ANNEXE III ÉTIQUETAGE ET NOTICE

A. ÉTIQUETAGE

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR		
Boîte de 1 flacon de 355 ml		
1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE		
Ventipulmin sirop		
2. COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES		
Clenbutérol (sous forme de chlorhydrate) 22,0 µg/ml (équivalant à 25,0 µg de chlorhydrate de clenbutérol)		
3. TAILLE DE L'EMBALLAGE		
355 ml		
4. ESPÈCES CIBLES		
Chevaux.		
5. INDICATIONS		
6. VOIES D'ADMINISTRATION		
Voie orale.		
7. TEMPS D'ATTENTE		
Temps d'attente : Viande et abats : 28 jours. Lait : ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.		
8. DATE DE PÉREMPTION		
Exp. {mm/aaaa} Après ouverture, à utiliser dans les 8 semaines.		
9. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION		
À conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.		

Lire la notice avant utilisation.

10. LA MENTION « LIRE LA NOTICE AVANT UTILISATION »

11.	LA MENTION « À USAGE VÉTÉRINAIRE UNIQUEMENT »	

À usage vétérinaire uniquement.

12. LA MENTION « TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS »

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

13. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS – abcd

14. NUMÉROS D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

FR/V/9157469 1/1990

15. NUMÉRO DU LOT

Lot {numéro}

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR LE CONDITIONNEMENT PRIMAIRE Étiquette de flacon de 355 ml		
1.	NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE	
Ven	tipulmin sirop	
2.	COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES	
(équ	nbutérol (sous forme de chlorhydrate) 22,0 µg/ml nivalant à 25,0 µg de chlorhydrate de clenbutérol)	
355 3.	ml ESPÈCES CIBLES	
	vaux.	
4.	VOIES D'ADMINISTRATION	
Voi	e orale.	
5.	TEMPS D'ATTENTE	
Via	nps d'attente : nde et abats : 28 jours. : ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.	
6.	DATE DE PÉREMPTION	
	. {mm/aaaa} ès ouverture, à utiliser dans les 8 semaines.	
7.	PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION	
À co	onserver à une température ne dépassant pas 25 °C.	
8.	NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ	
Boe	hringer Ingelheim Animal Health France SCS – abcd	
9.	NUMÉRO DU LOT	

Lot {numéro}



B. NOTICE

NOTICE

1. Nom du médicament vétérinaire

Ventipulmin sirop

2. Composition

Un ml contient:

Substance active:

Excipients:

Parahydroxybenzoate de méthyle (E218) 1,8 mg Parahydroxybenzoate de propyle 0,2 mg

Solution buvable incolore presque limpide.

3. Espèces cibles

Chevaux.

4. Indications d'utilisation

- Traitement des troubles respiratoires.

5. Contre-indications

Aucune.

6. Mises en garde particulières

Mises en garde particulières:

Le clenbutérol est une substance agissant sur le système respiratoire en tant que bronchodilatateur et est donc inscrit sur la liste des produits considérés comme dopants, publiée au Journal Officiel.

<u>Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :</u>

Dans les cas de bronchites ou de bronchopneumonies, associer un traitement antibiotique. Il est également possible d'associer un traitement sécrétolytique.

<u>Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux :</u>

Aucune

Gestation et lactation:

Chez la jument gestante, la fin du traitement doit intervenir au minimum 4 jours avant la date présumée du poulinage, sinon le principe actif peut avoir un effet sur le temps de déroulement de la mise bas en raison de sa propriété d'inhibition des contractions utérines.

En période de lactation, un effet du principe actif éliminé dans le lait n'est pas à écarter pour le poulain, compte tenu du volume important de lait qu'il ingère par rapport à son faible poids.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions :

En cas d'anesthésie générale par emploi d'atropine, un effet vasodilatateur et hypotenseur supplémentaire ne peut être exclu.

Surdosage:

En cas de surdosage, une légère tachycardie, des tremblements ou une sudation peuvent être observés.

Restrictions d'utilisation spécifiques et conditions particulières d'emploi :

Administration exclusivement réservée aux vétérinaires ou sous la responsabilité du vétérinaire prescripteur.

<u>Incompatibilités majeures :</u>

Aucune connue.

7. Effets indésirables

Chevaux:

Rare (1 à 10 animaux / 10 000 animaux traités): Fatigue (légère, observée après administration).

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 en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification : Agence Nationale du Médicament Vétérinaire (ANMV) - site internet : https://pharmacovigilance-anmv.anses.fr/.

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

Voie orale.

0,7 µg de clenbutérol/kg de poids vif, soit 4 pressions de pompe doseuse pour un cheval de 500 kg, par voie orale, matin et soir.

Le sirop doit être répandu sur une quantité réduite d'aliment.

La durée du traitement est d'au moins 10 jours pour les affections aiguës, d'au moins 15 jours pour les affections chroniques débutantes et d'au moins 30 jours pour les affections chroniques établies. La posologie par prise est réduite de moitié à partir du 10ème jour de traitement.

Le traitement par voie orale se fait d'emblée, si l'appétit de l'animal est conservé ou intervient en relai de la voie injectable après récupération de l'appétit de l'animal (en général en 1 à 5 jours).

9. Indications nécessaires à une administration correcte

Propriétés pharmacologiques

Le clenbutérol agit par stimulation sélective des récepteurs $\beta 2$ adrénergiques qui provoquent la levée des spasmes des voies respiratoires.

Éviter toute contamination lors du pompage du flacon.

10. Temps d'attente

Viande et abats : 28 jours.

Lait : ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

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 utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte et le flacon après Exp. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire :8 semaines.

12. Précautions particulières d'élimination

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts.

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

FR/V/9157469 1/1990

Boîte de 1 flacon de 355 ml muni d'une pompe doseuse

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

 $\{MM/AAAA\}$

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

<u>Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés</u>:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS 29 avenue Tony Garnier 69007 Lyon France Tél: 04 72 72 30 00

Fabricant responsable de la libération des lots : Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH Binger Straße 173 55216 Ingelheim am Rhein Allemagne

17. Autres informations

Ventipulmin® est une marque déposée de Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, utilisée sous licence.