

**ANNEXE I**

**RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT**

## 1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Fortekor Flavour 20 mg comprimés pour chiens

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chaque comprimé contient :

### Substance active:

Bénazépril (sous forme de chlorhydrate) 18,42 mg  
(équivalent à 20 mg de chlorhydrate de bénazépril)

### Excipients :

Composition qualitative en excipients et autres composants
Cellulose microcristalline
Crospovidone
Povidone K-30
Copolymère de méthacrylate butylé basique
Dioxyde de silicone anhydre
Silice colloïdale anhydre
Laurylsulfate de sodium
Sébaçate de dibutyl
Acide stéarique 50 PH
Poudre de levure
Arôme artificiel de bœuf poudré

Comprimé beige à marron clair, ovale, sécable, pourvu d'une encoche sur les deux faces.  
Les comprimés peuvent être divisés en deux parties égales.

## 3. INFORMATIONS CLINIQUES

### 3.1 Espèces cibles

Chiens

### 3.2 Indications d'utilisation pour chaque espèce cible

Chiens:

Traitement de l'insuffisance cardiaque congestive.

### 3.3 Contre-indications

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

Ne pas utiliser en cas d'hypotension, d'hypovolémie, d'hyponatrémie ou d'insuffisance rénale aigüe.

Ne pas utiliser en cas d'insuffisance du débit cardiaque due à une sténose aortique ou pulmonaire.

Ne pas utiliser en cas de gravidité ou de lactation (rubrique 3.7).

### 3.4 Mises en gardes particulières

Aucune.

### 3.5 Précautions particulières d'emploi

#### Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles:

Au cours des essais cliniques chez le chien, aucune toxicité rénale du médicament vétérinaire n'a été observée. Cependant, comme il est d'usage dans les cas de maladies rénales chroniques, il est recommandé de surveiller les concentrations de créatinine, d'urée et le taux d'érythrocytes dans le plasma pendant la durée du traitement.

L'efficacité et la sécurité du médicament vétérinaire n'ont pas été établies chez les chiens et les chats pesant moins de 2,5 kg.

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

Il s'est avéré que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (ECA) peuvent avoir un effet sur le fœtus pendant la grossesse chez l'homme. Les femmes enceintes doivent prendre toutes les précautions nécessaires afin d'éviter toute ingestion accidentelle.

Se laver les mains après administration.

En cas d'ingestion accidentelle, consulter immédiatement un médecin et lui montrer la notice ou l'étiquette.

#### Précautions particulières concernant la protection de l'environnement:

Sans objet.

### 3.6 Effets indésirables

Chiens :

Rare (1 à 10 animaux / 10 000 animaux traités):	Diarrhée, Vomissements, Anorexie, Fatigue
Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés):	Créatinine élevée <sup>1</sup> , Incoordination

<sup>1</sup>Chez les chiens atteints de maladies rénales chroniques, le médicament vétérinaire peut augmenter la concentration de créatinine plasmatique au début du traitement. Une augmentation modérée de la concentration de créatinine plasmatique après administration d'inhibiteurs de l'ECA est liée à la réduction de l'hypertension glomérulaire induite par ces agents. En l'absence d'autres signes, cette augmentation n'est donc pas nécessairement une raison d'arrêter le traitement.

Dans des essais cliniques en double aveugle chez les chiens atteints d'insuffisance cardiaque congestive, le médicament vétérinaire était bien toléré, avec une incidence d'effets indésirables plus faible que celle observée chez les chiens traités par placebo.

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

#### Gestation et lactation:

La sécurité du médicament vétérinaire n'a pas été établie pendant la gestation et lactation et chez les animaux reproducteurs. Des effets embryotoxiques ont été observés (malformations de l'appareil urinaire fœtal) dans des études chez les animaux de laboratoire (rats) à des doses non maternotoxiques. Ne pas utiliser en cas de gravidité ou de lactation.

### 3.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Chez des chiens atteints d'insuffisance cardiaque congestive, le médicament vétérinaire a été donné en combinaison avec de la digoxine, des diurétiques, du pimobendane et des antiarythmiques sans interaction nuisible démontrable.

Chez l'homme la combinaison d'inhibiteurs de l'ECA et d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) peut entraîner une réduction de l'activité antihypertensive ou de la fonction rénale. La combinaison du médicament vétérinaire avec d'autres agents antihypertenseurs (par exemple inhibiteurs des canaux calciques, bêtabloquants ou diurétiques), des anesthésiques ou des sédatifs peut conduire à des effets hypotensifs additionnels. Par conséquent, l'utilisation concomitante d'AINS ou d'autres médicaments ayant un effet hypotenseur doit être considérée avec attention. La fonction rénale et les signes d'hypotension (léthargie, faiblesse, etc.) doivent être surveillés avec attention et traités si nécessaire. Les interactions avec les diurétiques d'épargne potassique, comme la spironolactone, le triamterène ou l'amiloride, ne peuvent pas être exclues. Il est recommandé de surveiller le taux de potassium plasmatique lorsque le médicament vétérinaire est administré en combinaison avec un diurétique d'épargne potassique en raison du risque d'hyperkaliémie.

### 3.9 Voies d'administration et posologie

Voie orale.

Administrer le médicament vétérinaire par une fois par jour, avec ou sans nourriture. La durée du traitement est illimitée.

Le produit est aromatisé et est pris volontairement par la plupart des chiens.

