

MÉMO CYCLAVANCE

- **Ciclosporine 100 mg / ml**
- **Solution buvable**
- **Flacon muni d'un adaptateur**
pour une facilité et une sécurité d'utilisation
- **Dose initiale : 5 mg / kg / jour**
soit 0,05 ml de solution/kg/jour
pendant 4 à 8 semaines
- **Dose d'entretien : 5 mg/kg,**
1 jour / 2 ou tous les 3 à 4 jours



@ www.virbac.fr

MENTIONS LÉGALES

CYCLAVANCE 100 MG/ML solution buvable pour chiens. **COMPOSITION** : Un ml contient : Ciclosporine 100 mg, Tout-rac-alpha-tocophérol (E307) 1 mg. **INDICATIONS** : Chez les chiens : traitement des manifestations chroniques de la dermatite atopique. **CONTRE-INDICATIONS** : Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients. Ne pas utiliser chez les chiens de moins de 6 mois ou pesant moins de 2 kg. Ne pas utiliser en cas d'antécédents d'affections malignes ou d'affections malignes évolutives. Ne pas vacciner avec un vaccin vivant pendant le traitement ou pendant un intervalle de deux semaines avant ou après le traitement (voir les rubriques « Précautions particulières d'emploi » et « Interactions médicamenteuses et autres »). **PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ET DE CONSERVATION** : lire la notice. **EFFETS SECONDAIRES** : La survenue d'effets indésirables n'est pas fréquente. Les effets indésirables les plus fréquemment observés sont des troubles gastro-intestinaux : vomissements, selles molles ou mucosides et diarrhées. Ces effets sont bénins et transitoires et ne nécessitent généralement pas l'arrêt du traitement. D'autres effets indésirables peuvent être observés dans de très rares cas : léthargie ou hyperactivité, anorexie, hyperplasie gingivale bénigne à modérée, réactions cutanées telles que papillomes ou modification du pelage, pavillon auriculaire rouge et gonflé, faiblesse ou crampes musculaire. Une salivation modérée et transitoire peut être observée suite à l'administration. Ces effets disparaissent généralement spontanément à l'arrêt du traitement. Dans de très rares cas, un diabète sucré a été observé, en particulier chez le West Highland White Terrier. Concernant les affections malignes, voir les rubriques « Contre-indications » et « Précautions particulières d'emploi ». **POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION** : Voie orale. La dose moyenne recommandée est de 5 mg de ciclosporine par kg de poids corporel (0,05 ml de solution buvable par kg de poids corporel) et elle doit être administrée quotidiennement en début de traitement. La fréquence de l'administration doit ensuite être réduite en fonction du résultat clinique. Le médicament vétérinaire doit être donné au moins 2 heures avant ou après le repas. Placer la seringue directement dans la gueule du chien. **CONSERVATION** : 2 ans. Après ouverture : 6 mois. **CATÉGORIE** : Liste I. Usage vétérinaire. **PRÉSENTATIONS** : AMM N° FR/V/2417579 9/2014, Flacons de 5 ml, 15 ml, 30 ml, 50 ml. **VIRBAC France** – 13^{ème} Rue LID – BP 447 – 06515 CARROS CEDEX. Virbac Assistance : 0 811 904 606* (*Numéro AZUR. Coût d'un appel local depuis un poste fixe).

Virbac

Façonnons l'avenir de la santé animale

Cyclavance®

CYCLAVANCE®

Solution **buvable**
pour chiens atopiques.

CICLOSPORINE 100 mg/ml :
effets anti-inflammatoires et anti-prurigineux
dans le traitement des manifestations
chroniques de la dermatite atopique.

• **4 PRÉSENTATIONS**
pour traiter tous les chiens de 2 à 80 kg.

• **PRÉCISION DU DOSAGE**
grâce à la seringue doseuse.



