

questions - réponses sur... les rhinites allergiques mythe ou réalité ?

Christophe Hugnet¹

Laurent Guilbaud²

Jean-Luc Cadoré³

¹Clinique vétérinaire des Lavandes

26160 La Bégude de Mazenc

²Clinique vétérinaire des Arcades

69400 Villefranche sur Saône

³VetAgroSup Campus Vétérinaire de Lyon

69280 Marcy L'étoile

Dans quelles circonstances doit-on évoquer une rhinite allergique ?

Quels sont les signes et les symptômes d'appel ?

• L'hypothèse de rhinite allergique doit être évoquée après avoir éliminé les autres causes de rhinite. La rhinite allergique semble peu fréquente chez le chien et le chat.

• Les manifestations cliniques sont un écoulement séreux bilatéral, des éternuements associés parfois à une conjonctivite oculaire.

• Le caractère récidivant, et parfois saisonnier, est souvent observé. Des manifestations dermatologiques associées sont rarement notées.

Quels examens complémentaires peuvent aider pour établir un diagnostic étiologique ?

• La recherche des aéro-allergènes responsables de cette expression allergique est souvent difficile.

• Les intradermoréactions apportent parfois des informations pertinentes.

Les techniques ex vivo (dosage des IgE, tests de dégranulations, ...) ne sont pas validées chez le chien et le chat pour cette indication.

La rhinoscopie apporte-t-elle des informations pertinentes ?

• La rhinoscopie permet d'exclure d'autres causes de rhinite (aspergillose, corps étranger, etc), mais ne présente pas de caractère pathognomonique.

• L'histopathologie de biopsies de la muqueuse peut permettre de confirmer le caractère réactionnel à médiation immunitaire non infectieux et non néoplasique du processus observé.

Quels traitements peuvent être prescrits ?

• Il existe trop peu de publications pour conclure à la supériorité d'un traitement. Outre les corticostéroïdes administrés par

voie systémique, les antihistaminiques pourraient avoir une certaine efficacité.

• Des instillations locales de préparations ophtalmiques contenant des vasoconstricteurs et/ou des corticostéroïdes sont aussi rapportées.

La désensibilisation est-elle envisageable ?

• Il n'est pas encore possible de déterminer, par un test validé, l'aéro-allergène responsable de cette manifestation allergique.

• Une désensibilisation instaurée sur le modèle de ce qui est pratiqué lors d'atopie canine n'est donc pas recommandée pour l'instant.

• Quelques rapports de cas cliniques font cependant mention d'une disparition des manifestations cliniques de rhinite chez des chiens par ailleurs atopiques (avec lésions cutanées) qui ont subi une immunothérapie de désensibilisation. □

MENTIONS LEGALES ONSIOR 6 MG COMPRIMES POUR CHATS, ONSIOR 5 MG COMPRIMES POUR CHIENS, ONSIOR 10 MG COMPRIMES POUR CHIENS, ONSIOR 20 MG COMPRIMES POUR CHIENS, ONSIOR 40 MG COMPRIMES POUR CHIENS, ONSIOR 20 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR CHIENS ET CHATS

