



Les autres effets indésirables rapportés incluent l'augmentation de l'appétit (en particulier chez le chat), l'ataxie, la désorientation, les changements de l'état de conscience et de comportement.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 animaux traités)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100 animaux traités)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000 animaux traités)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000 animaux traités)
- très rare (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés).

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

## **7. ESPÈCES CIBLES**

Chiens et chats.

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

À administrer par injection intraveineuse lente uniquement.

Chez les chiens et les chats :

- Prise en charge à court terme de troubles convulsifs : 0,5 - 1,0 mg de diazépam/kg de poids corporel (équivalent à 0,5 - 1,0 ml/5 kg). Administré en bolus et répété jusqu'à trois fois, après au moins 10 minutes d'intervalle à chaque fois.
- Prise en charge à court terme de spasmes musculo-squelettiques : 0,5 - 2,0 mg/kg de poids corporel (équivalent à 0,5 - 2,0 ml/5 kg).
- Dans le cadre d'un protocole de sédation : 0,2 - 0,6 mg/kg de poids corporel (équivalent à 0,2 - 0,6 ml/5 kg).
- Dans le cadre d'un protocole de pré-anesthésie : 0,1 - 0,2 mg/kg de poids corporel (équivalent à 0,1 - 0,2 ml/5 kg).

Ce médicament ne contient pas de conservateur antimicrobien. Utiliser l'ampoule une seule fois. Tout produit non utilisé doit être éliminé.

## **9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE**

Administrer le médicament lentement.

## **10. TEMPS D'ATTENTE**

Sans objet.

## **11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION**

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

Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur de façon à protéger de la lumière.

Pas de précautions particulières de conservation concernant la température.

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

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : à utiliser immédiatement.

## 12. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

### Précautions particulières pour chaque espèce cible

- Administration uniquement par voie intraveineuse.
- Utilisé seul, le diazépam est susceptible d'être moins efficace en tant que sédatif chez des animaux déjà agités.
- Le diazépam peut entraîner une sédation et une désorientation et doit être utilisé avec précaution chez les animaux de travail, tels que les chiens dans l'armée, de la police ou les chiens d'assistance.

### Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les animaux présentant une atteinte hépatique ou rénale et chez les animaux affaiblis, déshydratés, anémiques, obèses ou âgés.

Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les animaux en état de choc, dans le coma, ou souffrant d'une importante dépression respiratoire.

Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les animaux présentant un glaucome.

Il n'est pas recommandé d'utiliser du diazépam dans le contrôle de troubles convulsifs chez les chats en cas d'intoxication chronique au chlorpyrifos, car la toxicité des organophosphorés peut s'en trouver potentialisée.

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

Ce médicament est un dépresseur du SNC. Éviter une auto-injection accidentelle. En cas d'auto-injection accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette. Ne pas conduire. Des effets sédatifs peuvent survenir.

Les personnes présentant une hypersensibilité connue au diazépam, aux autres benzodiazépines ou à l'un des excipients devraient éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.

Ce médicament peut provoquer une irritation cutanée. Éviter tout contact avec la peau. En cas de contact avec la peau, laver au savon et à l'eau. Consulter un médecin si l'irritation persiste.

Ce médicament peut provoquer une irritation oculaire. Éviter tout contact avec les yeux. Si le médicament entre en contact avec les yeux, rincer immédiatement les yeux à grande eau et consulter un médecin si l'irritation persiste.

Le diazépam peut être nocif pour le fœtus et les enfants à naître. Le diazépam et ses métabolites sont sécrétés dans le lait et exercent par conséquent un effet pharmacologique sur le nouveau-né allaité. Ainsi, les femmes en âge de procréer et les mères qui allaitent ne doivent pas manipuler ce médicament.

Se laver les mains après utilisation.

### Gestation, lactation ou ponte

L'utilisation du médicament chez les espèces cibles pendant la gestation et la lactation n'a pas fait l'objet d'études, par conséquent, l'utilisation ne doit se faire que selon l'évaluation bénéfice/risque réalisée par le vétérinaire.

Si le médicament est utilisé chez des femelles allaitantes, les chiots/chatons doivent être étroitement surveillés afin de détecter tout effet indésirable de somnolence/sédation pouvant perturber la tétée.

### Interactions médicamenteuses et autres formes d'interaction

Le diazépam est un dépresseur du système nerveux central capable de potentialiser l'effet d'autres dépresseurs du système nerveux central tels que les barbituriques, tranquillisants, narcotiques ou antidépresseurs.

Le diazépam peut augmenter l'effet de la digoxine.

La cimétidine, l'érythromycine, les azoles (tels que l'itraconazole ou le kétoconazole), l'acide valproïque et le propranol peuvent ralentir le métabolisme du diazépam. Il peut être nécessaire de réduire la dose de diazépam pour éviter une sédation excessive.

La dexaméthasone peut réduire l'action du diazépam.

L'utilisation concomitante d'autres substances à des dosages hépatotoxiques doit être évitée.

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

Un surdosage de diazépam administré seul peut entraîner une dépression significative du système nerveux central (confusion, réflexes diminués, coma, etc.). Un traitement de soutien doit être instauré (stimulation cardio-respiratoire, oxygène). L'hypotension et la dépression respiratoire et cardiaque sont des événements rares.

#### Incompatibilités majeures

En l'absence d'étude 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**

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

### **14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE**

Octobre 2023

### **15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES**

Tailles d'emballage :    5 x 2 ml  
                                  10 x 2 ml

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.

Distributeur:

Fendigo SA/NV

Av Herrmann Debrouxlaan 17

B 1160 Brussels

BE-V528924

A ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.