



ATLAFLUNEX

SOLUTION INJECTABLE

COMPOSITION

Flunixin (sf. de méglumine).....	50mg
Excipient q.s.p.....	100 ml

PROPRIÉTÉS PHARMACEUTIQUES

ATLAFLUNEX est un médicament anti-inflammatoire non stéroïdien puissant, appartenant au groupe des fénamates, il possède une forte activité analgésique, antipyrétique et anti-inflammatoire et aide à prévenir un état de choc endotoxique.

La flunixin (sous forme méglumine), principe actif de **ATLAFLUNEX**, agit comme inhibiteur réversible non sélectif de la cyclooxygénase (COX), une enzyme qui convertit l'acide arachidonique en endopéroxydes cycliques instables, eux-mêmes transformés en prostaglandines, prostacyclines et tromboxanes. Quelques-uns de ces prostanoïdes, comme les prostaglandines, sont impliqués dans les mécanismes physiopathologiques de l'inflammation, de la douleur et de la fièvre. L'inhibition de la synthèse de ces composés serait responsable des effets thérapeutiques de la flunixin méglumine.

Etant donné que les prostaglandines sont aussi impliquées dans d'autres processus physiologiques, l'inhibition de la COX serait aussi responsable de certains effets indésirables comme les lésions gastro-intestinales et rénales.

Les prostaglandines font parties des processus complexes impliqués dans le développement du choc.

ESPECES CIBLES

Bovins et équidés.

INDICATIONS

Chez les équins :

- Traitement des inflammations et soulagement des douleurs associées aux affections musculo-squelettiques en particulier dans la phase aiguë.
- Soulagement des douleurs viscérales associées aux coliques.



Chez les bovins :

- Traitement des inflammations aiguës associées aux maladies de l'appareil respiratoire.
- Traitement adjuvant des endotoxémies.
- Traitement adjuvant des mammites.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES

Chez les chevaux:

- Traitement des inflammations et soulagement des douleurs associées aux affections musculo-squelettiques en particulier dans la phase aiguë :

1,1 mg de flunixin par kg de poids vif et par jour, correspondant à 1 ml de solution pour 45 kg de poids vif, par voie IV pendant 1 à 5 jours consécutifs.

Soulagement des douleurs viscérales associées aux coliques:

1,1 mg de flunixin par kg de poids vif, correspondant à 1 ml de solution pour 45 kg de poids vif, par voie IV, le traitement peut être renouvelé 1 ou 2 fois si la colique réapparaît.

Chez les bovins :

2,2 mg de flunixin par kg de poids vif et par jour, correspondant à 2 ml de solution pour 45 kg de poids vif, par voie IV ou IM pendant 1 à 3 jours consécutifs.

CONTRE INDICATIONS ET INTERACTIONS

Ne pas administrer aux animaux atteints d'affections musculo-squelettiques chroniques.

Ne pas administrer aux animaux atteints de maladies hépatique, rénale ou cardiaque.

Ne pas administrer aux animaux présentant des lésions du tractus gastro-intestinal (ulcères gastro-intestinaux ou saignements).

Ne pas utiliser en cas de troubles hémorragiques.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à la flunixin méglumine.

Ne pas utiliser chez les animaux atteints de colique causée par un iléus et associée à une déshydratation.

Ne pas administrer aux vaches dans les 48 heures précédant la date prévue de la parturition. Dans ce cas, une augmentation du taux de mortalité a pu être observée.

Voir la rubrique « Utilisation en cas de gravidité, de lactation ».

L'administration simultanée ou dans les 24 heures d'un autre anti-inflammatoire (AINS) doit être évitée car elle peut augmenter la toxicité, en particulier gastro-intestinale, même avec l'acide acétylsalicylique à faibles doses.



L'administration simultanée avec des corticoïdes peut augmenter la toxicité des deux produits et accroître le risque d'ulcération gastro-intestinale. Elle doit donc être évitée.

La flunixin peut diminuer l'effet de quelques médicaments anti-hypertensifs par inhibition de la synthèse de prostaglandines, comme les diurétiques (inhibiteurs d'ACE), les IECA (Inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine) et β -bloquants.

