

## RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

### 1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

FINADYNE CHIEN, 10 mg/ml, solution injectable

### 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Contient par ml:

**Substance active:**

Flunixin meglumine 16,6 mg  
(équivalent à 10 mg flunixin)

**Adjuvants:**

Phénol 5 mg  
Hydroxyméthanesulfinate de sodium 2,5 mg

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

### 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable.

### 4. INFORMATIONS CLINIQUES

#### 4.1 Espèces cibles

Chien.

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

Chez le chien: pour le traitement des états douloureux et inflammatoires et particulièrement ceux de l'appareil musculo-squelettique: traumatismes, arthrites, arthrose, rhumatisme, luxations, entorses, hernies discales et paralysie du teckel.

#### 4.3 Contre-indications

Ne pas administrer par voie intramusculaire.

Ne pas administrer aux chats.

Ne pas administrer chez les animaux souffrant d'insuffisances cardiaque, hépatique ou rénale.

Ne pas administrer lors de risque d'ulcération gastro-intestinale ou de saignements gastro-intestinaux.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité au substance active ou à l'un des excipients.

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

Aucune.

#### 4.5 Précautions particulières d'emploi

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

Ne pas mélanger le médicament vétérinaire à une autre substance dans la même seringue.

Le traitement doit être immédiatement arrêté en cas de troubles digestifs (vomissements, diarrhée, hématurie).

Il faut éviter l'utilisation chez les animaux déshydratés et chez les animaux présentant un volume sanguin réduit et une tension artérielle trop basse, car il existe un risque accru de toxicité rénale. L'utilisation chez des animaux plus âgés (> 8ans) augmente les probabilités d'altérations (reins, cœur, foie). Dans ce cas, il est recommandé de réduire les doses et d'établir un suivi clinique méticuleux. Par contre, la probabilité de manifestation d'effets indésirables est réduite.

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

Compte tenu des risques d'hypersensibilité, il convient d'éviter le contact direct avec la peau. Portez des gants.

Eviter tout risque d'injection accidentelle chez l'utilisateur.

En cas de contact avec les yeux, rincer soigneusement les yeux avec de l'eau claire et consultez un médecin.

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

L'emploi d'une posologie trop élevée ou la mise en place d'un traitement de trop longue durée peuvent provoquer l'apparition d'anémie aplasique ou de troubles gastro-intestinaux tels que des vomissements, de la diarrhée et de l'hématémèse. Ces troubles disparaissent dès l'arrêt du traitement.

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

L'utilisation ne doit se faire qu'après évaluation bénéfice/risque établie par le vétérinaire.

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

- Ne pas associer avec un autre produit anti-inflammatoire.
- Ne pas associer avec des médicaments à toxicité rénale.
- Instaurer un traitement étiologique supplémentaire, si nécessaire.
- Ne pas administrer simultanément du méthoxyfluorane.
- Ne pas utiliser en association avec des anticoagulants.
- Le médicament vétérinaire n'interfère pas dans un traitement aux antibiotiques, ni lors d'interventions chirurgicales.

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

Administration sous-cutanée à la posologie de 1 mg/kg/24 h ou de 1 ml/10kg/24 h pendant 3 jours, éventuellement 5 jours.

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

À des doses supérieures ou égales à 5 mg/kg/jour pendant 7 jours, les symptômes toxiques suivants ont été signalés : vomissements, diarrhée, hématémèse, amaigrissement, anémie.

Dans ces cas, le traitement doit être suspendu immédiatement.

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

Sans objet.

### **5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES**

Groupe pharmacothérapeutique : Phénamates

Code ATCvet : QM01AG90

## 5.1 Propriétés pharmacodynamiques

La flunixinine méglumine est un anti-inflammatoire non-stéroïdien majeur, doté d'un puissant effet analgésique et antipyrétique.

Elle inhibe la synthèse des prostanoïdes (prostaglandines et thromboxanes). Elle ne présente aucun des effets secondaires des corticostéroïdes, en particulier l'effet immunodépresseur et l'effet abortif. Elle n'est pas narcotique. En cas d'affections musculo-squelettiques, la flunixinine s'avère être quatre fois plus puissante que la phénylbutazone.

La flunixinine n'a pas d'influence sur les prostaglandines déjà présentes dont la durée de vie est courte. Elle n'a pas d'influence sur la prostaglandine F2  $\alpha$  (PGF 2  $\alpha$ ), naturelle ou injectée.

Enfin, le médicament vétérinaire s'est avéré posséder une activité antitoxique, spécialement sur les endotoxines *d'Escherichia coli*, ce qui peut constituer un traitement d'appoint appréciable lors du traitement causal d'entérites ou d'états de choc endotoxique dus à cette bactérie.

## 5.2 Caractéristiques pharmacocinétiques

Après administration orale d'1 mg/kg, les concentrations plasmatiques maximales sont atteintes après environ une heure. Après injection, on obtient des concentrations plasmatiques actives dans les 15 à 60 minutes. Les concentrations plasmatiques sont réduites à de faibles valeurs dans les 24 heures, mais restent à des valeurs plus fortes dans les exsudats inflammatoires. Les effets cliniques observés ne sont donc pas directement corrélés aux taux plasmatiques et à leur évolution.

La flunixinine est principalement excrétée par la bile. Une partie moins importante est éliminée par les urines.

## 6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES

### 6.1 Liste des excipients

Phénol  
Edétate de sodium  
Hydroxyméthanesulfinate de sodium  
Diéthanolamine  
Propylène glycol  
Acide chlorhydrique  
Eau injectable

### 6.2 Incompatibilités majeures

Aucune connue.

### 6.3 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 3 ans.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : utiliser immédiatement et ne pas le conserver.

### 6.4 Précautions particulières de conservation

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

Ne pas mettre au réfrigérateur.

Ne pas congeler.

À conserver à l'abri du gel.

**6.5 Nature et composition du conditionnement primaire**

Boîte en carton contenant un flacon multidose en verre transparent, Type I (Ph. Eur.), de 10 ou 20 ml.  
Bouchon en chlorobutyl, fermé à l'aide d'une capsule d'aluminium.  
Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

**6.6 Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou des déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments**

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

**7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Payx-Bas

**8. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

BE-V156335

**9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION/RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION**

Date de première autorisation : 10 décembre 1991

Date du dernier renouvellement : 10 mars 2008

**10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE**

12/12/2023

**Délivrance** : A ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.