[Version 9,10/2021] corr. 11/2022

## ANNEXE I RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

### 1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Narcostop 5 mg/ml solution injectable pour chiens et chats

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chaque ml contient:

**Substance active:** 

Chlorhydrate d'atipamézole 5,0 mg

(équivalent à 4,27 mg d'atipamézole)

#### **Excipients:**

Composition qualitative en excipients et autres composants	Composition quantitative si cette information est essentielle à une bonne administration du médicament vétérinaire
Parahydroxybenzoate de méthyle (E218)	1,0 mg
Chlorure de sodium	
Acide chlorhydrique (pour l'ajustement du pH)	
Hydroxyde de sodium (pour l'ajustement du pH)	
Eau pour préparations injectables	

Solution aqueuse stérile, transparente et incolore.

## 3. INFORMATIONS CLINIQUES

## 3.1 Espèces cibles

Chiens et chats.

## 3.2 Indications d'utilisation pour chaque espèce cible

Le chlorhydrate d'atipamézole est indiqué pour inverser les effets sédatifs et cardiovasculaires après l'utilisation des agonistes  $\alpha 2$  comme médétomidine et dexmédétomidine chez les chiens et les chats.

#### 3.3 Contre-indications

Ne pas utiliser chez:

- Animaux reproducteurs.
- Animaux souffrant de maladies hépatiques, rénales ou cardiaques.

Voir aussi rubrique 3.7

#### 3.4 Mises en gardes particulières

S'assurer que l'animal a retrouvé un réflexe de déglutition normale avant de lui donner toute nourriture ou boisson.

### 3.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

Après l'administration du médicament vétérinaire, les animaux doivent être tenus au repos dans un endroit calme. Au cours de la phase de récupération, les animaux ne doivent pas demeurer sans surveillance.

En raison de différences dans les doses recommandées, des précautions nécessaires devront être prises en cas d'utilisation du médicament vétérinaire en dehors des recommandations du RCP chez des animaux autres que les espèces cibles.

Si d'autres sédatifs que la médétomidine sont administrés, il faudra tenir compte du fait que les effets de ces autres agents sont susceptibles de persister après l'inversion des effets de la (dex)médétomidine. L'atipamézole n'inverse par l'effet de la kétamine, ce qui peut causer des convulsions chez les chiens et entraîner des crampes chez les chats lorsqu'il est utilisé seul. Attendre 30-40 minutes avant d'utiliser l'atipamézole après l'utilisation concomitante de kétamine.

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

Du fait de sa puissante activité pharmacologique, tout contact de l'atipamézole avec la peau, les yeux et les muqueuses doit être évité. En cas de contact cutané accidentel, lavez immédiatement la zone concernée avec de l'eau courante et propre. Demandez conseil à un médecin si les irritations persistent. Retirez les vêtements contaminés qui sont directement en contact avec la peau.

Des précautions doivent être prises pour éviter toute ingestion ou auto-injection accidentelle. En cas d'auto-injection ou d'ingestion accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquetage.

<u>Précautions particulières concernant la protection de l'environnement :</u> Sans objet.

#### 3.6 Effets indésirables

#### Chiens et chats:

Rare (1 à 10 animaux / 10 000 animaux traités):	Hyperactivité, vocalisations <sup>a</sup> , émission d'urine involontaire, défécation involontaire Tachycardie Salivation accrue, vomissements Tremblements musculaires Augmentation du rythme respiratoire
Très rare	Hypotension <sup>b</sup>
(< 1 animal / 10 000 animaux traités, y	Sédation <sup>c</sup> , allongement du temps de récupération <sup>d</sup>
compris les cas isolés):	Hypothermie <sup>e</sup>

<sup>&</sup>lt;sup>a</sup> Anormales.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament vétérinaire. Les notifications doivent être envoyées, de préférence par l'intermédiaire d'un vétérinaire, soit au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou à son représentant local, soit à l'autorité nationale compétente par l'intermédiaire du système national de notification. Voir la notice pour les coordonnées respectives.

## 3.7 Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

<sup>&</sup>lt;sup>b</sup> Effet transitoire observé au cours des 10 premières minutes qui suivent l'injection de chlorhydrate d'atipamézole.

