

# RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

## 1. Dénomination du médicament vétérinaire

GENABILINE

## 2. Composition qualitative et quantitative

Un mL contient :

Substance(s) active(s) :

Menbutone ..... 100 mg

Excipient(s) :

Chlorocrésol ..... 2 mg

Métabisulfite de sodium (E223) ..... 2 mg

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

## 3. Forme pharmaceutique

Solution injectable.

### **4.1. Espèces cibles**

Bovins, ovins, caprins, équins et porcins.

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

Chez les bovins, les ovins, les caprins, les équins et les porcins :

- Stimulation de l'activité hépato-digestive lors de troubles digestifs et d'insuffisance hépatique.

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

Ne pas utiliser chez les animaux cardiaques ou en gestation avancée.

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

Chez le cheval, injection uniquement par voie intraveineuse.

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

Non connues.

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

Non connues.

##### **iii) Autres précautions**

Aucune.

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

Par voie intraveineuse, risque de salivation, larmolement, tremblements, miction, défécation.

Par voie intramusculaire, risque de réaction au point d'injection (œdème, infiltration hémorragique et lésions de nécrose).

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

Ne pas utiliser en cas de gestation avancée.

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

Non connues.

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

Chez les jeunes bovins, les ovins, les caprins et les porcins :

10 mg de menbutone par kg de poids vif par voie intramusculaire ou intraveineuse, correspondant à une injection de 1 mL de solution pour 10 kg de poids vif.

Chez les bovins de plus de 6 mois :

5 mg à 7,5 mg de menbutone par kg de poids vif par voie intraveineuse, correspondant à une injection de 1 mL de solution pour 15 à 20 kg de poids vif.

Chez les chevaux :

2,5 mg à 5 mg par kg de poids vif par voie intraveineuse lente, correspondant à une injection de 1 mL de solution pour 20 à 40 kg de poids vif.

À renouveler une fois si nécessaire au bout de 24 heures.

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

Non connu.

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

Bovins, porcins, ovins, caprins et équins :

- Viande et abats : zéro jour.

Bovins, ovins, caprins et équins :

- Lait : zéro jour.

### **5. Propriétés pharmacologiques**

Groupe pharmaco-thérapeutique : modificateurs de la fonction hépatique d'excrétion (cholérétique).

Code ATC-vet : QA05AX90.

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

La menbutone, ou acide génabilique, est un dérivé de l'acide oxo-butyrique qui agit comme excito-sécrétoire cholérétique, trypsinogène et pepsinogène. Injectée dans l'organisme, elle permet d'augmenter de deux à cinq fois les sécrétions biliaires, pancréatiques et pepsiques par rapport à leurs valeurs normales.

Elle facilite de ce fait le transit et l'assimilation des aliments et agit comme détoxifiant hépatique.

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

Une heure après administration intraveineuse chez les bovins, la concentration plasmatique atteint 20 mg/L, elle devient inférieure à 1mg/L au bout de 8 heures.

La demi-vie d'élimination est estimée à 8 heures pour les différentes espèces.

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

Chlorocrésol

Métabisulfite de sodium (E 223)

Acide édétique

Monoéthanolamine

Eau pour préparations injectables

#### **6.2. Incompatibilités majeures**

Ne pas administrer avec des produits contenant des sels de calcium, de la pénicilline procaïne ou des vitamines du groupe B.

### **6.3. Durée de conservation**

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 2 ans.  
Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 14 jours.

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

Ne pas conserver à une température supérieure à 25°C.

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

Flacon verre type I  
Bouchon chlorobutyle siliconé  
Capsule 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**

BOEHRINGER INGELHEIM ANIMAL HEALTH FRANCE  
29 AVENUE TONY GARNIER  
69007 LYON  
FRANCE

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

FR/V/7302331 5/1981

Boîte de 10 flacons de 100 mL  
Boîte de 1 flacon de 100 mL

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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

11/12/1981 - 26/07/2011

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

27/04/2020