



LABORATOIRES

AUDEVARD

Expertise et Garanties Vétérinaires

Médicaments Audevard

Vermifuges



1 seringue de 7 ml

HIPPOPRAZ DUO

Ivermectine + Praziquantel
Pâte orale pour chevaux

- Vermifuge jusqu'à 700 kg de poids vif
- Goût pomme cannelle et petit volume, facile à administrer avec sa seringue
- Vers ronds, Gastérophiles et Vers plats (*Anoplocephala perfoliata*)



1 seringue de 10 g = 600 kg de poids vif
1 seringue de 13,3 g = 800 kg de poids vif

HIPPOMECTIN

Ivermectine 12 mg/g
Gel oral pour chevaux

- Gel anisé, facile à administrer avec sa seringue
- Prix compétitif
- Vers ronds, Gastérophiles
- 2 présentations permettant de traiter 600 et 800 kg de poids vif

	HIPPOMECTIN 600 KG	HIPPOMECTIN 800 KG
Chevaux standards	1 cheval ≤ 600 kg	1 cheval ≥ 600 kg ou 2 chevaux de 400 kg
Chevaux mi-lourds		1 cheval

Anti-inflammatoire



RHEUMOCAM

Meloxicam 15 mg/ml
Suspension orale pour chevaux

- Réduction de l'inflammation et de la douleur lors de troubles musculosquelettiques aigus et chroniques chez les chevaux
- Solution orale aromatisée au miel

Flacon de 100 ml et 250 ml

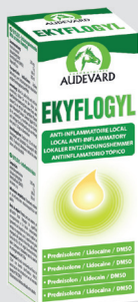


RHEUMOCAM

Meloxicam 20 mg/ml
Suspension injectable pour bovins, porcins et chevaux

Flacon de 100 ml

- Réduction de l'inflammation et de la douleur lors de troubles musculosquelettiques aigus et chroniques chez le cheval
- Soulagement de la douleur associée aux colliques chez le cheval
- AMM chevaux, bovins et porcins



EKYFLOGYL

Prednisolone, Lidocaïne, DMSO

- Traitement des inflammations musculo-squelettiques : synovites, tendinites, ostéites, arthrites, périarthrites, arthroses, tares molles et dure, cals et durillons, elongations et claquages

Flacon de 150 ml



FLUNIXYL

Flunixin 50mg/ml
Solution injectable

- Soulagement de l'inflammation et de la douleur lors d'affections musculo-squelettiques chez le cheval
- Soulagement de la douleur abdominale lors de coliques chez le cheval
- Complément au traitement de l'endotoxémie et du choc septique chez le cheval
- AMM chevaux, bovins et porcins

Flacons de 100 ml et 250 ml



FLUNIXINE

Flunixin Meglumine
Granulés 25 mg/g pour chevaux

Boîte de 10 sachets de 10 g de granulés

- Traitement de l'inflammation et de la douleur associées aux troubles musculo-squelettiques
- Admis chez tous les chevaux (y compris ceux de la filière bouchère)
- Granulés au goût menthe

Osseux



Boîte de 10 flacons

TILDREN

Acide tiludronique

- Aide au traitement des boiteries associées à des processus ostéolytiques observés dans l'éparvin et le syndrome naviculaire de moins de 6 mois
- Acide tiludronique : inhibiteur de la résorption osseuse

Hépatoprotecteur



EKYBYL

Acéthylméthionine

- Stimulation de l'activité hépatodigestive lors d'insuffisance hépatique

Flacon de 100 ml

Ulcères gastriques



Boîte de 7 seringues pré-remplies de 7,57 g

PEPTICURE

Oméprazole 370 mg/g

Pâte orale pour chevaux

- Traitement des ulcères gastriques et prévention de la récurrence des ulcères gastriques
- Seringue permettant de traiter jusqu'à 700 kg de poids vif
- Aromatisé à la cannelle

Respiratoire



DILATEROL

Clenbutérol 22 (µg)/ml

Bronchodilatateur

- Traitement des affections respiratoires chez le cheval lors d'obstruction des voies respiratoires due à un bronchospasme et/ou à l'accumulation de mucus lorsque l'amélioration de la clairance mucociliaire est souhaitable
- Améliore la clairance mucociliaire chez les chevaux

