

# RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

## **1. Dénomination du médicament vétérinaire**

PILOCAT

## **2. Composition qualitative et quantitative**

Un comprimé de 44 mg contient :

Substance(s) active(s) :

Esérine.....(sous forme de salicylate) 0,167 mg

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

## **3. Forme pharmaceutique**

Comprimé.

### **4.1. Espèces cibles**

Chats.

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

Chez le chat :

- Traitement de l'obstruction intestinale due aux poils.

### **4.3. Contre-indications**

Occlusions intestinales.

Obstructions par corps étrangers autres que les poils.

### **4.4. Mises en garde particulières à chaque espèce cible**

Il est conseillé, en cas de constipation sévère ne cédant pas au traitement, de consulter un vétérinaire.

### **i) Précautions particulières d'emploi chez l'animal**

Aucune.

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

Aucune.

### **iii) Autres précautions**

Aucune.

### **4.6. Effets indésirables (fréquence et gravité)**

Une hypotonie musculaire, une dépression respiratoire peuvent être observées à forte dose.

Dans de très rares cas, des troubles neurologiques ou comportementaux tels que de l'hyperactivité, de l'agitation, des tremblements musculaires ou de l'ataxie, un comportement hallucinatoire, liés aux propriétés anticholinestérasiques de l'ésérine peuvent survenir.

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

L'utilisation chez les femelles gestantes n'est pas recommandée.

#### **4.8. Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions**

Non connues.

#### **4.9. Posologie et voie d'administration**

Voie orale.

0,07 mg d'ésérine par kg de poids corporel deux fois par jour pendant 3 jours correspondant à 2 comprimés matin et soir pour un animal de 5 kg pendant 3 jours.

Pour les chats à poils longs, une cure préventive est conseillée à la même posologie tous les mois.

En cas de constipation opiniâtre, renouveler tous les 15 jours.

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

Antidote : atropine, barbiturique, lavement intestinal au permanganate de potassium à 0,2%.

La plupart des signes cliniques observés après un surdosage sont les effets connus décrits dans la rubrique « Effets indésirables ».

#### **4.11. Temps d'attente**

Sans objet.

### **5. Propriétés pharmacologiques**

Groupe pharmacothérapeutique : parasymphicomimétique, modificateur de la motricité digestive.

Code ATC-vet : QA03FA90.

#### **5.1. Propriétés pharmacodynamiques**

L'ésérine (sous forme de salicylate) est un parasymphicomimétique indirect. Il présente la particularité d'avoir une action facilement réversible d'ou son emploi en thérapeutique. Au niveau du tube digestif, l'ésérine entraîne un accroissement du tonus et du péristaltisme intestinal ce qui permet l'élimination des poils absorbés par le chat lors du léchage.

#### **5.2. Caractéristiques pharmacocinétiques**

Non connues.

#### **6.1. Liste des excipients**

Gomme arabique

Stéarate de magnésium

Talc

Lactose

## **6.2. Incompatibilités majeures**

Non connues.

## **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 dans son emballage d'origine.

## **6.5. Nature et composition du conditionnement primaire**

Plaquette thermoformée PVC-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**

LABORATOIRES OMEGA PHARMA FRANCE  
20 RUE ANDRE GIDE  
92320 CHATILLON

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

FR/V/9721949 5/1985

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 20 comprimés

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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

28/05/1985 - 22/03/2010

## **10. Date de mise à jour du texte**

25/07/2013