Onsior 6 mg comprimés pour chats. **Composition** : Robenacoxib 6 mg, excipients qsp 1 comprimé. **Indications** : Traitement de la douleur aiguë et de l'inflammation associées aux troubles musculo-squelettiques chez les chats. **Administration et posologie** : Voie orale. Administrez soit sans, soit avec un peu de nourriture, une fois par jour au même moment chaque jour, jusqu'à 6 jours. Les comprimés d'Onsior sont faciles à administrer et bien acceptés par la plupart des chats. Les comprimés ne doivent pas être coupés en deux ou cassés. Dose de robenacoxib recommandée : 1 mg/kg de poids corporel, pouvant varier de 1 à 2,4 mg/kg, soit pour les chats de 2,5 à < 6 kg : 1 comprimé ; de 6 à < 12 kg : 2 comprimés. Lire attentivement la notice avant administration. **Contre-indications** : Ne pas utiliser chez les chats présentant des ulcérations gastro-intestinales. Ne pas utiliser en association avec des corticostéroïdes ou autres anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité au principe actif ou à l'un des excipients. Se reporter à la section gravité et lactation. **Effets indésirables** : Une diarrhée modérée et transitoire, des selles molles ainsi que des vomissements sont fréquemment observés. **Précautions particulières d'emploi** : Lire attentivement la notice avant utilisation. La sécurité de ce médicament vétérinaire n'a pas été établie chez les chats pesant moins de 2,5 kg ou âgés de moins de 4 mois. L'utilisation chez le chat insuffisant cardiaque, rénal ou hépatique, ou chez le chat déshydraté, hypovolémique ou hypotendu peut faire courir un risque supplémentaire. L'utilisation dans ces conditions, si elle ne peut être évitée, nécessite une surveillance étroite. Utiliser ce médicament vétérinaire sous stricte surveillance vétérinaire, en cas de risque d'ulcération gastro-intestinale ou d'intolérance connue à d'autres AINS. Se laver les mains après avoir administré le médicament vétérinaire. Chez les jeunes enfants, l'ingestion accidentelle augmente le risque d'effets indésirables dus aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). En cas d'ingestion accidentelle, consulter un médecin immédiatement et lui montrer la notice ou l'étiquette. L'exposition cutanée prolongée chez la femme enceinte, surtout si on se rapproche du terme de la grossesse, augmente le risque de fermeture prématurée du canal artériel foetal. **Utilisation en cas de gravité et de lactation** : Chez la femelle gestante ou allaitante ni chez les chats utilisés pour la reproduction. **Interactions médicamenteuses** : Lire attentivement la notice avant utilisation. **Surdosage** : Lire attentivement la notice avant utilisation. **Catégorie** : Liste I. Usage vétérinaire. Respecter les doses prescrites. A ne délivrer que sur ordonnance. **Conservation** : Tenir hors de portée des enfants. À conserver à une température ne dépassant pas 30°C. **Présentation** : Boîte de 30 comprimés. AMM EU/2/08/089/021 du 15/06/2009. **Fabricant** : Novartis Santé Animale SAS – 26 rue de la Chapelle – 68330 Huningue France.