<sup>&</sup>lt;sup>c</sup> Récurrente.

<sup>&</sup>lt;sup>d</sup> Le temps de récupération peut ne pas se trouver raccourci suite à l'administration d'atipamézole.

<sup>&</sup>lt;sup>e</sup> Uniquement chez les chats, en cas d'administration de faibles doses pour inverser partiellement les effets de la médétomidine ou de la dexmédétomidine. Toutes les précautions nécessaires devront être prises afin de l'éviter, même après le réveil de l'animal.

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de gestation et de lactation.

#### Gestation et lactation:

Utilisation non recommandée durant la gestation et la lactation.

## 3.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

L'administration simultanée d'atipamézole avec d'autres médicaments actifs sur le système nerveux central, comme le diazépam, l'acépromazine ou les opiacés n'est pas recommandée.

#### 3.9 Voies d'administration et posologie

Voie intramusculaire.

Le chlorhydrate d'atipamézole est administré 15-60 min après l'administration de chlorhydrate de médétomidine ou de dexmédétomidine.

Afin de garantir une posologie appropriée, le poids corporel doit être déterminé aussi précisément que possible.

<u>Chiens</u>: la dose intramusculaire de chlorhydrate d'atipamézole (en µg) est de cinq fois la dose préalable de chlorhydrate de médétomidine ou dix fois celle de chlorhydrate de dexmédétomidine. Du fait de la concentration cinq fois plus élevée en principe actif (chlorhydrate d'atipamézole) de ce médicament vétérinaire comparé à celle des préparations contenant 1 mg de chlorhydrate de médétomidine par ml et 10 fois supérieure à celle des préparations contenant 0,5 mg de chlorhydrate de dexmédétomidine par ml, un volume équivalent de chacune des préparations doit être utilisé.

### Exemple de dosage chiens :

Dosage de la solution injectable de chlorhydrate de Médétomidine à 1 mg/ml	Dosage de Narcostop 5 mg/ml solution injectable pour chiens
0,04 ml/kg de poids corporel	0,04 ml/kg de poids corporel
soit 40 μg/kg de poids corporel	soit 200 μg/kg de poids corporel.
Dosage de la solution injectable de chlorhydrate de Dexmédétomidine à 0,5 mg/ml	Dosage de Narcostop 5 mg/ml solution injectable pour chiens
0,04 ml/ kg de poids corporel	0,04 ml/kg de poids corporel,
soit 20 μg/kg de poids corporel	soit 200 μg/kg de poids corporel

Chats: la dose intramusculaire de chlorhydrate d'atipamézole (en µg) est deux fois et demi supérieure à la dose préalable de chlorhydrate de médétomidine ou cinq fois supérieure à celle de chlorhydrate de dexmédétomidine. Du fait de la concentration cinq fois plus élevée du principe actif (chlorhydrate d'atipamézole) dans ce médicament vétérinaire comparée à celle des préparations contenant 1 mg de chlorhydrate de médétomidine par ml et 10 fois plus élevée que celle des préparations contenant 0,5 mg de chlorhydrate de dexmédétomidine par ml, le volume du médicament vétérinaire administré sera la moitié de celui de médétomidine ou de dexmédétomidine administrés auparavant.

#### Exemple de dosage chats :

Dosage de la solution injectable de chlorhydrate de Médétomidine à 1 mg/ml	Dosage de Narcostop 5 mg/ml solution injectable pour chats
0,08 ml/kg de poids corporel soit 80 µg/kg de poids corporel	0,04 ml/kg de poids corporel, soit 200 μg/kg de poids corporel

Dosage de la solution injectable de chlorhydrate de Dexmédétomidine à 0,5 mg/ml	Dosage de Narcostop 5 mg/ml solution injectable pour chats
0,08 ml/kg de poids corporel soit 40 µg/kg de poids corporel	0,04 ml/kg de poids corporel, soit 200 μg/kg de poids corporel

Le temps de récupération est raccourci à environ 5 minutes. Les animaux retrouvent leur mobilité environ 10 minutes après administration du médicament vétérinaire.

