

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Duplocillin® LA ad us. vet., suspension injectable pour bovins, ovins, porcs, chiens et chats

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

1 ml contient:

Substances actives:

Benzylpenicillinum benzathinum	150000 U.I
Benzylpenicillinum procainum	150000 U.I.

Excipients:

Methylis parahydroxybenzoas (E218) 1.00 mg

Propylis parahydroxybenzoas 0.12 mg

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Suspension injectable

Suspension blanche à presque blanche

4. INFORMATIONS CLINIQUES

4.1 Espèces cibles

Bovins, ovins, porcs, chiens et chats

4.2 Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Toutes infections provoquées par des agents sensibles à la pénicilline, en particulier si l'on désire les combattre par une seule injection et quand même obtenir les taux sanguins prolongés. Pour traiter le rouget du porc par exemple, une seule et unique injection suffit en général.

La Duplocillin® LA se prête particulièrement bien à la prophylaxie d'infections lors d'opérations et de blessures.

4.3 Contre-indications

Ne pas utiliser chez les lapins, les lièvres et les rongeurs (cobayes, hamsters, gerbilles etc.).
Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à un principe actif ou à un autre composant.

4.4 Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Aucune.

4.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Sans objet.

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

Les personnes présentant une hypersensibilité connue à la pénicilline devraient éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.

4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)

Des réactions allergiques (réactions cutanées, anaphylaxie) peuvent apparaître.

En cas d'effets indésirables, notamment d'effets ne figurant pas sous la rubrique 4.6 de l'information professionnelle, doivent être déclarés à l'adresse vetvigilance@swissmedic.ch.

4.7 Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

Peut être utilisé au cours de la lactation.

4.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Il existe un antagonisme potentiel avec les antibiotiques et les chimiothérapeutiques à effet bactériostatique rapide (tétracyclines, chloramphénicol, macrolides, lincosamides).

4.9 Posologie et voie d'administration

<u>Espèce animale</u>	<u>Dosage</u>
Bovins, ovins, porcs	4 ml/100 kg (12000 U.I./kg)
Chiens, chats	1 ml/10 kg (30000 U.I./kg)

Application de préférence par voie i.m.

Bien agiter avant l'emploi.

4.10 Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire

Il n'existe aucune étude sur les surdosages pour ce médicament vétérinaire. Les conséquences éventuelles devront faire l'objet d'un traitement symptomatique.

4.11 Temps d'attente

Viande, reins, foie	14 jours
Lait	8 jours
Site d'injection	éliminer

5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES

Groupe pharmacothérapeutique: Pénicillines sensibles aux bêta-lactamases, associations

Code ATCvet: QJ01CE30

5.1 Propriétés pharmacodynamiques

Duplocillin® LA est une suspension à base de pénicilline, qui permet une thérapie longue durée dans les cas d'infections provoquées par des bactéries sensibles à la pénicilline. Les pénicillines agissent notamment contre les bactéries Gram-positives, à l'exception de *Streptococcus faecalis* (entérocoques) et des staphylocoques produisant de la pénicillinase. La pénicilline a un effet bactéricide sur les germes actifs et un effet bactériostatique sur les germes au repos.

5.2 Caractéristiques pharmacocinétiques

La procaine-benzylpénicilline se résorbe rapidement après une application intramusculaire, ce qui permet d'atteindre une concentration thérapeutique de pénicilline dans le plasma au bout de 2 à 3 heures. La benzathine-benzylpénicilline, difficilement soluble, se résorbe plus lentement, de sorte que la concentration thérapeutique sanguine peut être maintenue sur une plus longue durée.

5.3 Propriétés environnementales

Pas de données disponibles.

6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Lecithinum
Natrii citras
Kalii dihydrogenophosphas
Simethiconum
Sorbitani palmitas
Polysorbatum 40
Natrii chloridum
Methylis parahydroxybenzoas (E218)
Propylis parahydroxybenzoas
Acidum phosphoricum
Natrii hydroxidum
Aqua ad iniectabilia

6.2 Incompatibilités majeures

Aucune connue.

6.3 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente: 36 mois
Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire: 28 jours

6.4 Précautions particulières de conservation

À conserver au réfrigérateur (entre 2°C et 8°C). Protéger de la lumière.

6.5 Nature et composition du conditionnement primaire

Flacon de PET avec bouchon en caoutchouc et capsule en aluminium
Présentations:
Flacon de 100 ml dans une boîte

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

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

MSD Animal Health SARL
Lucerne

8. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Swissmedic 37457 019 100 ml
Catégorie de remise B: remise sur ordonnance vétérinaire

9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION/RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

Date de première autorisation: 06.10.1972
Date du dernier renouvellement: 03.08.2022

10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

28.10.2022

INTERDICTION DE VENTE, DÉLIVRANCE ET/OU D'UTILISATION

Sans objet.