Onsior 5 mg comprimés pour chiens. Onsior 10 mg comprimés pour chiens. Onsior 20 mg comprimés pour chiens. **Composition** : Onsior 5 mg comprimés pour chiens : Robenacoxib 5 mg, excipients qsp 1 comprimé. Onsior 10 mg comprimés pour chiens : Robenacoxib 10 mg, excipients qsp 1 comprimé. Onsior 20 mg comprimés pour chiens : Robenacoxib 20 mg, excipients qsp 1 comprimé. **Indications** : Chez le chien, traitement de la douleur et de l'inflammation associées à l'arthrose chronique. **Administration et posologie** : Voie orale. Administrez sans nourriture ou au moins 30 minutes avant ou après le repas, une fois par jour au même moment chaque jour. Les comprimés d'Onsior sont aromatisés et sont avalés sans difficulté par la plupart des chiens. Les comprimés ne doivent pas être coupés en deux ou cassés. Dose de robenacoxib recommandée : 1 mg/kg de poids corporel, pouvant varier de 1 à 2 mg/kg, soit pour les chiens de 2,5 à < 5 kg : 1 comprimé de Onsior 5 mg, soit pour les chiens de 5 à < 10 kg : 1 comprimé de Onsior 10 mg, soit pour les chiens de 10 à < 20 kg : 1 comprimé de Onsior 20 mg, soit pour les chiens de 40 à < 80 kg : 2 comprimés de Onsior 40 mg. Une réponse clinique est normalement observée en une semaine. Le traitement devra être arrêté si aucune amélioration clinique n'apparaît sous 10 jours. Lire attentivement la notice avant utilisation. **Contre-indications** : Ne pas utiliser chez les chiens présentant des ulcérations gastro-intestinales ou des troubles hépatiques. Ne pas utiliser en association avec des corticostéroïdes ou autres anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité au principe actif ou à l'un des excipients. Se reporter à la section gravité et lactation. **Effets indésirables** : Des effets indésirables gastro-intestinaux ont été très fréquemment rapportés, mais la plupart de ces cas étaient modérés et n'ont pas nécessité de traitement. Des vomissements et des selles molles ont été observés très fréquemment ; une perte d'appétit et une diarrhée ont été constatées fréquemment et du sang dans les selles a été rapporté rarement. Aucune augmentation d'activité des enzymes hépatiques n'a été observée chez les chiens traités pendant une durée pouvant aller jusqu'à 2 semaines. Cependant, l'augmentation d'activité de ces enzymes hépatiques était fréquente avec un traitement prolongé. Dans la plupart des cas, l'animal ne présentait pas de signes cliniques et l'activité des enzymes hépatiques se stabilisait ou diminuait lors d'un traitement au long cours. L'augmentation d'activité des enzymes hépatiques avec des signes cliniques d'anorexie, une apathie ou des vomissements était rare. **Précautions particulières d'emploi** : Lire attentivement la notice avant utilisation. La sécurité du médicament vétérinaire n'a pas été établie chez les chiens pesant moins de 2,5 kg ou âgés de moins de 3 mois. En cas de traitement prolongé, les enzymes hépatiques doivent être contrôlées en début de traitement, par exemple après 2, 4 et 8 semaines. Il est recommandé par la suite de poursuivre une surveillance régulière, par exemple tous les 3-6 mois. Le traitement doit être interrompu si l'activité des enzymes hépatiques augmente anormalement ou si le chien présente des signes d'anorexie, apathie ou des vomissements avec élévation du taux des enzymes hépatiques. L'utilisation chez le chien insuffisant cardiaque, rénal ou hépatique, ou chez le chien déshydraté, hypovolémique ou hypotendu peut faire courir un risque supplémentaire. L'utilisation dans de telles conditions, si elle ne peut être évitée, nécessite une surveillance étroite. Utiliser ce médicament vétérinaire sous stricte surveillance vétérinaire, en cas de risque d'ulcération gastro-intestinale ou d'intolérance connue à d'autres AINS. Se laver les mains après avoir administré le médicament vétérinaire. En cas d'ingestion accidentelle, consulter un médecin immédiatement et lui montrer la notice ou l'étiquette. Chez les jeunes enfants, l'ingestion accidentelle augmente le risque d'effets indésirables dus aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). En cas d'ingestion accidentelle, consulter un médecin immédiatement et lui montrer la notice ou l'étiquette. Chez la femme enceinte, l'ingestion accidentelle augmente le risque de fermeture prématurée du canal artériel foetal. **Utilisation en cas de gravité et de lactation** : Ne pas utiliser chez l'animal en gestation ou en période de lactation car la sécurité du robenacoxib n'a pas été établie chez les femelles gestantes ou allaitantes ni chez les chiens utilisés pour la reproduction. **Interactions médicamenteuses** : Lire attentivement la notice avant utilisation. **Conservation** : Tenir hors de portée des enfants. À conserver à une température ne dépassant pas 25°C. **Présentation** : Boîte de 28 comprimés. Onsior 5 mg comprimés pour chiens AMM EU/2/08/089/006 du 16/12/2008. Onsior 10 mg comprimés pour chiens AMM EU/2/08/089/010 du 16/12/2008. Onsior 20 mg comprimés pour chiens AMM EU/2/08/089/014 du 16/12/2008. Onsior 40 mg comprimés pour chiens AMM EU/2/08/089/018 du 16/12/2008. **Fabricant** : Novartis Santé Animale SAS – 26 rue de la Chapelle – 68330 Huningue France.