Flacon de 355 ml muni d'une pompe doseuse



THIOVEOL

Acide 3-thénoïque

- Traitement symptomatique des affections respiratoires chez le cheval exclu de la consommation humaine, le chien et le chat

Flacon de 50 ml

Sédation



SEDOMIDINE

Détomidine

- Sédation et analgésie légère destinées à faciliter les examens physiques et les traitements tels que les interventions chirurgicales mineures
- Pré-médication préalable à l'administration d'anesthésiques injectables ou gazeux

Flacons de 5 ml et 20 ml

Médicaments Audevard

HIPPOPRAZ DUO, PATE ORALE POUR CHEVAUX. Composition : Seringue contenant 20mg d'Ivermectine et 100 mg de Praziquantel permettant de traiter 700kg de poids vif. **Indications d'utilisation :** Traitement des infestations mixtes par les cestodes, les nématodes et les arthropodes. Les parasites suivants du cheval sont sensibles à l'action antiparasitaire du médicament : **Ténias adultes :** *Anoplocephala perfoliata*, **Grands strongles :** *Strongylus vulgaris* (adultes et stades larvaires artériels), *Strongylus edentatus* (adultes et stades larvaires tissulaires), *Strongylus equinus* (adultes), *Triodontophorus spp* (adultes), *Triodontophorus brevicauda*, *Triodontophorus serratus*, *Craterostomum acuticaudatum* (adultes), **Petits strongles ou cyathostomes adultes et immatures** (larves intraluminales du 4ème stade), y compris les souches résistantes aux benzimidazoles : *Coronocyclus spp*, *Coronocyclus coronatus*, *Coronocyclus labiatus*, *Coronocyclus labratus*, *Cyathostomum spp*, *Cyathostomum catinatum*, *Cyathostomum pateratum*, *Cylicocyclus spp*, *Cylicocyclus ashworthi*, *Cylicocyclus elongatus*, *Cylicocyclus insigne*, *Cylicocyclus leptostomum*, *Cylicocyclus nassatus*, *Cylicodontophorus spp*, *Cylicodontophorus bicornatus*, *Cylicostephanus spp*, *Cylicostephanus calicatus*, *Cylicostephanus goldi*, *Cylicostephanus longibursatus*, *Cylicostephanus minutus*, *Parapoteriostomum spp*, *Parapoteriostomum mettami*, *Petrovinema spp*, *Petrovinema poculatum*, *Poteriostomum spp*, **Trichostrongles** (adultes): *Trichostrongylus axei*, **Oxyures** (adultes et larves du 4ème stade) : *Oxyuris equi*, **Vers ronds** (ascaridés) adultes et larves des 3èmes et 4èmes stades : *Parascaris equorum*, **Microfilaires de l'onchocercose du ligament cervical :** *Onchocerca spp*, **Strongyloïdes** (adultes): *Strongyloides westeri*, **Habronemes** (adultes): *Habronema muscae*, *Oestres* (stades oral et gastrique) : *Gasterophilus spp*, **Strongles respiratoires adultes et larves inhibées du 4ème stade :** *Dictyocaulus arnfieldi*. **Contre-indications :** Ne pas utiliser chez les chevaux susceptibles de présenter des réactions hypersensibilités aux principes actifs ou à tout autre composant du produit. Ne pas utiliser chez les juments dont le lait est destiné à la consommation humaine. Le produit a été formulé pour une utilisation chez le cheval uniquement. La teneur en ivermectine de ce produit peut entraîner des effets indésirables chez les chats, les chiens - notamment les colleys, les bobtails, les chiens de berger et les races apparentées ou les croisements - ainsi que les tortues (aquatiques et terrestres), s'ils ingèrent de la pâte répandue sur le sol ou s'ils ont accès aux seringues usagées. **Effets indésirables :** Certains chevaux fortement infectés par les microfilaires d'*Onchocerca spp*. microfilariae ont présenté un œdème et un prurit après traitement; il a été considéré que cette réaction était liée à la mort d'un grand nombre de microfilaires. Ces signes disparaissent en quelques jours mais un traitement symptomatique peut s'avérer nécessaire. En cas d'infestation massive par des ténias, des coliques modérées et passagères ainsi que des selles ramollies peuvent être observées. Après administration du médicament, des cas rares d'inflammation de la bouche, des lèvres et de la langue ont été rapportés : ces cas se manifestent par différents signes cliniques tels qu'œdèmes, hypersalivation, érythème, atteinte de la langue et stomatite. Ces réactions transitoires sont apparues dans l'heure suivant l'administration et ont disparu en 24 à 48 heures après administration. En cas de réactions orales sévères un traitement symptomatique est recommandé. **Temps d'attente :** Viandes et abats : 30 jours, Lait : Ne pas utiliser chez les juments dont le lait est destiné à la consommation humaine. **Classement du médicament en matière de délivrance :** A ne délivrer que sur ordonnance devant être conservée pendant au moins 5 ans, Liste II