Virbac

Façonnons l'avenir de la santé animale

LA CICLOSPORINE

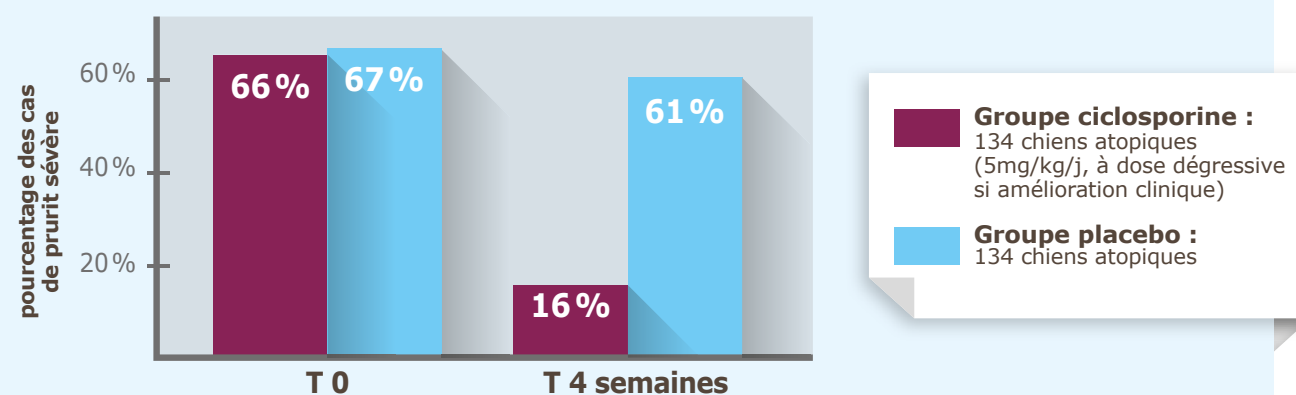
une molécule qui a fait ses preuves dans le traitement de la Dermatite Atopique Canine (DAC)

Effets anti-inflammatoires et antiprurigineux

Mode d'action de la ciclosporine⁽¹⁾



Diminution significative du prurit et des lésions cutanées sous 4 semaines ($p < 0,001$)⁽⁵⁾



Évolution du score CADESI* chez les chiens traités vs placebo

- **4 semaines** : diminution significative
- **16 semaines** : diminution > 50 % chez 68 % des chiens traités

Effets maintenus à une administration tous les 2 jours ou 2 fois / semaine dans la majorité des cas⁽²⁾.

Bon profil de sécurité

Méta-analyse de 15 essais cliniques – 759 chiens⁽⁶⁾

- › Ratio bénéfice / risque positif au long cours
- › Effets indésirables le plus souvent modérés et spontanément réversibles

* CADESI : CANINE ATOPIC DERMATITIS EXTENT AND SEVERITY INDEX

NOTES

1. MASCARELL L, TRUFFA-BACHI P. New aspects of cyclosporin a mode of action: from gene silencing to gene up-regulation. Mini Rev Med Chem. 2003;3(3):205–214. 2. STEFFAN J ET AL, A systematic review and meta-analysis of the efficacy and safety of cyclosporine for the treatment of atopic dermatitis in dogs. Vet Dermatol. 2006;17(1):3–16. 3. NAVARRO C ET AL, Voluntary acceptance and consumption of two oral cyclosporin formulations in dogs: two randomised, controlled studies, Irish Veterinary Journal, en cours de publication. 4. OLIVRY T. ET AL, Treatment of canine atopic dermatitis: 2010 clinical practice guidelines from the International Task Force on Canine Atopic Dermatitis, Vet Derm 2010, DOI:10.1111/j.1365-3164.2010.00889.x. 5. STEFFAN J ET AL, Clinical trial evaluating the efficacy and safety of cyclosporine in dogs with atopic dermatitis. J Am Vet Med Assoc. 2005; 226(11):1855–1863. 6. NUTTALL T ET AL, Life-long diseases need life-long treatment: long-term safety of cyclosporin in canine atopic dermatitis, Veterinary Record 2014; 174 (2), 3-12.

RECOMMANDÉE

par le Comité International sur les Maladies Allergiques Animales (ICADA) dans la gestion au long cours de la DAC⁽⁴⁾ :

DE TELS TRAITEMENTS PAR VOIE ORALE CONVIENNENT PARTICULIÈREMENT AUX CHIENS PRÉSENTANT UNE DERMATITE ATOPIQUE NON LOCALISÉE ET APRÈS IDENTIFICATION ET ÉLIMINATION DES FACTEURS DÉCLENCHANTS.

Approche multimodale

GESTION DES CRISES :

- **Dermocorticoïde, shampooings** non irritants
- **Identification et traitement** des facteurs déclenchants
- *Si besoin glucocorticoïdes oraux et thérapeutique antimicrobienne*

GESTION AU LONG COURS :

- **Identification et traitement** des facteurs déclenchants
- **Restauration de la barrière cutanée** : shampooings non irritants, supplémentation en acides gras essentiels...
- **Diminution du prurit et lésions** : anti-inflammatoires et / ou immunomodulateurs

Actuellement, les traitements ayant une **haute preuve d'efficacité** comprennent les **glucocorticoïdes topiques** et oraux ainsi que les inhibiteurs de la calcineurine tels que la **ciclosporine** et le tacrolimus topique⁽⁴⁾.

DR PASCAL PRÉLAUD, spécialiste en dermatologie, membre de l'ICADA

La ciclosporine est une molécule encore sous-utilisée au regard de son potentiel, alors même qu'elle a révolutionné la prise en charge des maladies dysimmunitaires.

Elle demeure sous-prescrite probablement à cause de son coût, des craintes sur des effets secondaires à court et long termes, mais aussi par manque d'expérience. Les données de la pharmacovigilance sont rassurantes sur le long cours et il existe de nombreux moyens d'améliorer la tolérance digestive à court terme.

Quant à se demander où placer la ciclosporine dans la prise en charge de la DAC, les choses sont aujourd'hui simples, consensuelles :

la ciclosporine est le traitement de fond de première intention, dès lors que les soins locaux sont insuffisants seuls.

2 CYCLAVANCE®

efficacité et précision pour une gestion au long cours de la dermatite atopique canine (DAC)

> Ciclosporine à 100mg/ml

> Forme liquide

PRÉCISION DU DOSAGE

> Solution buvable

PRISE FACILITÉE

POURCENTAGE D'ACCEPTATION DU PRODUIT ($p < 0,0001$)⁽³⁾



99%

CYCLAVANCE® (n=10)



31%

CICLOSPORINE en capsules (n=10)

% de chiens recevant le produit sans prise forcée ni rejet après administration. Résultats obtenus sur une période de 10 jours d'administration des produits par voie orale à la dose de 5 mg/kg, 2 heures précédant un repas.

> 4 présentations disponibles

PERMET DE TRAITER LES CHIENS DE 2 À 80KG

PERMET DE CHOISIR LE CONDITIONNEMENT ADAPTÉ À LA POSOLOGIE PRESCRITE.

• Flacons de 5 ml, 15 ml, 30 ml et 50 ml.



ÉTAPES

d'assemblage et d'utilisation du produit



POSOLOGIE



QUOTIDIENNE

Initialement, le médicament sera administré une fois par jour jusqu'à obtention d'une amélioration clinique satisfaisante. Celle-ci est généralement observée dans les 4 à 8 semaines. La dose moyenne recommandée est de **5mg de ciclosporine par kg de poids corporel** (0,05 ml de solution buvable par kg de poids corporel).

Poids (Kg)	Volume en ml à donner à 5mg/kg	Durée de traitement possible avec chaque présentation (en jours, administration 1 fois/jour)			
		Bouteille de 5ml	Bouteille de 15ml	Bouteille de 30ml	Bouteille de 50ml
5	0,25	20	60	120	Plus de 182 jours
8	0,40	12	37	75	125
10	0,50	10	30	60	100
12	0,60	8	25	50	83
15	0,75	6	20	40	66
18	0,90	5	16	33	55
20	1,00	5	15	30	50
25	1,25	4	12	24	40
30	1,50	3	10	20	33
35	1,75	2	8	17	28
40	2,00	2	7	15	25
45	2,25	2	6	13	22
50	2,50	2	6	12	20
		1 sem. ou moins (jusqu'à 7 jours)	De 1 sem. à 1 mois (8 à 30 jours)	1 à 2 mois (31 à 60 jours)	Plus de 2 mois (Plus de 60 jours)
Se conserve 6 mois après ouverture					

BI-HEBDOMADAIRE

Une fois les signes cliniques de la dermatite atopique correctement contrôlés, la spécialité peut alors être administrée **un jour sur deux en dose d'entretien**. Dans certains cas, quand les signes cliniques sont correctement contrôlés avec un traitement un jour sur deux, il est possible de prescrire le médicament **tous les 3 à 4 jours**. Il faudra utiliser la fréquence d'administration efficace la plus basse afin de maintenir la rémission des symptômes cliniques.

Poids (Kg)	Volume en ml à donner à 5mg/kg	Durée de traitement possible avec chaque présentation (en jours administration 2 fois par semaine)			
		Bouteille de 5ml	Bouteille de 15ml	Bouteille de 30ml	Bouteille de 50ml
5	0,25	70	Plus de 182 jours	Plus de 182 jours	Plus de 182 jours
8	0,40	44	131	Plus de 182 jours	Plus de 182 jours
10	0,50	35	105	Plus de 182 jours	Plus de 182 jours
12	0,60	29	88	175	Plus de 182 jours
15	0,75	23	70	140	Plus de 182 jours
18	0,90	19	58	117	Plus de 182 jours
20	1,00	18	53	105	175
25	1,25	14	42	84	140
30	1,50	12	35	70	117
35	1,75	10	30	60	100
40	2,00	9	26	53	88
45	2,25	8	23	47	78
50	2,50	7	21	42	70
		1 sem. ou moins (jusqu'à 7 jours)	De 1 sem. à 1 mois (8 à 30 jours)	1 à 2 mois (31 à 60 jours)	Plus de 2 mois (Plus de 60 jours)
Se conserve 6 mois après ouverture					

RDV sur le site **vet.virbac.fr** pour calculer une posologie et le coût de traitement propriétaire