Onsior 20 mg/ml solution injectable pour chiens et chats. **Composition** : Robenacoxib 20 mg, Metabisulfite de sodium (E 223) 1 mg, excipients qsp 1 ml. **Indications** : Chez le chien, traitement de la douleur et de l'inflammation liées à une chirurgie orthopédique ou des tissus mous. Chez le chat, traitement de la douleur et de l'inflammation liées à la chirurgie des tissus mous. **Administration et posologie** : Voie sous cutanée. Injection sous cutanée chez les chiens et les chats environ 30 minutes avant l'intervention (au moment de l'induction de l'anesthésie générale) à la dose de 1 ml pour 10 kg de poids corporel (2 mg/kg). Lire attentivement la notice avant administration. **Contre-indications** : Ne pas utiliser chez les animaux présentant des ulcérations gastro-intestinales. Ne pas utiliser en association avec des corticostéroïdes ou autres anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité au principe actif ou à l'un des excipients. Se reporter à la section gravité et lactation. **Effets indésirables** : **Chez le chat** : Des effets indésirables gastro-intestinaux (tels que des vomissements) ont été rapportés très fréquemment, mais la plupart de ces cas étaient modérés et n'ont pas nécessité de traitement. Les diarrhées ou les vomissements avec du sang étaient rares. Une légère douleur au point d'injection a été très fréquemment observée. Une douleur modérée à sévère au point d'injection était fréquemment rapportée. **Chez le chien** : Des effets indésirables gastro-intestinaux (tels que des vomissements) ont été rapportés fréquemment, mais la plupart de ces cas étaient modérés et n'ont pas nécessité de traitement. Les diarrhées, selles molles et foncées ou la perte de l'appétit étaient rares. Une légère douleur au point d'injection a été fréquemment observée. Une douleur modérée à sévère au point d'injection était peu fréquente. **Précautions particulières d'emploi** : Lire attentivement la notice avant utilisation. La sécurité du médicament vétérinaire n'a pas été établie chez les chats âgés de moins de 4 mois et chez les chiens âgés de moins de 2 mois ou chez les chiens et chats pesant moins de 2,5 kg. L'utilisation en cas d'insuffisance cardiaque, hépatique ou rénale, de déshydratation, d'hypovolémie ou d'hypotension peut présenter un risque supplémentaire. L'utilisation dans de telles conditions, si elle ne peut être évitée, nécessite une surveillance étroite et une fluidothérapie. Utiliser ce médicament vétérinaire sous stricte surveillance vétérinaire, en cas de risque d'ulcération gastro-intestinale ou d'intolérance connue à d'autres AINS. Se laver les mains et les parties du corps exposées immédiatement après avoir administré le médicament. En cas d'ingestion ou d'injection accidentelle, consulter un médecin immédiatement et lui montrer la notice ou l'étiquette. L'exposition cutanée prolongée et l'injection accidentelle chez la femme enceinte, surtout si on se rapproche du terme de la grossesse, augmente le risque de fermeture prématurée du canal artériel foetal. **Utilisation en cas de gravité et de lactation** : Ne pas utiliser chez l'animal en gestation ou en période de lactation car la sécurité du robenacoxib n'a pas été établie chez les femelles gestantes ou allaitantes ni chez les chats et chiens utilisés pour la reproduction. **Interactions médicamenteuses** : Lire attentivement la notice avant utilisation. **Surdosage** : Lire attentivement la notice avant utilisation. **Catégorie** : Liste I. Usage vétérinaire. Respecter les doses prescrites. A ne délivrer que sur ordonnance. **Conservation** : Tenir hors de portée des enfants. À conserver au réfrigérateur (entre 2 °C et 8 °C). Éviter toute contamination lors de l'utilisation du médicament. Conserver le flacon dans son carton d'emballage d'origine. **Présentation** : Flacon verre de 20 ml. AMM EU/2/08/089/020 du 16/12/2008. **Fabricant** : Vericore Ltd. – Kinnoull Road Kingsway West – Dundee DD2 3XR Royaume Uni.

Pour toute information : Novartis Santé Animale SAS, 14 boulevard Richelieu, F-92500 Rueil Malmaison. Ligne Directe Vétérinaire 01 55 47 87 47 – www.ah.novartis.com.