HIPPOMECTIN 12MG/G GEL ORAL POUR CHEVAUX. Composition : Seringue contenant 120 mg d'ivermectine permettant de traiter 600 kg de poids vif ou 160 mg d'ivermectine permettant de traiter 800 kg de poids vif. **Espèces cibles :** Chevaux ; **Indications d'utilisation :** Traitement des infestations parasitaires dues à : **Grands strongles :** *Strongylus vulgaris* (adultes et stades larvaires artériels), *S. edentatus* (adultes et stades larves tissulaires), *S. equinus* (adultes), *Triodontophorus spp.* (adultes), *Triodontophorus brevicauda*, *Triodontophorus serratus*, *Craterostomum acuticaudatum* (adultes) ; **Petits strongles** (adultes et larves au quatrième stade, y compris les souches résistantes au benzimidazole) : *Coronocyclus spp*, *Coronocyclus coronatus*, *Coronocyclus labiatus*, *Coronocyclus labratus*, *Cyathostomum spp.*, *Cyathostomum catinatum*, *Cyathostomum pateratum*, *Cylicocyclus spp.*, *Cylicocyclus ashworthi*, *Cylicocyclus elongatus*, *Cylicocyclus insigne*, *Cylicocyclus leptostomum*, *Cylicocyclus nassatus*, *Cylicocyclus radiatus*, *Cylicostephanus spp.*, *Cylicostephanus asymmetricus*, *Cylicostephanus bidentatus*, *Cylicostephanus calicatus*, *Cylicoste, phanus goldi*, *Cylicostephanus longibursatus*, *Cylicostephanus minutus*, *Cylicodontophorus spp.*, *Cylicodontophorus bicornatus*, *Gyalocephalus capitatus*, *Parapoteriostomum spp.*, *Parapoteriostomum euproctus*, *Parapoteriostomum mettami*, *Petrovinema spp.*, *Petrovinema poculatum*, *Poteriostomum spp.*, *Poteriostomum imparidentatum* ; **Oxyures** (adultes et stade L4) : *Oxyuris equi* ; **Ascaris** (adultes) : *Parascaris equorum* ; **Vers gastriques** (adultes) : *Trichostrongylus axei*, *Habronema muscae* ; **Strongyloïdes intestinaux** (adultes) : *Strongyloides westeri* ; **Nématodes cutanés** (microfilaires) : *Onchocerca spp.*, **Gastérophiles** (tous stades larvaires) : *Gasterophilus spp.* ; **Vers pulmonaires** (adultes et stade L4) : *Dictyocaulus arnfieldi*. **Contre-indications :** Ne pas utiliser chez le poulain âgé de moins de 2 semaines. Ne pas administrer aux chevaux ayant des antécédents d'hypersensibilité à la substance active ou à l'un des autres composants. **Effets indésirables :** Certains chevaux fortement infectés par les microfilaires *Onchocerca spp.*, ont présenté un œdème et un prurit après traitement ; il a été considéré que cette réaction était liée à la mort d'un grand nombre de microfilaires. Ces signes disparaissent en quelques jours mais un traitement symptomatique peut s'avérer nécessaire. **Temps d'attente :** Viande et abats : 18 jours ; Lait : ne pas utiliser chez les juments productrices de lait destiné à la consommation humaine. **Classement du médicament en matière de délivrance :** A ne délivrer que sur ordonnance devant être conservée pendant au moins 5 ans, Liste II

RHEUMOCAM 15mg/ml SUSPENSION ORALE POUR CHEVAUX : Composition : Mexolicam 15mg, Benzoate de sodium 5mg. **Indication d'utilisation :** Réduction de l'inflammation et de la douleur lors de troubles musculo-squelettiques aigus et chroniques chez les chevaux. **Contre-indications :** Ne pas utiliser chez les juments gestantes ou allaitantes.

