

B. NOTICE

NOTICE

1. Nom du médicament vétérinaire

Anarthron 100 mg/ml solution injectable pour chiens

2. Composition

Chaque ml contient :

Substance active

Polysulfate de pentosane sodique 100 mg

Excipient

Alcool benzylique 0,01 ml

Liquide transparent, incolore à jaune pâle.

3. Espèces cibles

Chien

4. Indications d'utilisation

Pour le traitement de la boiterie et de la douleur liées à la maladie articulaire dégénérative/ostéoarthrose (arthrose non infectieuse) chez le chien ayant atteint la maturité squelettique.

5. Contre-indications

Ne pas administrer pour le traitement de l'arthrose septique. Dans ce cas, une thérapie antimicrobienne adaptée doit être mise en œuvre.

Ne pas administrer aux chiens souffrant de troubles sévères du foie ou des reins ou d'une infection déclarée.

Ne pas administrer aux chiens souffrant de troubles sanguins, de troubles de la coagulation, de saignements ou de tumeurs malignes (notamment d'hémangiosarcome).

Le polysulfate de pentosane a un effet anticoagulant. Ne pas administrer au cours de la période périopératoire.

Ne pas administrer aux chiens dont le squelette n'a pas atteint la maturité (chiens dont les cartilages de conjugaison des os longs ne sont pas fermés).

6. Mises en garde particulières

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

Un effet clinique peut n'être observé qu'après la seconde injection du traitement.

Les chiens doivent être pesés avant administration pour veiller à la bonne dose.

Ne pas dépasser la dose standard. Augmenter la dose recommandée peut provoquer une aggravation de la raideur et de la gêne.

Ne pas administrer plus de 3 séries de 4 injections sur une période de 12 mois.

Prendre toutes les précautions nécessaires pour éviter tout risque d'auto-injection accidentelle. Rincer immédiatement à l'eau claire tout éclaboussure dans les yeux ou sur la peau. Se laver les mains après utilisation.

Utiliser avec précaution chez les chiens présentant des antécédents de lacérations pulmonaires. La prudence est également recommandée en cas de troubles hépatiques.

Gestation et lactation :

Chez le lapin, des études de laboratoire ont révélé des effets embryotoxiques associés à un effet primaire chez le parent, à des doses quotidiennes répétées 2,5 fois supérieures à la dose recommandée.

L'innocuité du médicament vétérinaire chez la chienne en gestation n'a pas été étudiée. En conséquence, son utilisation n'est pas recommandée pendant la gestation.

En raison de ses effets anticoagulants, le médicament vétérinaire ne doit pas être utilisé au moment de la parturition.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions :

Ne pas utiliser des anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), en particulier l'aspirine, simultanément au polysulfate de pentosane sodique. Les AINS risquent en effet de perturber l'adhésion des plaquettes sanguines et de potentialiser l'activité anticoagulante du médicament vétérinaire. Les corticostéroïdes ont montré un antagonisme à un certain nombre d'actions du polysulfate de pentosane sodique. En outre, l'administration d'anti-inflammatoires peut relancer de manière trop précoce l'activité du chien, ce qui peut nuire à l'action thérapeutique du médicament vétérinaire.

Ne pas utiliser en même temps que des stéroïdes ou des anti-inflammatoires non-stéroïdiens, incluant l'aspirine et la phénylbutazone.

Ne pas utiliser en même temps que l'héparine, la warfarine ou d'autres anticoagulants. Ne pas utiliser après la date de péremption imprimée sur l'étiquette et le carton après EXP.

7. Effets indésirables

Chien :

Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés)	Vomissements ^{1,2} , diarrhée ^{1,2} Léthargie ^{1,2} , anorexie ^{1,2} Réaction hypersensible ² Temps de prothrombine partielle activée allongé (APTT) ³ , temps de thrombine (TT) ³ allongé Réaction au point d'injection, gonflement au point d'injection ⁴
Fréquence indéterminée	Troubles hémostatiques (par ex. saignements de nez, diarrhées hémorragiques, hématomes)

(Ne peut être estimée à partir des données disponibles) :	
---	--

¹ En raison d'une réaction hypersensible.

² Peuvent nécessiter un traitement symptomatique adapté incluant l'administration d'antihistaminique.

³ Peut persister jusqu'à 24 heures après l'administration chez les chiens en bonne santé. Ceci a très rarement des effets cliniques, mais en raison de l'action fibrinolytique du polysulfate de pentosane sodique, la possibilité de saignements internes dus à une tumeur ou à une anomalie vasculaire doit être prise en considération en cas de signes. Il est recommandé de placer l'animal sous surveillance pour contrôler les hémorragies et les traiter en conséquence.

⁴ Transitoire.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché <ou à son représentant local > en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification : <{détails relatifs au système national}>.

8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

Dosage : 3 mg de polysulfate de pentosan sodique/kg de poids corporel (équivalent à 0,3 ml/10 kg de poids corporel) quatre fois, avec un intervalle de 5-7 jours entre chaque administration.

Administration : par injection sous-cutanée aseptique uniquement de 0,3 ml/10 kg de poids corporel. Utiliser une seringue graduée appropriée pour faciliter l'administration correcte du volume de la dose souhaitée. Ceci est particulièrement important lors de l'injection de petits volumes.

Le vétérinaire doit évaluer chaque cas individuellement et déterminer un programme de traitement adapté.

9. Indications nécessaires à une administration correcte

Par voie sous-cutanée

10. Temps d'attente

11. Précautions particulières de conservation

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

À conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

Conserver le flacon dans l'emballage extérieur de façon à le protéger de la lumière.

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

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 3 mois.

12. Précautions particulières d'élimination

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser des 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. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

Demandez à votre vétérinaire ou à votre pharmacien comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin.

13. Classification des médicaments vétérinaires

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations

Flacon de 10 ml.

15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois

Juin 2025

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>).

16. Coordonnées

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

Maperath Herbal Ltd.
Barronstown,
Rathkenny,
Navan,
Co. Meath,
C15 T638 Ireland
+353 (046) 905 3056

Fabricant responsable de la libération des lots :

Eurovet Animal Health B.V.
Handelsweg 25,
5531AE Bladel,
Netherlands.