

# RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

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

CANDILAT VEAUX

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

1 mL contient :

Substance(s) active(s) :

Vincamine ..... 7,50 mg

Papavérine ..... 6,77 mg

(sous forme de chlorhydrate)

Excipient(s) :

Alcool benzylique (E1519) ..... 10,00 mg

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

## **3. Forme pharmaceutique**

Solution injectable.

## **4. Informations cliniques**

### **4.1. Espèces cibles**

Veaux nouveau-nés.

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

Chez les veaux nouveau-nés :

- Traitement de l'anorexie néonatale.

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

Hypertension intracrânienne (risque d'hémorragie par rupture vasculaire).

Troubles de la conductibilité intracardiaque (risque d'aggravation).

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

Aucune.

#### **4.5. Précautions particulières d'emploi**

##### **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)**

Tremblements liés à une injection intraveineuse trop rapide.

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

Sans objet.

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

Aucune connue.

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

Voie intramusculaire ou intraveineuse lente.

37,5 mg de vincamine et 33,85 mg de papavérine par injection et par animal, soit 5 mL de solution par injection et par veau, selon le schéma thérapeutique décrit dans le tableau suivant :

Anorexie immédiate		Anorexie différée	
T0	IV ou IM	T0	IM
T+1h	IM	T+12h	IM
T+6h	IM	T+24h	IM
T+12h	IM	T+36h	IM

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

Non connu.

#### 4.11. Temps d'attente

Viande et abats : zéro jour.

### 5. Propriétés pharmacologiques

Groupe pharmacothérapeutique : vasodilatateurs périphériques, association d'alcaloïdes.  
Code ATC-vet : QC04AX07.

#### 5.1. Propriétés pharmacodynamiques

Association synergique vincamine-papavérine, vasodilatateurs cérébraux qui agissent en augmentant le flux sanguin et l'oxygénation du tissu nerveux central.

La vincamine oxygénateur cérébral et médullaire électif possède une double action pharmacologique :

- une action hémodynamique : action vasodilatatrice au niveau des vaisseaux cérébraux par baisse des résistances vasculaires périphériques et action sur la redistribution du flux sanguin vers les zones ischémisées ;
- une action métabolique cérébrale avec meilleure utilisation de l'oxygène et protection du tissu nerveux contre l'anoxie.

La papavérine inhibe la phosphodiesterase responsable de l'hydrolyse de l'AMPc. C'est un myorelaxant des fibres musculaires lisses des artères entraînant un accroissement du débit sanguin cérébral notamment en cas de spasme artériel préexistant. Elle favorise l'établissement d'une circulation collatérale de suppléance. Elle augmente la perfusion cérébrale de 30 à 40 % sur une période de 20 à 30 minutes après injection intraveineuse.

#### 5.2. Caractéristiques pharmacocinétiques

Chez le veau, la vincamine présente une biodisponibilité intramusculaire rapide et élevée, un volume de distribution important et une élimination très rapide, après administrations intraveineuse et intramusculaire espacées de 5 jours. Les paramètres pharmacocinétiques mesurés sont : une biodisponibilité de 75 % ;  $C_{max} = 496 \mu\text{g/L}$  ;  $t_{max} = 0,47 \text{ h}$  ;  $AUC = 757 \mu\text{g.h/L}$  ;  $t_{1/2} = 2,39 \text{ h}$  ; un volume de distribution évalué à 4,6 L/kg. La vincamine est très fortement métabolisée et un faible pourcentage de la forme inchangée est retrouvé dans les urines.

## **6. Informations pharmaceutiques**

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

Alcool benzylique (E1519)  
Acide nicotinique  
Acide tartrique  
Propylèneglycol (E1520)  
Arginine  
Eau pour préparations injectables

### **6.2. Incompatibilités majeures**

Non connues.

### **6.3. Durée de conservation**

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 18 mois.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : ne pas conserver après ouverture.

### **6.4. Précautions particulières de conservation**

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

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

Flacon verre coloré type II  
Bouchon chlorobutyle

### **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**

DOMES PHARMA  
3 RUE ANDRE CITROEN  
63430 PONT DU CHATEAU  
FRANCE

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

FR/V/2038639 7/1995

Boîte de 1 flacon de 20 mL

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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

20/03/1995 - 11/01/2010

**10. Date de mise à jour du texte**

02/08/2022