Médicaments Audevard

Ne pas utiliser chez les chevaux atteints de troubles digestifs, tels qu'irritation ou hémorragie d'insuffisance hépatique, cardiaque ou rénale ou de troubles hémorragiques. Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité au principe actif ou à l'un des excipients. Ne pas utiliser chez les chevaux âgés de moins de 6 semaines. **Effets indésirables** : Des cas isolés d'effets indésirables typiques des AINS ont été observés dans les essais cliniques (légère urticaire, diarrhée). Les signes cliniques étaient transitoires. Dans de très rares cas, perte d'appétit, léthargie, douleur abdominale et colite ont été rapportés. Dans de très rares cas, des réactions anaphylactoïdes pouvant être graves (parfois fatales) peuvent apparaître et doivent faire l'objet d'un traitement symptomatique. Si des effets indésirables apparaissent, le traitement devra être interrompu et l'avis d'un vétérinaire demandé. **Temps d'attente** : Viande et abats : 3 jours. Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine. **Classement du médicament en matière de délivrance** : A ne délivrer que sur ordonnance devant être conservée pendant au moins 5 ans

RHEUMOCAM 20 mg/ml SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, PORCINS ET CHEVAUX. **Composition** : Méloxicam 20 mg, Éthanol (96%) 159.8 mg. **Indication d'utilisation** : *pour Bovins* : Traitement symptomatique des infections respiratoires aiguës en association avec une antibiothérapie appropriée chez les bovins. Traitement symptomatique des diarrhées, en association avec une réhydratation orale, chez les veaux de plus d'une semaine et les jeunes bovins non-allaitants. Traitement symptomatique adjuvant des mammites aiguës, en association avec une antibiothérapie. *Pour Porcins* : Traitement symptomatique des troubles locomoteurs non infectieux : réduction de la boiterie et de l'inflammation. Traitement symptomatique adjuvant des septicémies et des toxémies puerpérales (syndrome mammité- métriteagalactie) en association avec une antibiothérapie appropriée. *Pour Chevaux* : Réduction de l'inflammation et de la douleur lors de troubles musculo-squelettiques aigus et chroniques. Soulagement de la douleur associée aux coliques. **Contre-indications** : Ne pas utiliser chez les chevaux âgés de moins de 6 semaines. Ne pas utiliser chez les animaux présentant une insuffisance hépatique, cardiaque ou rénale, des désordres hémorragiques, des lésions gastro-intestinales avérées. Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité au principe actif ou à l'un des excipients. Pour le traitement des diarrhées chez les bovins, ne pas utiliser chez les animaux de moins d'une semaine. *Pour Bovins et porcins* : Peut être utilisé au cours de la gestation et de la lactation. *Pour Chevaux* : Ne pas utiliser chez les juments gravides ou allaitantes. **Effets indésirables** : L'administration sous-cutanée, intramusculaire ou intraveineuse est bien tolérée chez les bovins et les porcins. Seul un léger œdème transitoire a été observé au site d'injection sous-cutanée chez moins de 10 % des bovins traités au cours des études cliniques. Chez les chevaux, un gonflement transitoire peut survenir au point d'injection mais se résorbe sans intervention. Dans de très rares cas, des réactions anaphylactoïdes, pouvant être sévères (voire fatales), peuvent apparaître et doivent faire l'objet d'un traitement symptomatique. **Temps d'attente** : Pour Bovins : Viande et abats: 15 jours, Lait: 5 jours. *Pour Porcins* : Viande et abats : 5 jours. *Pour Chevaux* : Viande et abats : 5 jours Ne pas utiliser chez les juments productrices de lait destiné à la consommation humaine. **Classement du médicament en matière de délivrance** : A ne délivrer que sur ordonnance devant être conservée pendant au moins 5 ans

EKYFLOGYL. **Espèce** : Cheval. **Composition** : Prednisolone (sous forme d'acétate) 1,80 mg, Lidocaïne (sous forme de chlorhydrate monohydraté) 8,11 mg. **Forme pharmaceutique** : Pommade externe. **Indication d'utilisation** : Traitement des inflammations musculo-squelettiques : synovites, tendinites, ostéites, arthrites, périarthrites, arthroses, tares molles et dures, cals et durillons, élongations et claquages. **Contre-indication** : Ne pas utiliser sur des sujets atteints d'affections hépato-rénales. **Effets indésirables** : non connus. **Temps d'attente** : Viande et abats : 10 jours. Lait : En l'absence de LMR pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futurs productrices de lait de consommation. **Classement du médicament en matière de délivrance** : A ne délivrer que sur ordonnance devant être conservé pendant au moins 5 ans.

