

# Antirutol

## Informations officielles

### 1. Dénomination du médicament vétérinaire

ANTIRUTOL

### 2. Composition qualitative et quantitative

Phénobarbital : 25 mg

Bromocamphre : 50 mg

Laque colorante d'oxyde de fer (E172) : 5 mg

Excipient QSP : un comprimé pelliculé de 500 mg

Pour la liste complète des récipients, voir rubrique « Liste des excipients ».

### 3. Forme pharmaceutique

Comprimé pelliculé.

### 4. Informations cliniques

#### 4.1. Espèces cibles

Chiens.

#### 4.2. Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Chez les chiens :

- Tranquillisant.

#### 4.3. Contre-indications

Ne pas utiliser en cas de :

- Allergie aux barbituriques.

- Insuffisance respiratoire, hépatique ou rénale grave.

- Porphyrurie.

#### 4.4. Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Aucune.

#### 4.5. Précautions particulières d'emploi

i) Précautions particulières d'emploi chez les animaux

L'arrêt du traitement devra être progressif, par diminution lente des doses étalée sur au moins 15 jours.

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

Aucune.

iii) Autres précautions

Aucune.

#### **4.6. Effets indésirables (fréquence et gravité)**

Non connus.

#### **4.7. Utilisation en cas de gravidité et de lactation ou de ponte**

Non connue.

#### **4.8. Interactions médicamenteuses et autres**

Non connus.

#### **4.9. Posologie et voie d'administration**

Administration par voie orale.

Espèces cibles / Nombre de comprimés par jour

Chiens nains : 1 à 2

Petits chiens : 3

Chiens moyens : 4

Gros chiens : 5 à 6

Pour être efficace, la dose administrée au départ doit provoquer une légère somnolence; elle sera maintenue pendant 3 jours, puis administrée à demi-dose.

#### **4.10. Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes) si nécessaire**

En cas de surdosage, apathie et/ou somnolence, peuvent être observées.

#### **4.11. Temps d'attente**

Sans objet.

### **5. Propriétés pharmacologiques**

Groupe pharmacothérapeutique : association barbiturique et dérivé bromé, sédatif non hormonal.

Code ATC-vet : QN05CB02.

#### **5.1. Propriétés pharmacodynamiques**

Le phénobarbital est un barbiturique anticonvulsivant sédatif et hypnotique dont l'activité est potentialisée par les dérivés bromés.

#### **5.2. Caractéristiques pharmacocinétiques**

Non connues.

## **6. Informations pharmaceutiques**

### **6.1. Liste des excipients**

Laque colorante d'oxyde de fer (E172)  
Poudre d'aubépine  
Polyvidone (E1201)  
Silice colloïdale hydratée  
Stéarate de magnésium (E572)  
Talc (E553b)  
Cellulose microcristalline  
Croscarmellose sodique  
Gommes laques (E904)  
Colophane  
Saccharose  
Cire d'abeille blanche.

### **6.2. Incompatibilités**

Aucune connue.

### **6.3. Durée de conservation**

5 ans.

### **6.4. Précautions particulières de conservation**

Aucune.

### **6.5. Nature et composition du conditionnement primaire**

Plaquette thermoformée PVC-Aluminium.

### **6.6. Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments**

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

## **7. Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché**

VETO-CENTRE  
2 RUE DES RIBES  
63170 AUBIERE

## **8. Numéro d'autorisation de mise sur le marché**

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 30 comprimés : FR/V/6785053 2/1989

**9. Date de première autorisation et de renouvellement de l'autorisation, le cas échéant**

15/02/1989

**10. Date de mise à jour du RCP**

16/06/2009