Administrer le médicament vétérinaire à une dose minimum de 0,25 mg (intervalle de 0,25-0,5) de chlorhydrate de bénazépril par kg de poids corporel, une fois par jour, conformément au tableau ci-dessous:

Poids du chien (kg)	Comprimé de 20 mg	
	Dose standard	Dose double
>20-40	0,5 comprimé	1 comprimé
>40-80	1 comprimé	2 comprimés

La dose peut être doublée, toujours en administration quotidienne unique, avec une dose minimum de 0,5 mg/kg poids corporel (intervalle de 0,5-1,0) si cela est cliniquement nécessaire et conseillé par le vétérinaire.

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

Le médicament vétérinaire réduit le nombre d'érythrocytes chez les chiens sains à une dose de 150 mg/kg poids corporel une fois par jour pendant 12 mois. Cependant, cet effet n'a pas été observé à la dose recommandée au cours des essais cliniques chez les chiens.

Une hypotension transitoire réversible peut se produire en cas de surdosage accidentel. Le traitement doit consister dans une perfusion intraveineuse de sérum physiologique tiède.

### **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**

Sans objet.

## **4. INFORMATIONS PHARMACOLOGIQUES**

### **4.1 Code ATCvet: QC09AA07**

### **4.2 Propriétés pharmacodynamiques**

Le chlorhydrate de bénazépril est une «prodrogue» qui est hydrolysée *in vivo* en son métabolite actif, le bénazéprilate. Le bénazéprilate est un inhibiteur très puissant et sélectif de l'ECA, qui empêche la transformation de l'angiotensine I inactive en angiotensine II active et qui réduit aussi la synthèse de l'aldostérone.

De ce fait, les effets engendrés par l'angiotensine II et l'aldostérone, y compris la vasoconstriction artérielle et veineuse, la rétention hydrosodée par les reins et les effets de remodelage (y compris l'hypertrophie cardiaque pathologique et les changements rénaux dégénératifs), sont bloqués.

Le médicament vétérinaire provoque une inhibition de longue durée de l'activité de l'ECA avec une inhibition de plus de 95 % comme effet maximal et une activité significative (> 80 % chez les chiens) qui persiste 24 heures après l'administration.

Le médicament vétérinaire réduit la pression sanguine et la charge volémique du cœur chez les chiens atteints d'insuffisance cardiaque congestive.

### **4.3 Propriétés pharmacocinétiques**

Après administration orale de chlorhydrate de bénazépril, le pic de concentration de bénazépril est rapidement atteint ( $T_{max}$  0,5 heure chez le chien) et diminue rapidement puisque la substance active est partiellement métabolisée en bénazéprilate par les enzymes hépatiques. La biodisponibilité systémique n'est pas complète (environ 13 % chez le chien) en raison d'une absorption incomplète (38 % chez le chien) et du métabolisme de premier passage hépatique.

Chez le chien, le pic de concentration du bénazéprilate ( $C_{max}$  de 37,6 ng/ml après une dose de 0,5 mg/kg de chlorhydrate de bénazépril) est atteint à un  $T_{max}$  de 1,25 heure.

La concentration de bénazéprilate diminue en deux phases: la phase initiale rapide ( $t_{1/2} = 1,7$  heure chez le chien) consiste dans l'élimination du médicament libre, alors que la phase terminale ( $t_{1/2} = 19$  heures chez le chien) représente la libération du bénazéprilate lié à l'ECA, principalement dans les tissus. Le bénazépril et le bénazéprilate se fixent fortement aux protéines plasmatiques (85-90 %) et sont principalement retrouvés dans le foie et les reins

Que le chlorhydrate de bénazépril soit administré au chien au moment ou en dehors du repas, ne fait aucune différence significative quant aux propriétés pharmacocinétiques du bénazéprilate. Les administrations répétées du médicament vétérinaire conduisent à une légère accumulation du bénazéprilate ( $R=1,47$  chez le chien). Un état d'équilibre (steady state) est atteint en quelques jours (4 jours chez le chien).

Chez le chien, le bénazéprilate est éliminé pour 54 % par voie biliaire et pour 46 % par voie urinaire. L'élimination du bénazéprilate n'est pas influencée chez les chiens dont la fonction rénale est altérée. Par conséquent, une modification de la dose du médicament vétérinaire n'est pas nécessaire en cas d'insuffisance rénale chez ces animaux.

## **5. DONNÉES PHARMACEUTIQUES**

### **5.1 Incompatibilités majeures**

Sans objet.

### **5.2 Durée de conservation**

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente: 3 ans.  
Les demi-comprimés doivent être utilisés dans les 2 jours.

### **5.3 Précautions particulières de conservation**

À conserver à une température en dessous de 25 °C. Ne pas conserver au réfrigérateur. Ne pas congeler. À conserver dans l'emballage d'origine. Protéger de l'humidité.  
Chaque fois qu'un demi-comprimé reste non utilisé, le conserver dans l'espace ménagé à cet effet de la plaquette, dans la boîte.  
Conserver la boîte dans un endroit sûr, hors de portée des enfants.

### **5.4 Nature et composition du conditionnement primaire**

14 comprimés dans une plaquette thermoformée en aluminium. Boîtes en carton contenant  
1 plaquette thermoformée (14 comprimés)  
2 plaquettes thermoformées (28 comprimés)  
4 plaquettes thermoformées (56 comprimés)  
10 plaquettes thermoformées (140 comprimés)

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

### **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**

Elanco GmbH

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

BE-V309005

**8. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION**

Date de première autorisation: 17 décembre 2007

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

04/07/2024

**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>).