FLUNIXYL pour chevaux, bovins, porcins. **Composition** : Flunixin 50 mg/ml. **Indications d'utilisation** : Chez les chevaux : Soulagement de l'inflammation et de la douleur lors d'affections musculo-squelettiques ; Soulagement de la douleur abdominale lors de coliques, Complément au traitement de l'endotoxémie et du choc septique. Chez les bovins : Réduction de l'inflammation aiguë lors d'infections respiratoires. ; Complément au traitement de mammité aiguë. Chez les porcins : Complément au traitement des infections respiratoires porcines. **Contre-indications** : 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, à un autre AINS ou à un autre composant du médicament. 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. **Effets indésirables** : Les effets indésirables incluent de possibles hémorragies, des lésions gastro-intestinales (irritations, ulcères gastriques), des vomissements, 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

Médicaments Audevard

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 mortalité, 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. **Temps d'attente** : Viande et abats : Chevaux : 10 jours. Bovins : 10 jours. Porcins : 22 jours Lait : - Chevaux : ne pas utiliser chez les juments en lactation dont le lait est destiné à la consommation humaine. Bovins : 24 heures. **Classement du médicament en matière de délivrance** : Liste II – A ne délivrer que sur ordonnance devant être conservée pendant au moins 5 ans.

FLUNIXINE GRANULES 25 MG/G POUR CHEVAUX. Composition : Flunixin 25mg/g. **Indications d'utilisation** : Chez les chevaux, traitement de l'inflammation et de la douleur associées aux troubles musculo-squelettiques. **Contre-indications** : Ne pas administrer aux animaux atteints de maladies cardiaque, hépatique ou rénale. 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 au produit. Ne pas utiliser en cas de dyscrasie sanguine. **Effets indésirables** : Les effets indésirables incluent l'irritation gastro-intestinale, l'ulcère et, chez les animaux déshydratés ou hypovolémiques, une éventuelle atteinte rénale. En cas de réactions indésirables, arrêter le traitement et consulter un vétérinaire. **Temps d'attente** : Viande et abats : 15 jours. Lait : Ne pas utiliser chez les juments en lactation productrices de lait destiné à la consommation humaine. **Classement du médicament en matière de délivrance** : Liste II – A ne délivrer que sur ordonnance devant être conservée pendant au moins 5 ans.

