

**NOTICE**  
**Vetmedin 0,75 mg/ml solution injectable pour chiens**

**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 :

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
Allemagne

Fabricant responsable de la libération des lots :

Labiana Life Sciences S.A.  
Can Parellada Industrial  
08228 Terrassa, Barcelona  
Espagne

et

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH  
Projensdorfer Straße 324  
24106 Kiel  
Allemagne

**2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

Vetmedin 0,75 mg/ml solution injectable pour chiens  
Pimobendane

**3. LISTE DE LA SUBSTANCE ACTIVE ET AUTRES INGRÉDIENTS**

Par ml :

**Substance active :**

Pimobendane 0,75 mg

Une solution limpide et incolore.

**4. INDICATIONS**

Initiation du traitement de l'insuffisance cardiaque congestive due à une insuffisance valvulaire (mitrale et/ou tricuspide) ou à une cardiomyopathie dilatée chez le chien.

**5. CONTRE-INDICATIONS**

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

Ne pas utiliser en cas de cardiomyopathie hypertrophique ou dans le cas où l'augmentation du débit cardiaque n'est pas possible pour des raisons fonctionnelles ou anatomiques (par exemple, une sténose aortique).

## **6. EFFETS INDÉSIRABLES**

Un effet chronotrope positif modéré et des vomissements peuvent apparaître dans de rares cas. Dans de rares cas, des diarrhées, anorexie ou léthargie transitoires ont été observées.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 animaux traités)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100 animaux traités)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000 animaux traités)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000 animaux traités)
- très rare (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés)

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.

Vous pouvez également le signaler par votre système national de pharmacovigilance (voir site web AFMPS).

## **7. ESPÈCE CIBLE**

Chiens.

## **8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION**

Injection intraveineuse unique à la dose de 0,15 mg de pimobendane/kg de poids vif (soit 2 ml/10 kg de poids vif).

Les comprimés à croquer ou les gélules de Vetmedin pour chiens peuvent être administrés en relais pour la poursuite du traitement à la posologie recommandée, à commencer 12 heures après l'injection.

## **9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE**

Un flacon de 5 ml ou de 10 ml permet de traiter les chiens pesant respectivement jusqu'à 25 kg et 50 kg de poids vif. Chaque flacon est à usage unique.

## **10. TEMPS D'ATTENTE**

Sans objet.

## **11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION**

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

Pas de précautions particulières de conservation. Ce médicament vétérinaire ne contient aucun conservateur antimicrobien.

Ce médicament vétérinaire est destiné à usage unique.

Tout médicament vétérinaire restant dans la bouteille après le retrait de la dose requise doit être jeté.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : à utiliser immédiatement.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur la boîte et le flacon pour injection après EXP. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

## **12. MISES EN GARDE PARTICULIÈRES**

### Précautions particulières d'utilisation chez l'animal :

En cas d'injection sous-cutanée accidentelle, un œdème transitoire peut apparaître ainsi qu'une réaction inflammatoire de résorption légère à modérée au niveau du site d'injection ou en dessous. À usage unique.

Le médicament vétérinaire doit être utilisé pour le début du traitement de l'insuffisance cardiaque congestive chez les chiens après évaluation du rapport bénéfice/risque établi par le vétérinaire, en tenant compte de l'état de santé général du chien. Avant le traitement, le diagnostic doit être effectué au moyen d'un examen physique et cardiaque compréhensif, comprenant, le cas échéant, une échocardiographie ou une radiographie.

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

En cas d'auto-injection accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

Se laver les mains après utilisation.

### Gestation et lactation :

Les études menées chez le rat et le lapin n'ont révélé aucun effet du pimobendane sur la fertilité. Des effets embryotoxiques n'ont été mis en évidence qu'aux doses maternotoxiques. Les études menées chez le rat ont montré que le pimobendane est excrété dans le lait. Par conséquent, le produit ne doit être administré à des chiennes gravides ou allaitantes que si les bénéfices thérapeutiques attendus l'emportent sur les risques potentiels.

### Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

Les études pharmacologiques n'ont révélé aucune interaction entre l'ouabaïne, glycoside cardiotonique, et le pimobendane. L'augmentation de la contractilité cardiaque par le pimobendane est diminuée en présence de vérapamil, inhibiteur calcique, ou de propranolol, bêtabloquant.

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

En cas de surdosage, un traitement symptomatique sera instauré.

### Incompatibilités :

En l'absence d'études de compatibilité, ce médicament vétérinaire ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments vétérinaires.

## **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**

Novembre 2019

## **15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES**

Flacon pour injection de 5 ml ou 10 ml, à usage unique.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA  
Avenue Ariane 16  
1200 Bruxelles

BE-V462213  
Sur prescription vétérinaire.