

NOTICE**Zantoral 30 mg/ml solution buvable pour chiens****1. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT**

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Emdoka
John Lijsenstraat 16
B-2321 Hoogstraten
Belgique

Fabricant responsable de la libération des lots:

Produlab Pharma B.V.
Forellenweg 16
4941 SJ Raamsdonksveer
Pays-Bas

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Zantoral 30 mg/ml solution buvable pour chiens.
Chlorhydrate de ranitidine

3. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)

Chaque ml de solution contient:

Substance active

Chlorhydrate de ranitidine 33.479 mg
(équivalent à ranitidine base 30.00 mg)

Excipients

Parahydroxybenzoate de méthyle (E 218) 1.80mg
Parahydroxybenzoate de propyle 0.20 mg

Solution incolore ou légèrement jaune.

4. INDICATION(S)

Contrôle de la sécrétion d'acide gastrique et réduction des vomissements dans le cadre d'une inflammation aiguë et chronique, y compris l'ulcère chronique, le reflux gastro-œsophagien et l'œsophagite peptique. Dans le traitement des ulcères gastriques et duodénaux induits par des médicaments, en particulier ceux causés par des AINS (médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens).

5. CONTRE-INDICATIONS

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

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a été pas efficace, veuillez en informer votre vétérinaire.

7. ESPÈCES CIBLES

Chiens.

8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION

Voie orale.

La dose de traitement recommandée est de 2 mg de ranitidine base/kg de poids corporel (équivalent à 0,2 ml de ce médicament vétérinaire pour 3 kg de poids corporel), administrée par voie orale deux fois par jour pendant jusqu'à 20 jours consécutifs. Le produit peut être administré directement dans la cavité buccale ou mélangé avec une bouchée de nourriture, en utilisant la seringue graduée incluse dans l'emballage.

Régime de traitement selon le poids de l'animal:

Poids du chien en kg	ml de produit	Poids du chien en kg	ml de produit
1,5	0,1 ml / 2 fois par jour	24	1,6 ml / 2 fois par jour
3	0,2 ml / 2 fois par jour	25,5	1,7 ml / 2 fois par jour
4,5	0,3 ml / 2 fois par jour	27	1,8 ml / 2 fois par jour
6	0,4 ml / 2 fois par jour	28,5	1,9 ml / 2 fois par jour
7,5	0,5 ml / 2 fois par jour	30	2,0 ml / 2 fois par jour
9	0,6 ml / 2 fois par jour	33	2,2 ml / 2 fois par jour
10,5	0,7 ml / 2 fois par jour	36	2,4 ml / 2 fois par jour
12	0,8 ml / 2 fois par jour	39	2,6 ml / 2 fois par jour
13,5	0,9 ml / 2 fois par jour	42	2,8 ml / 2 fois par jour
15	1,0 ml / 2 fois par jour	45	3 ml / 2 fois par jour
16,5	1,1 ml / 2 fois par jour	48	3,2 ml / 2 fois par jour
18	1,2 ml / 2 fois par jour	51	3,4 ml / 2 fois par jour
19,5	1,3 ml / 2 fois par jour	54	3,6 ml / 2 fois par jour
21	1,4 ml / 2 fois par jour	57	3,8 ml / 2 fois par jour

22,5	1,5 ml / 2 fois par jour	60	4 ml / 2 fois par jour
À administrer pendant jusqu'à 20 jours consécutifs.			

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Suivre les instructions applicables à la posologie et la durée de traitement conseillées par votre vétérinaire.

10. TEMPS D'ATTENTE

Sans objet.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

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

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

À conserver dans l'emballage d'origine.

Conserver la bouteille soigneusement fermée.

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

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

12. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

Précautions particulières pour chaque espèce cible:

Il est conseillé de prévoir des mesures alimentaires appropriées.

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal:

L'administration de ranitidine, comme tous les inhibiteurs des récepteurs d'H₂, peut favoriser la croissance bactérienne intragastrique par réduction de l'acidité gastrique.

Ne pas administrer à des animaux atteints d'une déficience rénale ou hépatique.

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

Les personnes présentant une hypersensibilité connue à la ranitidine devraient éviter tout contact avec le médicament vétérinaire. En cas d'ingestion accidentelle, demander immédiatement conseil à un médecin et montrez lui la notice ou l'étiquette.

Éviter la contamination.

En cas de contact cutané ou oculaire accidentel, rincer soigneusement à l'eau.

Se laver les mains après utilisation.

Gestation et lactation:

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie chez l'espèce cible en cas de gestation et de lactation. L'utilisation ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice/risque établie par le vétérinaire responsable.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions:

Ne pas administrer en même temps que d'autres médicaments qui sont des acides faibles, car la ranitidine provoque une altération du pH gastrique qui peut influencer la biodisponibilité.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes):

La marge de sécurité de la ranitidine est importante. Une dose de 40 mg de ranitidine par kg de poids corporel par jour pendant 5 semaines consécutives a été bien tolérée par des chiens.

Incompatibilités:

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

13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

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

Demandez à votre vétérinaire pour savoir comment vous débarrasser des médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures contribuent à préserver l'environnement.

14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

Décembre 2023

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Boîte en carton contenant des bouteilles en polyéthylène haute densité de 12 ml, 24 ml ou 48 ml.

À usage vétérinaire.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

BE-V662081

À ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.