

A. NOTICE

NOTICE

1. Nom du médicament vétérinaire

Carprox vet 50 mg/ml solution injectable pour chiens et chats

2. Composition

Chaque ml contient :

Substance active :

Carprofène 50 mg

Excipient :

Alcool benzylique (E1519) 10 mg

Solution limpide, colorée jaune pâle.

3. Espèces cibles

Chiens et chats.



4. Indications d'utilisation

Chez les chiens: Traitement de la douleur post-opératoire et de l'inflammation survenant après chirurgies orthopédiques et des tissus mous (y compris intra-oculaires).

Chez les chats: Traitement de la douleur post-opératoire.

5. Contre-indications

Ne pas utiliser chez les animaux présentant des affections cardiaques, hépatiques ou rénales, en cas de suspicion d'ulcères ou d'hémorragie gastro-intestinales, ni en cas d'une dyscrasie sanguine ou d'hypersensibilité avérée au médicament vétérinaire. Comme pour les autres AINS, il y a un risque rare d'effet indésirable rénal ou hépatique idiosyncratique.

Ne pas administrer par voie intramusculaire.

Ne pas utiliser après la chirurgie associée à une perte de sang considérable.

Ne pas utiliser à plusieurs reprises chez les chats.

Ne pas utiliser chez les chats âgés de moins de 5 mois.

Ne pas utiliser chez les chiens âgés de moins de 10 semaines.

Voir aussi la rubrique 'Gestation et lactation'.

6. Mises en gardes particulières

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles:

Ne pas dépasser la dose prescrite ou la durée recommandée du traitement.

Puisque le produit a un temps de demi-vie plus long et un index thérapeutique plus étroit chez les chats, il est important de ne pas dépasser la dose recommandée et de ne pas répéter la dose.

L'utilisation du médicament chez les chiens et les chats âgés peut induire un risque supplémentaire. Si une telle utilisation ne peut être évitée, il est recommandé de diminuer la dose et de maintenir ces animaux sous un contrôle clinique attentif.

Eviter toute utilisation chez les animaux déshydratés, hypovolémiques ou souffrant d'hypotension car il y a un risque potentiel de toxicité rénale accrue.

Les AINS peuvent provoquer une inhibition de la phagocytose. Dans le traitement des états inflammatoires associés à une infection bactérienne, il y a donc lieu d'initier simultanément un traitement antimicrobien adéquat.

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

Veiller à éviter toute auto-injection accidentelle.

Lors d'études en laboratoire, comme les autres AINS, le carprofène a montré une possible photosensibilisation. Eviter tout contact du produit vétérinaire avec la peau. En cas de contact accidentel, laver immédiatement et abondamment le site affecté.

Gestation et lactation:

Les études de laboratoire sur les animaux de laboratoire (rats et lapins) ont mis en évidence des effets foetotoxiques du carprofène à des doses proches de la dose thérapeutique.

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de gravidité et de lactation. Ne pas utiliser chez les chiennes ou les chattes en gestation ou en lactation.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions:

Ne pas administrer d'autres AINS et glucocorticoïdes en même temps ou pendant 24 heures après l'administration du médicament vétérinaire. Le carprofène se liant avec une haute affinité aux protéines plasmatiques, il peut entrer en compétition avec d'autres médicaments montrant la même affinité, ce qui peut conduire à des effets toxiques.

L'administration en même temps que des médicaments potentiellement néphrotoxiques est à éviter.

Surdosage:

Il n'existe pas d'antidote spécifique pour un surdosage de carprofène, mais un traitement symptomatique, tel que celui appliqué aux surdosages cliniques avec les AINS, doit être mis en place.

Incompatibilités majeures:

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

7. Effets indésirables

Chiens et chats :

Rare (1 à 10 animaux / 10 000 animaux traités):	Trouble rénal. Trouble hépatique ¹ .
--	--

Fréquence indéterminée (ne peut être estimé à partir des données disponibles) :	Vomissements ² , selles molles ² , diarrhée ² , hémorragie fécale occulte ² , perte d'appétit ² , léthargie ² Réaction locale transitoire ³
--	---

¹ Réaction idiosyncrasique.

² Transitoires. Généralement, apparaissent au cours de la première semaine de traitement. Ils sont le plus souvent transitoires et disparaissent après l'arrêt du traitement, mais peuvent, dans de très rares cas, être graves, voire mortels.

³ Après injection sous-cutanée.

En cas d'apparition d'effets indésirables, arrêter d'utiliser le médicament et demander conseil à un vétérinaire.

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 ou représentant local du 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: détails relatifs au système national : adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be.

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

Voie intraveineuse (i.v.) et sous-cutanée (s.c.).

Chiens: La dose recommandée est de 4,0 mg de carprofène/kg de poids corporel (1 ml/12,5 kg de poids corporel) par injection intraveineuse ou sous-cutanée. Il est recommandé d'administrer le médicament vétérinaire en pré-opératoire, soit au moment de la prémédication, soit au moment de l'induction de l'anesthésie.

Chats: La dose recommandée est de 4,0 mg/kg (0,24 ml/3,0 kg de poids corporel) par injection sous-cutanée ou intraveineuse. Il est recommandé d'administrer le médicament vétérinaire en pré-opératoire au moment de l'induction de l'anesthésie.

Chez les chiens et les chats, une seule dose de carprofène est suffisante pour couvrir les premières 24 heures périopératoires ; si, durant cette période, un effet analgésique supplémentaire est nécessaire, une demi-dose (2 mg/kg) de carprofène peut être administrée aux chiens (mais pas aux chats).

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

Chez les chiens, pour étendre la couverture analgésique post-opératoire, un traitement par voie parentérale avec une solution injectable peut être complété avec des comprimés à raison de 4 mg/kg/jour pendant 5 jours.

9. Indications nécessaires à une administration correcte

Utiliser une aiguille de calibre 21 pour administrer le médicament vétérinaire. Le bouchon peut être perforé vingt fois. Pour plus de vingt perforations, utiliser une aiguille de prélèvement.

10. Temps d'attente

Sans objet.

11. Précautions particulières de conservation

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

À conserver au réfrigérateur (entre 2 °C et 8 °C).

Ne pas congeler.

Après perforation, à conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

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

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 28 jours.

12. Précautions particulières d'élimination

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

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

BE-V394581

Flacon en verre de 20 ml de solution injectable avec bouchon en caoutchouc et capsule en aluminium dans une boîte.

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

Mars 2025

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

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

KRKA, d.d., Novo mesto
Šmarješka cesta 6
8501 Novo mesto
Slovenia

Tél: +32 487 50 73 62

Fabricant responsable de la libération des lots:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia