

# Dosage et administration

Calculez la dose en utilisant 1 mg/m<sup>2</sup> de médétomidine ou utilisez le tableau de dosage ci-dessous.

*N'oubliez pas que la dose en mg/kg diminue à mesure que le poids corporel augmente.*



Poids corporel du chien (kg)	Volume de la dose (ml)	Poids corporel du chien (kg)	Volume de la dose (ml)
3,5 à 4	0,4	33,1 à 37	2,2
4,1 à 5	0,6	37,1 à 45	2,4
5,1 à 7	0,7	45,1 à 50	2,6
7,1 à 10	0,8	50,1 à 55	2,8
10,1 à 13	1,0	55,1 à 60	3,0
13,1 à 15	1,2	60,1 à 65	3,2
15,1 à 20	1,4	65,1 à 70	3,4
20,1 à 25	1,6	70,1 à 80	3,6
25,1 à 30	1,8	>80	3,8
30,1 à 33	2,0		



**Pour plus d'informations, scannez le code QR ou visitez le site : [fr.dechra.be/zenalpha](http://fr.dechra.be/zenalpha)**

## Zenalpha 0,5 mg/ml + 10 mg/ml solution injectable pour chiens

**Composition** 1 ml contient: chlorhydrate de médétomidine 0,5 mg (équivalent à 0,425 mg de médétomidine) chlorhydrate de vatinoxan 10 mg (équivalent à 9,2 mg de vatinoxan) **Espèces cibles** Chiens. **Indications** Contention, sédation et analgésie pendant des interventions et des examens non invasifs, non douloureux ou modérément douloureux, dont la durée ne dépasse pas 30 minutes. **Contre-indications** Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients. Ne pas utiliser chez les animaux présentant une maladie cardiovasculaire et/ou respiratoire ou une insuffisance hépatique ou rénale. Ne pas utiliser chez les animaux en état de choc ou gravement affaiblis. Ne pas utiliser chez les animaux souffrant d'hypoglycémie ou présentant un risque d'hypoglycémie. Ne pas utiliser en tant que médicament préanesthésique. Ne pas utiliser chez les chats. **Effets indésirables (fréquence et gravité)** Une hypothermie, une bradycardie et une tachycardie ont été très fréquemment observées dans les études cliniques et d'innocuité. Des diarrhées/colites et des tremblements musculaires ont été fréquemment observés. Des vomissements/nausées et une défécation involontaire ont été observés de manière peu fréquente. Des arythmies cardiaques, telles que des blocs AV de second degré et des complexes d'échappement ventriculaires, ont été très fréquemment observées dans les études de laboratoire d'innocuité. La présence d'injections de sang dans la sclère a été très rarement observée dans les études de laboratoire d'innocuité. Tous les effets indésirables ci-dessus étaient transitoires et se sont résolus sans traitement, bien qu'un réchauffement externe ait été proposé en cas d'hypothermie lorsque cela était nécessaire. 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). **Posologie et voie d'administration** Voie intramusculaire. La dose dépend de la surface corporelle et est de 1 mg de médétomidine et 20 mg de vatinoxan par mètre carré de surface corporelle (m<sup>2</sup>). **Calculer la dose en utilisant 1 mg/m<sup>2</sup> de médétomidine ou se référer au tableau posologique ci-dessous. Remarque: la dose en mg/kg diminue à mesure que le poids corporel augmente.** Il est recommandé d'utiliser une seringue correctement graduée pour s'assurer de la précision de la dose lors de l'administration de petits volumes. Pour s'assurer que la dose est correcte, le poids corporel doit être déterminé aussi précisément que possible. Tableau 1. Volume à administrer en fonction du poids corporel

Poids corporel du chien	Volume à administrer
kg	ml
3,5 à 4	0,4
4,1 à 5	0,6
5,1 à 7	0,7
7,1 à 10	0,8
10,1 à 13	1,0
13,1 à 15	1,2
15,1 à 20	1,4
20,1 à 25	1,6
25,1 à 30	1,8
30,1 à 33	2,0
33,1 à 37	2,2
37,1 à 45	2,4
45,1 à 50	2,6
50,1 à 55	2,8
55,1 à 60	3,0
60,1 à 65	3,2
65,1 à 70	3,4
70,1 à 80	3,6
>80	3,8

La ré-administration de ce médicament vétérinaire au cours d'une même intervention n'a pas été évaluée. Par conséquent, ce médicament vétérinaire ne doit pas être administré deux fois au cours de la même intervention. Le bouchon ne doit pas être perforé plus de 15 fois. **Nature et composition du conditionnement primaire** Flacons **Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché** Vetcare Oy, P.O. Box 99, 24101 Salo, Finlande **Numéro(s) d'autorisation de mise sur le marché** EU/2/21/279/001-003