

B. NOTICE

NOTICE

Myorelax Solution pour perfusion pour chevaux

1. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT**TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ:**

Dechra Veterinary Products NV
Achterstenhoek 48
2275 Lille
Belgique

FABRICANT RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS:

Eurovet Animal Health BV
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Pays-Bas

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Myorelax Solution pour perfusion pour chevaux
Guaifenesinum

3. LISTE DE LA SUBSTANCE ACTIVE ET AUTRES INGRÉDIENTS

1 ml contient:

Substance active:

Guaifenesinum 100 mg

4. INDICATIONS

En combinaison avec les anesthésiques usuel, éventuellement complété de techniques anesthésiques locales, pour interventions de courte durée.

En combinaison avec les anesthésiques usuels pour l'induction d'une anesthésie générale.

Comme élément d'entretien d'une anesthésie générale par perfusion (administration continue en combinaison avec des alfa-2-agonistes et des anesthésiques dissociatifs).

5. CONTRE-INDICATIONS

Aucune.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

L'administration de guaïfénésine peut donner lieu à une légère baisse passagère de la tension artérielle accompagnée d'une hausse du rythme cardiaque.

Une dépression cardiorespiratoire sérieuse peut survenir du fait de la position de l'animal après administration du myorelaxant en décubitus latéral ou dorsal et du fait de la combinaison avec les anesthésiques usuels.

Une rigidité musculaire passagère peut survenir en cas de surdosage accidentel ou chez les animaux en forte acidose métabolique.

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

7. ESPÈCE CIBLE

Cheval (poneys et équidés, non destinés à la consommation humaine).

8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Voie d'administration: intraveineuse.

Posologie indicative: 60 à 100 mg par kg de poids corporel (correspondant à 0,6 à 1 ml par kg de poids corporel).

La posologie doit être adaptée en fonction des circonstances.

Les techniques anesthésiques suivantes peuvent s'utiliser chez les animaux sains pour les interventions brèves ou pour l'induction d'une anesthésie générale:

- sédation avec un sédatif approprié
- induction avec le médicament vétérinaire en perfusion combiné avec les anesthésiques usuels

L'utilisation de techniques anesthésiques appropriées est indispensable lors d'interventions douloureuses.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Le liquide ne peut pas contenir de cristaux. Si c'est le cas, les cristaux peuvent être dissous par un léger réchauffement.

La perfusion du médicament vétérinaire doit s'effectuer de manière strictement intraveineuse, la perfusion étant administrée dans les règles de l'art à la température du corps et à l'aide d'un matériel de perfusion stérile approprié.

10. TEMPS D'ATTENTE

Ne pas utiliser chez les chevaux destinés à la consommation humaine.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

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

Ne pas congeler.

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

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

12. MISES EN GARDE PARTICULIÈRES

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal:

Comme tous les anesthésiques, le médicament vétérinaire doit être employé selon les règles générales de l'anesthésiologie. Les animaux à traiter doivent subir un examen préliminaire approfondi. Les chevaux présentant de l'anémie, des problèmes cardiovasculaires ou respiratoires, ou les animaux présentant d'autres symptômes morbides doivent être particulièrement surveillés.

Le mode d'administration est strictement intraveineux; une thrombophlébite peut survenir en raison des propriétés irritatives de la solution; une dilution de la solution (de 10% à 5%) peut être indiquée pour réduire l'irritation de la paroi veineuse.

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

L'inoculation accidentelle du liquide de perfusion dans la cavité orbitaire de l'utilisateur induit une forte sensation de picotement. Rincer abondamment la cavité orbitaire à l'eau froide aussi rapidement que possible.

Gestation:

L'application du médicament vétérinaire chez les animaux gravides a été insuffisamment étudiée et n'est pas recommandée.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions:

La combinaison de le médicament vétérinaire avec les anesthésiques ou les sédatifs usuels prolonge la durée de l'anesthésie et de la récupération.

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

La guaïfénésine possède une grande marge de sécurité thérapeutique. La mort ne survient qu'en cas de posologie quatre fois plus élevée que nécessaire pour faire coucher le cheval.

En cas de surdosage, on donne des analeptiques en fonction de la combinaison de produits pharmaceutiques administrés.

Une rigidité musculaire passagère survient en cas de surdosage. Une réanimation appropriée s'impose.

Incompatibilités:

Ne pas mélanger avec le diazepam.

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 2019

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

A ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.

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.

BE-V116261