

RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

1. NOM DU MEDICAMENT VETERINAIRE

DOPRAM-V SOLUTION INJECTABLE

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chaque mL contient :

Substance active :

Doxapram 8,7
..... mg

(sous forme de chlorhydrate monohydraté)

(équivalent à
10 mg de
chlorhydrate
de doxapram
monohydraté)

Excipients :

Composition qualitative en excipients et autres composants	Composition quantitative si cette information est essentielle à une bonne administration du médicament vétérinaire
Chlorobutanol hémihydraté	5,0 mg
Eau pour préparations injectables	/

Solution incolore

3. INFORMATIONS CLINIQUES

3.1 Espèces cibles

Bovins, équins, chiens et chats.

3.2 Indications d'utilisation pour chaque espèce cible

Chez les veaux, les poulains, les chiots et les chatons :

- Stimulation de la respiration et réanimation post-natale.

3.3 Contre-indications

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.

3.4 Mises en garde particulières

Aucune.

3.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles

Le médicament vétérinaire n'est pas un antagoniste des myorelaxants, ni un antagoniste spécifique des narcotiques et anesthésiques.

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

Bovins, équins, chiens et chats : 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 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

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

Avec les anesthésiques : attendre un minimum de 10 minutes après la fin de l'anesthésie avant d'administrer le médicament vétérinaire.

Avec les sympathomimétiques : effet synergique.

Avec la xylazine ou les myorelaxants : effet antagoniste.

3.9 Voies d'administration et posologie

Voies d'administration : intraveineuse, intramusculaire et sous-cutanée.

Réanimation post-natale :

La posologie à respecter chez les nouveau-nés est la suivante :

Veaux, poulains :

En moyenne 0,87 mg de doxapram par kg de poids vif, soit 5 mL de solution par animal et par administration

Chiots :

0,1 à 0,5 mL de solution en fonction de la taille du nouveau-né et de l'intensité de la défaillance respiratoire.

Chatons :

0,1 à 0,2 mL de solution en fonction de l'intensité de la défaillance respiratoire.

Stimulation de la respiration lors de chirurgie :

La posologie est à adapter aux besoins de la situation.

La voie intraveineuse sera préférée pour les interventions d'urgence.

La posologie à respecter pendant et après anesthésie générale et par voie parentérale est la suivante :

Chiens, chats :

0,87 à 8,7 mg de doxapram par kg de poids corporel selon le tableau ci-dessous:

CHIENS
-
CHATS

Poids de l'animal (en Kg)	Anesthésieaux BARBITURIQUES Utiliser 4,35 à 8,7 mg de Doxapram /Kg de poids corporel	Anesthésie GAZEUSE Utiliser0,87 mg/Kg de poids corporel
5	2,5 à 5 mL	0,5 mL
10	5 à 10 mL	1 mL
15	7,5 à 15 mL	1,5 mL
20	10 à 20 mL	2 mL
30	15 à 30 mL	3 mL
40	20 à 40 mL (200 à 400 mg)	4 mL (40 mg)

Equins, bovins :

0,35 à 0,43 mg de doxapram par kg de poids vif selon le tableau ci-dessous :

EQUINS
-
BOVINS

Poids de l'animal (en kg)	Anesthésieaux BARBITURIQUES Utiliser 0,43 mg/kg de poids vif	Anesthésie GAZEUSE (halothane - méthoxyflurane) Utiliser 0,35 mg/kg de poids vif
50	2,5 mL	2 mL

100	5 mL	4 mL
250	12,5 mL (125 mg)	10 mL
500	25 mL (250 mg)	20 mL

Recommandations :

La durée et l'intensité de la réponse dépendent de la dose administrée et de l'état de l'animal au moment de l'intervention. L'administration du médicament vétérinaire peut être répétée à intervalles de 15 à 20 minutes si nécessaire.

Cependant, ne pas la renouveler tant que l'effet de la première dose n'a pas cessé.

Avant l'administration du médicament vétérinaire s'assurer que les voies respiratoires sont dégagées.

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

Un dosage excessif peut provoquer une hyperventilation capable de conduire à une alcalose respiratoire, une hypertension, de la tachycardie, des spasmes musculaires et une excitation généralisée du système nerveux central.

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

Bovins, équins :

Viande et abats : 1 jour.

Lait : 24 heures.

4. INFORMATIONS PHARMACOLOGIQUES

4.1 Code ATCvet

QR07AB01.

4.2 Propriétés pharmacodynamiques

Le doxapram possède la propriété unique de stimuler la respiration à doses considérablement inférieures à celles requises pour provoquer une excitation du cortex cérébral.

Chez les animaux non anesthésiés, la dose capable de provoquer les convulsions est 70 à 75 fois celle nécessaire pour

obtenir une stimulation respiratoire. Ceci explique l'absence de réactions violentes après son administration alors que son action eupnéique se manifeste fortement.

Chez les sujets anesthésiés, en plus de son action stimulante de la respiration, le doxapram provoque un raccourcissement du temps de réveil.

4.3 Propriétés pharmacocinétiques

La distribution du doxapram se fait dans tout l'organisme mais les concentrations les plus élevées sont observées dans la graisse, le foie, le pancréas et les glandes surrénales. Le tissu nerveux, le liquide céphalo-rachidien et les muscles en contiennent peu.

L'élimination se fait par les voies biliaire, urinaire et fécale.

Propriétés environnementales

5. DONNÉES PHARMACEUTIQUES

5.1 Incompatibilités majeures

Ne pas mélanger avec des solutions alcalines (incompatibilité physico-chimique).

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

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

5.4 Nature et composition du conditionnement primaire

Flacon verre coloré 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/1080054 2/1992

Boîte de 1 flacon de 20 mL

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

8. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION

30/06/1992

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

01/12/2025

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