des symptômes d'insuffisance surrénalienne allant jusqu'à l'atrophie corticosurrénalienne peuvent apparaître, ce qui peut rendre l'animal incapable d'affronter de manière adéquate les situations de stress. Par conséquent, il faut envisager des moyens de minimiser ces effets après l'arrêt transitoire ou définitif du traitement en faisant coïncider l'administration avec le moment où le pic de cortisol endogène est généralement observé (c'est-à-dire le matin en ce qui concerne les chiens) et en réduisant progressivement la dose.

⁸ L'induction de la parturition par des corticostéroïdes peut être associée à une diminution de la viabilité du veau et une incidence accrue de rétention placentaire chez les bovins.

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 ou représentant local du 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 :

www.notifieruneffetindesirable-animaux.be/ ou mail: adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be

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

Chevaux

Voies intramusculaire (i.m.), intraveineuse (i.v.) ou intra-articulaire

Bovins, porcins, chiens et chats

Voie intramusculaire (i.m.)

Pour le traitement d'états inflammatoires ou allergiques, les doses unitaires suivantes sont recommandées :

Espèces :	Posologie (i.m.) :
Chevaux, bovins, porcins	0,06 mg de dexaméthasone/kg de poids vif (soit 3 ml de médicament vétérinaire /100 kg de poids vif)
Chiens, chats	0,1 mg de dexaméthasone/kg de poids corporel (soit 0,5 ml de médicament vétérinaire /10 kg de poids corporel)

En cas de choc chez les chiens et les chats, la dexaméthasone peut être administrée par voie intraveineuse (i.v.) à une dose équivalant à au moins 10 fois la dose systémique (i.m.) cliniquement conseillée.

Traitement de la cétose primaire chez les bovins (acétonémie) :

Une injection intramusculaire unique de 0,02 à 0,04 mg de dexaméthasone/kg de poids vif, soit une dose de 5-10 ml de médicament vétérinaire pour 500 kg de poids vif est préconisée en fonction de la taille de la vache et de la durée des signes. Une dose supérieure (jusqu'à 0,04 mg de dexaméthasone/kg de poids vif) sera nécessaire si les symptômes sont présents depuis longtemps.

Induction de la parturition chez les bovins :

Une injection intramusculaire unique de 0,04 mg de dexaméthasone/kg de poids vif, soit 10 ml de médicament pour 500 kg de poids vif après 260 jours de gestation est préconisée pour éviter un fœtus surdimensionné et un œdème mammaire chez les bovins. La mise-bas survient normalement dans les 48 à 72 heures.

Traitement des arthrites, bursites ou ténosynovites chez les chevaux :

La posologie recommandée est de 1 à 5 ml de médicament vétérinaire. Ces quantités ne sont pas spécifiques et sont fournies à titre purement indicatif. Les injections dans les espaces articulaires ou les bourses séreuses doivent être précédées par la ponction d'un volume équivalent de liquide synovial. Chez les chevaux dont la viande est destinée à la consommation humaine, la dose totale de dexaméthasone ne doit pas dépasser 0,06 mg/kg de poids vif. Une asepsie stricte est essentielle.

Le bouchon en caoutchouc peut être percé jusqu'à 56 fois maximum.

9. Indications nécessaires à une administration correcte

Respecter les conditions d'asepsie pendant l'administration. Pour l'administration de petits volumes inférieurs à 1 ml, une seringue présentant une graduation adaptée doit être utilisée afin de s'assurer que la dose administrée est correcte.

10. Temps d'attente

Chevaux

Viande et abats : 8 jours

Ne pas utiliser chez les juments productrices de lait destiné à la consommation humaine.

Bovins

Viande et abats : 8 jours

Lait : 72 heures

Porcins

Viande et abats : 2 jours

11. Précautions particulières de conservation

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

À conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

Ne pas congeler.

Conserver le flacon dans l'emballage extérieur de façon à le protéger de la lumière.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 28 jours

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette/la boîte après Exp. La date de péremption correspond au dernier jour du mois.

12. Précautions particulières d'élimination

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. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

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

BE-V661245

Taille de l'emballage : 100 ml

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

Décembre 2025

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, fabricant responsable de la libération des lots et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

VetViva Richter GmbH, Durisolstraße 14, 4600 Wels, Autriche

adverse.events@vetviva.com

Tel: +43 664 8455326

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