

## **1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

Utrolekten® N ad us. vet., bougies pour matrice pour vaches et chèvres

## **2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE**

1 bougie pour matrice contient:

### **Substance active:**

Tetracyclini hydrochloridum                      1.0 g

### **Excipients:**

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

## **3. FORME PHARMACEUTIQUE**

Comprimés intra-utérins

Comprimés jaunes, biconvexes, en forme de bâtonnets, aux extrémités arrondies

## **4. INFORMATIONS CLINIQUES**

### **4.1 Espèces cibles**

Vaches et chèvres

### **4.2 Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles**

Vaches et chèvres

Prophylaxie et thérapie lors de:

Affections puerpérales

Retentio secundinarum

Naissances difficiles

Embryotomie

Sectio caesarea

Lésions obstétricales

### **4.3 Contre-indications**

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

Sans objet.

### **4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)**

Aucune information.

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

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de lactation.

### **4.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions**

Pas de données disponibles.

### **4.9 Posologie et voie d'administration**

Prophylaxie: 1 bougie i. ut.

Thérapie: 2-3 bougies i. ut.

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

Aucune information.

### **4.11 Temps d'attente**

Lait: 3 jours

Tissus comestibles: 6 jours

## **5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES**

Groupe pharmacothérapeutique: Antibiotiques à usage intra-utérin

Code ATCvet: QG51AA02

### **5.1 Propriétés pharmacodynamiques**

Les comprimés pour matrice Utroletten N contiennent de la tétracycline, antibiotique à large spectre, sous forme d'hydrochlorure. Une solubilité élevée dans l'eau, supérieure à celle des autres tétracyclines, est ainsi obtenue. Ceci garantit une bonne répartition dans les sécrétions utérines et un déploiement complet de sa forte efficacité est alors possible. Le domaine d'activité englobe des coques et des bactéries à Gram positifs et à Gram négatifs, des germes anaérobies (clostridies), des leptospires, des rickettsies et des chlamydiae.

### **5.2 Caractéristiques pharmacocinétiques**

Aucune information.

### **5.3 Propriétés environnementales**

Aucune information.

## **6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES**

### **6.1 Liste des excipients**

Cellulosum microcristallinum

Magnesii stearas

Lactosum monohydricum

### **6.2 Incompatibilités majeures**

Sans objet.

### **6.3 Durée de conservation**

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente: 3 ans

### **6.4 Précautions particulières de conservation**

Conserver à température ambiante (15°C - 25°C).

### **6.5 Nature et composition du conditionnement primaire**

Pilulier à 10 compartiments en plastique (1x 10 comprimés)

Pilulier en carton ondulé (4x 125 comprimés)

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

### **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**

Vetoquinol AG

Freiburgstrasse 255

3018 Berne

Téléphone: 031 818 56 56

E-mail: info.switzerland@vetoquinol.com

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

Swissmedic 38533 029 Utroletten 10 bougies

Swissmedic 38533 037 Utroletten 500 bougies

Catégorie de remise B: remise sur ordonnance vétérinaire.

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

Date de première autorisation: 14.02.1975

Date du dernier renouvellement: 02.05.2019

**10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE**

20.12.2019

**INTERDICTION DE VENTE, DÉLIVRANCE ET/OU D'UTILISATION**

Sans objet.