Eviter l'administration simultanée de médicaments potentiellement néphrotoxiques, en particulier des aminoglycosides.

La flunixin peut réduire l'élimination rénale de quelques médicaments et augmenter leur toxicité, tels que les aminoglycosides par exemple.

EFFETS SECONDAIRES

Les effets indésirables incluent de possibles hémorragies, des lésions gastro-intestinales (irritations, ulcères gastriques), des lésions rénales, en particulier chez les animaux déshydratés ou en hypovolémie.

Comme avec d'autres AINS, des effets indésirables rénaux rares ou idiosyncrasiques hépatiques peuvent être observés.

Si des effets indésirables apparaissent, interrompre le traitement et demander conseil à un vétérinaire.

Dans de rares cas, des réactions anaphylactiques mortelles (collapsus) ont été observées chez les bovins et les équins, principalement pendant une administration intraveineuse rapide.

Chez le cheval, après administration intraveineuse, la présence de sang dans les fèces a été rapportée ainsi que des diarrhées liquidiennes.

Chez les bovins, des réactions au site d'injection peuvent être observées après administration intramusculaire.

Le produit peut retarder la parturition et augmenter le risque de mortinatalité, par un effet tocolytique induit par une inhibition de la synthèse des prostaglandines, responsables de l'initiation de la parturition. L'utilisation du produit dans la période qui suit la parturition peut entraîner une rétention placentaire.

Voir également la rubrique « Utilisation en cas de gravidité, de lactation ou de ponte ».



PRECAUTIONS D'UTILISATION

L'utilisation du médicament chez des animaux de moins de 6 semaines (bovins et chevaux) ou chez les animaux âgés augmente les risques liés à l'utilisation du médicament. Si l'utilisation du médicament ne peut être évitée, une diminution de la dose et un suivi clinique rigoureux devront être envisagés.

Il est préférable d'éviter l'administration des AINS aux animaux sous anesthésie générale, avant leur réveil complet, car les AINS inhibent la synthèse des prostaglandines.

L'utilisation chez des animaux déshydratés, hypovolémiques ou en hypertension devrait être évitée sauf en cas d'endotoxémie ou de choc septique.

Dans de rares cas, des états de choc potentiellement mortels peuvent apparaître après injection intraveineuse, en raison de la présence en quantité importante du propylène glycol dans ce médicament. Le médicament doit donc être injecté lentement et administré à la température corporelle. Aux premiers signes d'intolérance générale, arrêter l'administration du médicament et traiter l'état de choc, si nécessaire.

En raison de ses propriétés anti-inflammatoires, la flunixin méglumine peut masquer les signes cliniques et par conséquent une éventuelle résistance au traitement étiologique antibiotique.

Le produit peut provoquer des réactions chez des individus sensibles. Ne pas manipuler ce produit si vous présentez une hypersensibilité aux substances appartenant à la famille des anti-inflammatoires non stéroïdiens.

Les réactions d'intolérance peuvent être graves.

En cas de contact avec la peau, rincer immédiatement et abondamment avec de l'eau et du savon.

Si les symptômes persistent, demander un avis médical.

En cas de contact avec les yeux, rincer immédiatement et abondamment avec de l'eau et consulter un médecin.

Pour écarter tout risque d'ingestion, il est recommandé de ne pas manger ou boire lors de l'utilisation du produit et de se laver les mains après utilisation. En cas d'ingestion du produit, consulter un médecin.

En cas d'auto-injection accidentelle, consulter un médecin et lui montrer la notice ou l'étiquette du produit.



DELAI D'ATTENTE

Equins :

Viande et abats : 10 jours.

Lait : ne pas utiliser chez les juments en lactation productrices de lait destiné à la consommation humaine.

Bovins:

Viande et abats : 10 jours (voie IV) / 31 jours (voie IM).

Lait : 24 heures (voie IV) / 36 heures (voie IM).

CONDITIONS DE CONSERVATION

Produit stable 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.

Stabilité après ouverture : 4 semaines

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION:

Flacon de 50 et 100 ml