#### 3.10 Symptômes de surdosage (et, le cas échéant, conduite d'urgence et antidotes)

Un surdosage de chlorhydrate d'atipamézole peut entraîner tachycardie transitoire ou surexcitation (hyperactivité, tremblements musculaires). Si nécessaire, ces symptômes peuvent être inversés par une dose de chlorhydrate de (dex)médétomidine inférieure à la dose clinique habituellement utilisée. En cas d'administration par inadvertance de chlorhydrate d'atipamézole à un animal non traité au

En cas d'administration par inadvertance de chlorhydrate d'atipamézole à un animal non traité au préalable avec du chlorhydrate de (dex)médétomidine, des phénomènes d'hyperactivité, et de tremblements musculaires pourront se produire. Ces effets peuvent persister pendant environ 15 minutes.

Réduire les stimuli extérieurs permet de calmer les chats surexcités.

3.11 Restrictions d'utilisation spécifiques et conditions particulières d'emploi, y compris les restrictions liées à l'utilisation de médicaments vétérinaires antimicrobiens et antiparasitaires en vue de réduire le risque de développement de résistance

#### 3.12 Temps d'attente

Sans objet.

### 4. INFORMATIONS PHARMACOLOGIQUES

**4.1 Code ATCvet :** QV03AB90.

## 4.2 Propriétés pharmacodynamiques

L'atipamézole est un agent sélectif et puissant, bloquant les récepteurs  $\alpha 2$  (antagoniste  $\alpha 2$ ) qui active la libération d'un neurotransmetteur, la noradrénaline, dans le système nerveux central et périphérique. Ce qui entraîne une activation du système nerveux central par activation sympathique. Les autres effets pharmacodynamiques pouvant être observés, tels qu'une influence sur le système cardiovasculaire, par exemple, sont légers ; en revanche, une baisse transitoire de la pression sanguine peut être observée dans les 10 premières minutes qui suivent l'injection de chlorhydrate d'atipamézole.

En tant qu'antagoniste  $\alpha$ 2, l'atipamézole est capable d'éliminer (ou d'inhiber) les effets d'agonistes des récepteurs  $\alpha$ 2 tels que la médétomidine ou la dexmédétomidine. Ainsi, l'atipamézole inverse-t-il les effets sédatifs du chlorhydrate de (dex)médétomidine chez le chien et le chat, dont l'état revient à la normale et peut entraîner une augmentation transitoire du rythme cardiaque.

## 4.3 Propriétés pharmacocinétiques

Le chlorhydrate d'atipamézole est absorbé rapidement après injection intramusculaire. La concentration maximale dans le système nerveux central est atteinte dans les 10-15 minutes. Le Volume de distribution ( $V_d$ ) est environ de 1-2,5 l/kg. La demi-vie d'élimination ( $t_{1/2}$ ) du chlorhydrate d'atipamézole relevée est environ d'1 heure. Le chlorhydrate d'atipamézole est rapidement et complètement métabolisé. Les métabolites sont excrétés principalement dans l'urine et en petite quantité dans les fèces.

## 5. DONNÉES PHARMACEUTIQUES

#### 5.1 Incompatibilités majeures

En l'absence d'études de compatibilité, ce médicament vétérinaire ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments vétérinaires.

#### 5.2 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 : 28 jours.

#### 5.3 Précautions particulières de conservation

Ne pas congeler.

Conserver le flacon dans l'emballage extérieur de façon à le protéger de la lumière.

#### 5.4 Nature et composition du conditionnement primaire

Flacons en verre transparent (type I) avec un bouchon caoutchouc bromobutyl (type I) contenant 10 ml de solution injectable.

Carton avec 1 flacon contenant 10 ml.

Carton avec 5 flacons contenant 10 ml.

Carton avec 10 flacons contenant 10 ml.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

## 5.5 Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser les 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 au médicament vétérinaire concerné.

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

Le Vet. B.V.

## 7. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

BE-V370264

#### 8. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION

Date de première autorisation: 31/05/2010

# 9. DATE DE LA DERNIÈRE MISE À JOUR DU RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

22/04/2025

## 10. CLASSIFICATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<a href="https://medicines.health.europa.eu/veterinary">https://medicines.health.europa.eu/veterinary</a>).