SEDOMIDINE SOLUTION INJECTABLE POUR CHEVAUX ET BOVINS. Composition : Détomidine (sous forme de chlorhydrate – soit 10 mg de chlorhydrate de détomidine) 8,36 mg, Parahydroxybenzoate de méthyle (E218) 1,00 mg. **Indications d'utilisation** : Chez les chevaux et les bovins : Sédation et analgésie légère destinées à faciliter les examens physiques et les traitements tels que les interventions chirurgicales mineures. Prémédication préalable à l'administration d'anesthésiques injectables ou gazeux. La détomidine peut être utilisée dans les cas suivants : Examens médicaux (par exemple : endoscopie, examen rectal et gynécologique, radiographie). Procédures chirurgicales mineures (par exemple : traitements dentaires, tendineux, excision des tumeurs cutanées, traitement des mamelles ou de blessures diverses). Avant une intervention ou l'administration de médicaments (par exemple : installation d'une sonde gastrique, maréchalerie). **Contre-indications** : Ne pas utiliser chez les animaux présentant des anomalies cardiaques ou des maladies respiratoires. Ne pas utiliser chez les animaux présentant une insuffisance hépatique ou rénale. Ne pas utiliser chez les animaux ayant des problèmes de santé générale (exemple : animaux déshydratés). Ne pas utiliser en association avec le butorphanol chez les chevaux souffrant de coliques. Ne pas utiliser durant le dernier tiers de la gestation. L'utilisation pendant les autres mois de la gestation ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice/risque par le vétérinaire. **Effets indésirables** : L'injection de détomidine peut entraîner les effets indésirables suivants : Bradycardie, Hypo et/ou hypertension transitoires, Dépression respiratoire, ou, plus rarement, hyperventilation, Augmentation de la glycémie. Comme pour d'autres sédatifs, des réactions paradoxales (excitations) peuvent apparaître dans de rares cas. Ataxie, Contractions utérines. Chez les chevaux : Arythmie cardiaque, bloc atrio-ventriculaire et sino-atrial. Chez les bovins : atonie ruminale, tympanisme, paralysie de la langue. Au-delà de 40 µg de chlorhydrate de détomidine par kg de poids vif, les symptômes suivants peuvent également être observés : sudation, pilo-érection et tremblements musculaires, prolapsus transitoire du pénis, chez les étalons et les hongres, tympanisme ruminal léger et hypersalivation chez les bovins. Du fait de l'inhibition temporaire de la motilité intestinale commune aux α2-sympathomimétiques, dans de très rares cas, les chevaux peuvent présenter des symptômes discrets de colique à la suite de l'administration de la spécialité. La détomidine doit être prescrite avec prudence chez les chevaux qui présentent des signes de coliques ou d'indigestion. Un effet diurétique est généralement observé dans les 45 à 60 minutes suivant le traitement. **Temps d'attente** : Chevaux et bovins : - Viande et abats : 2 jours. Lait : 12 heures. **Classement du médicament en matière de délivrance** : A ne délivrer que sur ordonnance devant être conservée pendant au moins 5 ans / Délivrance interdite au public - Administration réservée exclusivement aux vétérinaires

EKYBYL. Espèce : Cheval. Composition : Acétylméthionine 250,0 mg. **Indication d'utilisation** : *Chez les équins* : Stimulation de l'activité hépato-digestive lors d'insuffisance hépatique. **Contre-indications** : aucune. **Effets indésirables** : non connus. **Temps d'attente** : *Equins* : Viande et abats : zéro jour. Lait : zéro jour. **Classement du médicament en matière de délivrance** : sans objet

PEPTICURE 370 MG/G PATE ORALE POUR CHEVAUX. Composition : Oméprazole 370mg/g. **Indications d'utilisation** : Chez les chevaux : Traitement des ulcères gastriques et prévention de la récurrence des ulcères gastriques. **Contre-indications** : Voir rubrique « Précautions particulières d'emploi ». **Effets indésirables** : Le traitement n'est associé à aucun effet indésirable clinique connu. **Temps d'attente** : Chevaux : Viande et abats : 1 jour. Lait : ne pas utiliser chez les juments productrices de lait destiné à la consommation humaine. **Classement du médicament en matière de délivrance** : A ne délivrer que sur ordonnance devant être conservée pendant au moins 5 ans, Liste II

Médicaments Audevard

DILATEROL 22 µG/ML SIROP POUR CHEVAUX. Composition : Clenbutérol (sous forme de chlorhydrate - soit 25 µg de chlorhydrate de clenbutérol) 0,022 mg. **Indication d'utilisation :** *Chez les chevaux :* Traitement des affections respiratoires lors d'obstruction des voies respiratoires due à un bronchospasme et / ou à l'accumulation de mucus, et lorsque l'amélioration de la clairance mucociliaire est souhaitable. Pour être utilisé seul ou en tant que traitement adjuvant. **Contre-indications :** Ne pas administrer en cas d'hypersensitivité connue à la substance active ou à l'un des excipients. Ne pas administrer chez les chevaux présentant des maladies cardiaques. Le médicament peut être utilisé pendant la gestation ou l'allaitement. Chez la jument gravide, le traitement doit être interrompu au moins 4 jours avant la date prévue de poulinaie, car les contractions utérines peuvent être inhibées ou le travail peut être prolongé sous son influence. **Effets indésirables :** Le clenbutérol peut causer des effets secondaires tels que de la transpiration (région du cou principalement), des tremblements musculaires, de la tachycardie, de l'hypotension légère ou de l'agitation. Ceux-ci sont typiques de bêta-agonistes et se produisent rarement. Interactions médicamenteuses : Le produit est un antagoniste de la prostaglandine F2-alpha et de l'ocytocine. Le produit est antagonisé par les bêta-bloquants. Ne pas administrer simultanément avec d'autres agents bêta-adrénergiques. Lors de l'utilisation de deux anesthésiques locaux et généraux, on ne peut exclure une dilatation vasculaire et une chute de la pression artérielle, en particulier en cas d'utilisation en association avec de l'atropine. **Temps d'attente :** Viande et abats : 28 jours. Lait : Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine. **Classement du médicament en matière de délivrance :** A ne délivrer que sur ordonnance devant être conservée pendant au moins 5 ans / Médicament bêta-agoniste : délivrance au public sous responsabilité directe d'un vétérinaire

