

B. NOTICE

NOTICE

PLACIVET

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:

KELA N.V.

St. Lenaartseweg 48

2320 Hoogstraten

Fabricant responsable de la libération des lots:

Laboratoria Smeets NV

Fotografielaan 42

B-2610 Wilrijk

Belgique

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

PLACIVET

3. LISTE DE LA SUBSTANCE ACTIVE ET AUTRES INGRÉDIENTS

Acepromazini maleas 20 mg, alcohol benzylicus, aqua ad iniectabilia q.s. ad 1 ml.

4. INDICATIONS

PLACIVET est utilisé chez les chiens et les chats comme un sédatif pour des animaux agités pendant l'examen, le transport ou la réunion avec d'autres animaux.

5. CONTRE-INDICATIONS

- Des anomalies cardiaques, rénales ou hépatiques.
- Administration simultanée d'anesthésique local (p. ex. procaïne).
- Administration ou emploi simultanée avec des composés de phosphore organique parce que l'acépromazine élève la toxicité des phosphates organiques (anthelminthiques, insecticides)
- Ne pas administrer aux animaux épileptiques.
- Ne pas administrer aux animaux avec hypotension, hypothermie ou anémie.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Les chiens peuvent manifester une protrusion de la troisième paupière.
Hypotension et hypopneumo.

7. ESPÈCES CIBLES

Chiens et chats.

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

Espèce cible	Usage		Posologie (mg acépromazine maléate par kg poids vif)	Posologie (ml PLACIVET par kg poids vif)
Chien	Sédatif	IV	0,5	0,025
		IM	0,5 - 1	0,025 - 0,05
Chat	Sédatif	IM	1 - 2	0,05 – 0,1

Voie intramusculaire ou intraveineuse lente.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Une seringue avec une graduation appropriée doit être utilisée.

10. TEMPS D'ATTENTE

Sans objet.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

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

Conserver en dessous de 25°C.

Durée de conservation après première ouverture: 28 mois.

12. MISES EN GARDE PARTICULIÈRES**Précautions particulières d'emploi chez les animaux**

Placivet doit s'utiliser avec prudence chez les animaux affaiblis, faibles au âgés et chez les animaux souffrant d'une affection cardiaque.

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

En cas de auto-injection accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin.

Utilisation en cas de grossesse ou de lactation

Aucun effet tératogène est signalé durant le traitement avec phénothiazines pendant la grossesse. L'utilisation ne doit se faire qu'après évaluation bénéfice/risque établie par le vétérinaire en cas de grossesse ou de lactation.

Interactions médicamenteuses et autres

Ne pas utiliser simultanément avec des composés de phosphore organique (anthelminthiques/insecticides) ou chlorhydrate de procaine parce que l'acépromazine élève la toxicité.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes)

Surdosage peut causer des symptômes extrapyramidaux, hypotension, un (sous)coma, des convulsions, une tachycardie, une dépression respiratoire et une hypothermie.

Noradrénaline, l'amphétamine de méthyle (1,1 à 4,4 mg/kg, IV), phényléphrine (0,088 mg/kg, IV) ou doxapram (2 mg/kg, IV) peut être utilisé comme antidote en cas de surdosage. L'administration d'adrénaline est contre-indiquée.

Incompatibilités

Ne pas administrer simultanément avec chlorhydrate de procaïne, des composés de phosphore organique et glycopyrrolate.

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

06/2013.

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Flacons en verre de 10 ml, 25 ml et 50 ml

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

BE-V109977.

Sur prescription vétérinaire.