

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Intertocine®-S ad us. vet., solution injectable pour chevaux, bovins, porcs, ovins, chèvres, chiens et chats

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

1 ml contient:

Substance active:

Oxytocinum 10 U.I.

Excipients:

Chlorobutanolum hemihydricum 5.254 mg

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable

Solution claire, incolore, aqueuse

4. INFORMATIONS CLINIQUES

4.1 Espèces cibles

Chevaux, bovins, porcs, ovins, chèvres, chiens et chats

4.2 Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Faiblesses primaires et secondaires des contractions, saignements de l'utérus, atonie de l'utérus, stimulation de l'involution de l'utérus, dysgalactie post partum (év. combiné avec de la gonadotrophine chorionique), évacuation du lait résiduel.

4.3 Contre-indications

Ne pas utiliser lorsque le col utérin n'est pas ouvert et en cas de dystocies (p. ex. anomalies relatives à la position), de contractions, de menace de rupture utérine, de torsion utérine, d'excès de volume du fœtus ainsi que de malformations de la ceinture pelvienne ou lors d'hypocalcémie/hypoglycémie.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité au 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

En cas d'auto-injection accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin. Les femmes enceintes, en particulier au cours du dernier trimestre de la grossesse, doivent éviter

de manipuler le produit, car l'oxytocine peut provoquer des contractions des muscles lisses (p. ex. de l'utérus).

4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)

Hypercontractilité utérine. Rupture de l'utérus (surtout chez les carnivores).

Contraction permanente de l'utérus avec blocage de l'écoulement ombilical, hypoxie fœtale et en conséquence réduction de la viabilité des fœtus.

Chez le porc, à des doses de 5 à 10 UI/animal d'oxytocine i.m. en association avec des prostaglandines pour l'induction de la parturition: contraction permanente de l'utérus, allongement de la durée de l'accouchement, décollement prématuré du placenta.

Chez le cochon de lait après traitement de la rétention de lait des truies à la dose de 22 U.I. Oxytocine/100 kg pv/jour: Apparition de diarrhée de porcelet (1 jour).

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

L'utilisation ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice/risque établie par le vétérinaire responsable.

4.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Les bêta-bloquants et la prostaglandine renforcent l'effet de l'oxytocine sur les muscles utérins.

4.9 Posologie et voie d'administration

Espèce	Dose i.m./s.c.	Dose i.v.
Jument, vache	4 - 5 ml (40 - 50 U.I.)	1 ml (10 U.I.)
Brebis, chèvre	1 - 3 ml (10 - 30 U.I.)	0.5 ml (5 U.I.)
Truie	2 - 4 ml (20 - 40 U.I.)	0.4 - 0.8 ml (4 - 8 U.I.)
Chienne	0.3 - 1 ml (3 - 10 U.I.)	-
Chatte	0.3 - 0.5 ml (3 - 5 U.I.)	-

L'injection intraveineuse doit être lente!

Si nécessaire, répéter le traitement au bout de 40 minutes.

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

Un surdosage peut conduire à:

- Vasodilatation de courte durée, baisse de la pression artérielle
- Rétention d'eau, contraction permanente de l'utérus avec blocage de l'afflux ombilical, hypoxie fœtale et, en conséquence, une réduction de la viabilité des fœtus
- Tachycardie
- Rupture de l'utérus
- Chez le cheval, complications à la naissance (travail d'assaut, Retentio secundinarum)
- Chez le porc, une rétention à la naissance.

Dans ces cas, le traitement à l'oxytocine doit être interrompu.

4.11 Temps d'attente

Aucun.

5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES

Groupe pharmacothérapeutique: Hormones hypophysaires postérieures
Code ATCvet: QH01BB02

5.1 Propriétés pharmacodynamiques

Intertocine®-S contient de l'ocytocine de synthèse. C'est pourquoi elle ne comprend aucune impureté provenant de composants vasopresseurs ou antidiurétiques.

Intertocine®-S déclenche la contraction de la musculature lisse de l'utérus et des cellules myoépithéliales des glandes mammaires. De plus, le produit stimule l'involution de l'utérus post partum.

5.2 Caractéristiques pharmacocinétiques

Après résorption rapide, l'ocytocine est liée à des β -globulines circulant dans le plasma et elle est décomposée dans le foie, les reins et les glandes mammaires. Elle est éliminée principalement par les reins. Quelle que soit l'espèce animale, la demi-vie du produit est comprise entre 1 et 10 minutes.

5.3 Propriétés environnementales

Pas de données disponibles.

6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Chlorobutanolum hemihydricum
Natrii chloridum
Natrii hydroxidum
Acidum aceticum
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. Ne pas congeler.

6.5 Nature et composition du conditionnement primaire

Flacon de verre Type I avec bouchon en caoutchouc et capsule en aluminium
Présentations:
Boîte avec 1 flacon à 50 ml

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
Werftstrasse 4, 6005 Lucerne

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

Swissmedic 37595 040 50 ml
Catégorie de remise B: remise sur ordonnance vétérinaire

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

Date de première autorisation: 02.04.1973
Date du dernier renouvellement: 23.06.2022

10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

24.08.2022

INTERDICTION DE VENTE, DÉLIVRANCE ET/OU D'UTILISATION

Sans objet.