THIOVEOL - Composition : Acide ténoïque (sous forme de sel de lithium) 95,5 mg, excipient qsp 1 ml ; Solution injectable. **Espèces cibles :** Cheval, chien, chat. **Indications :** chez le cheval exclu de la consommation humaine, le chien et le chat : Traitement symptomatique des affections respiratoires. **Contre-indications :** Non connues. **Précautions particulières d'emploi :** Aucune. **Effets indésirables :** Non connus. **Interactions médicamenteuses :** le médicament peut être associé avec les principaux antibiotiques utilisés dans le traitement des infections respiratoires. **Temps d'attente :** En l'absence de LMR, ce médicament est exclusivement destiné aux chevaux signalés comme « exclus de la consommation humaine » sur leur passeport (livret signalétique). **Classement du médicament en matière de délivrance :** A ne délivrer que sur ordonnance

TILDREN. Espèces cibles : Chevaux âgés de plus de 3 ans. **Composition :** Après reconstitution, acide tiludronique (sous forme disodique) 5mg/ml. **Indications :** Chez les chevaux âgés de plus de 3 ans : aide au traitement des boiteries associées à des processus ostéolytiques observés dans l'éparvin et le syndrome naviculaire de moins de 6 mois. **Contre-indications :** En l'absence de données relatives aux effets indésirables de l'acide tiludronique sur le squelette des jeunes animaux, ne pas administrer aux chevaux de moins de 3 ans. Ne pas administrer aux chevaux présentant une insuffisance rénale. Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine. **Effets indésirables :** Les principaux effets indésirables en relation avec le traitement par l'acide tiludronique sont des signes de colique (exprimés par une perte d'appétit, un inconfort abdominal, le grattage du sol, de l'inquiétude), des trémulations musculaires et une sudation. Ces effets indésirables ont été observés chez moins de 5 % des chevaux traités avec le schéma thérapeutique recommandé et pourraient être corrélés à un léger effet hypocalcémiant. Ces signes de colique apparaissent dans les quelques heures qui suivent le traitement; ils sont modérés et transitoires et disparaissent en général spontanément sans nécessiter de traitement spécifique. Dans le cas où les signes persisteraient, les traitements habituels peuvent être administrés. Les interactions avec ces traitements n'ont pas été évaluées. Les trémulations musculaires peuvent être stoppées par l'administration de gluconate de calcium ou toute autre solution contenant du calcium. Une phlébite peut apparaître chez moins de 9 % des chevaux, consécutive à une réaction locale au site d'injection. Cela a été observé surtout à partir de la 5ème injection. De l'excitation, une hypertonie de la queue et de la salivation peuvent également être observées. Une fatigue, parfois exprimée par le couchage, peut être observée après l'injection. Cet effet indésirable peut aussi être en relation avec l'effet hypocalcémiant modéré. Il faut s'assurer que le cheval puisse se coucher librement dans un espace confortable. Des réactions de type anaphylactiques et des insuffisances rénales ont été rarement rapportés, dans la période ayant suivi la mise sur le marché. Les cas d'insuffisance rénal ont été observés plus fréquemment chez les animaux concomitalement exposés à des AINS. Dans ces cas-là, une fluidothérapie adéquate devrait être instaurée et les paramètres rénaux vérifiés. **Temps d'attente :** Viande et abats : zéro jour. Lait : Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine. **Classement du médicament en matière de délivrance :** A ne délivrer que sur ordonnance devant être conservée pendant au moins 5 ans, Liste I.



Laboratoires AUDEVARD
42/46 rue Médéric - 92110 Clichy - Tel : 01 47 56 38 26 - info@audevard.com
audevard.com