Bijsluiter – FR versie FINADYNE HOND

NOTICE Finadyne Chien, 10 mg/ml, solution injectable

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 :

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

Fabricant responsable de la libération des lots :

TriRx Segré, La Grindolière, Zone Artisanale, Segré, 49500 Segré-en-Anjou Bleu, France

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Finadyne Chien, 10 mg/ml, solution injectable.

3. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)

Contient par ml:

Substance active:

Flunixine meglumine 16,6 mg

(équivalant à 10 mg flunixine)

Adjuvants:

Phénol 5 mg Hydroxyméthanesulfinate de sodium 2,5 mg

4. INDICATION(S)

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

5. 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.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

L'emploi d'une posologie trop élevée ou la mise en place d'un traitement de trop longue durée peut 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.

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(S) CIBLE(S)

Chien.

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

Bijsluiter – FR versie FINADYNE HOND

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

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Aucune.

10. TEMPS D'ATTENTE

Sans objet.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

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

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.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette après « EXP. ; ».

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

12. MISES EN GARDE PARTICULIÈRES

Précautions 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, hématémèse).

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.

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

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.

Gestation et lactation:

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

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

Ne pas associer avec un autre produit anti-inflammatoire ou avec des médicaments à toxicité rénale.

Instaurer un traitement étiologique complémentaire, 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.

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

Bijsluiter – FR versie FINADYNE HOND

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.

13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DECHETS 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 DERNIERE NOTICE APPROUVEE

Décembre 2023

15. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

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.

Numéro d'autorisation de mise sur le marché : BE-V156335 **Délivrance :** A ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.