

RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

1. NOM DU MEDICAMENT VETERINAIRE

TONARSYL SOLUTION SOLUTION INJECTABLE

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chaque mL contient :

Substance active :

Inosine..... 25,00 mg

Excipients :

Composition qualitative en excipients et autres composants	Composition quantitative si cette information est essentielle à une bonne administration du médicament vétérinaire
Alcool benzylique	15,00 mg
Sulfite de sodium anhydre (E221)	0,20 mg
Edétate disodique	
Sorbitol	
Phosphate disodique (E339(ii))	
Hydroxyde de sodium	
Eau pour préparations injectables	

Solution incolore à jaune pâle.

3. INFORMATIONS CLINIQUES

3.1 Espèces cibles

Chevaux, veaux et chiens.

3.2 Indications d'utilisation pour chaque espèce cible

Insuffisance cardiaque.

3.3 Contre-indications

Aucune.

3.4 Mises en garde particulières

Chez les chevaux, utiliser la voie intraveineuse stricte.

3.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles

Sans objet.

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

Sans objet.

Précautions particulières concernant la protection de l'environnement

Sans objet.

Autres précautions

3.6 Effets indésirables

Chevaux, veaux et chiens : non connus.

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, 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

Gestation et lactation :

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

3.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Aucune connue.

3.9 Voies d'administration et posologie

Voie intramusculaire, intraveineuse ou sous-cutanée.

Administrer 2,5 à 5 mg d'inosine par kg de poids vif/corporel une fois par jour, soit 0,1 à 0,2 mL de médicament vétérinaire par kg de poids vif/corporel, correspondant à une dose recommandée de :

Chez les veaux : 10 mL par voie intramusculaire ou intraveineuse, une fois par jour pendant 5 jours.

Chez les chevaux : 50 mL par voie intraveineuse stricte une fois par jour, pendant 5 à 10 jours.

Chez les chiens : 1 mL par 5 kg de poids corporel par jour par les voies intraveineuse, intramusculaire, ou sous-cutanée, pendant 5 à 20 jours.

Les doses et la durée de traitement peuvent être augmentées en fonction de l'état clinique de l'animal et de la réponse au traitement.

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

Non connu.

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

Sans objet.

3.12 Temps d'attente

Viande et abats : Zéro jour.

Lait : Zéro jour.

4. INFORMATIONS PHARMACOLOGIQUES

4.1 Code ATCvet

QC01C.

4.2 Propriétés pharmacodynamiques

L'inosine est un nucléotide purique qui participe au métabolisme des acides nucléiques ADN et ARN. Elle pénètre facilement dans la cellule où elle libère de l'ATP. Cette énergie endogène est utilisée par la cellule myocardique pour sa contraction.

L'inosine se caractérise par une action inotrope marquée (amélioration de la contractilité) et entraîne une légère augmentation de la fréquence (effet chronotrope) sans modification ni de l'excitabilité ni de la conduction cardiaque.

Les modifications engendrées au niveau du cœur sont à la fois qualitatives et quantitatives :

- augmentation du débit cardiaque sans effet tensionnel direct,
- augmentation de l'extraction d'oxygène par le myocarde et enrichissement du sang veineux coronaire en oxygène, ceci traduisant une amélioration de l'irrigation myocardique.

L'inosine a également un effet analeptique respiratoire

4.3 Propriétés pharmacocinétiques

Aucune connue.

Propriétés environnementales

5. DONNÉES PHARMACEUTIQUES

5.1 Incompatibilités majeures

Aucune connue.

5.2 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 2 ans.

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

5.3 Précautions particulières de conservation

Ce médicament vétérinaire ne nécessite pas de conditions particulières de conservation.

5.4 Nature et composition du conditionnement primaire

Flacon verre coloré de type II

Bouchon chlorobutyle

Capsule aluminium

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

VETOQUINOL S.A.

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

FR/V/1746423 3/1984

Flacon de 10 mL

Flacon de 50 mL

Boîte de 5 flacons de 10 mL

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

8. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION

27/03/1984

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

16/01/2026

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 (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).