

## INFORMATION DESTINÉE AUX DÉTENTEURS D'ANIMAUX

L'information professionnelle destinée aux professions médicales peut être consultée sur le site

[www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

### NOTICE D'EMBALLAGE

Stomorgyl® 10 ad us. vet., comprimés pelliculés pour chiens et chats

#### 1. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Bâle

Fabricant responsable de la libération des lots :

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS - 4, chemin du Calquet, 31000 Toulouse - France

#### 2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Stomorgyl® 10 ad us. vet., comprimés pelliculés pour chiens et chats

#### 3. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)

Un comprimé pelliculé contient :

##### Substances actives :

Spiramycine 750'000 I.E. correspondant à 250 mg

Métronidazole 125 mg

##### Excipients :

Rouge cochenille A (E124) 0.3 mg

Comprimés pelliculés ronds de couleur rose, avec une rainure de sécabilité (la sécabilité des comprimés n'est pas démontrée).

#### 4. INDICATION(S)

Affections dues à des associations de germes chez les chiens et chats, en particulier :

Inflammations (et ulcérations) des muqueuses buccales et des gencives.

Mauvaise haleine, infections osseuses diverses, inflammation purulente des racines dentaires chez le chat.

Diverses plaies tubulaires (fistules), en particulier inflammations de la région rectale (fistules anales).

Inflammation du gland et du prépuce sur le pénis.

#### 5. CONTRE-INDICATIONS

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité connue aux substances de structure similaire (par ex. dérivés d'imidazole).

---

---

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à un principe actif ou à un autre composant

## **6. EFFETS INDÉSIRABLES**

Quelques très rares cas de troubles digestifs (vomissements, diarrhée, perte d'appétit) peuvent être observés après traitement.

Une coloration des urines en brun peut être observée.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 animaux traités)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100 animaux traités)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1000 animaux traités)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000 animaux traités)
- très rare (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés)

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez en informer votre vétérinaire ou votre pharmacien.

## **7. ESPÈCE(S) CIBLE(S)**

Chiens et chats

## **8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION**

Administration dans la bouche.

1 comprimé de Stomorgyl 10 par 10 kg de poids vif par jour, à répartir en une ou deux prises.

Durée du traitement : 6-10 jours selon gravité de l'affection.

Dans les affections bucco-dentaires, le premier signe d'amélioration est constitué par la disparition de l'odeur nauséabonde de la cavité buccale.

La sécabilité des comprimés en deux moitiés identiques n'est pas démontrée.

## **9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE**

Sans objet.

## **10. TEMPS D'ATTENTE**

Sans objet.

## **11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION**

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Conserver à température ambiante (entre 15°C et 25°C).

Ce médicament vétérinaire ne doit pas être utilisé au-delà de la date de péremption figurant après la mention EXP sur la boîte.

---

---

## **12. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)**

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

Le principe actif métronidazole a montré des propriétés mutagènes chez les animaux de laboratoire ainsi que chez les humains. Le métronidazole est un agent cancérigène confirmé chez les animaux de laboratoire et a des effets cancérigènes possibles chez l'homme. Le risque correspondant n'a pas été définitivement clarifié.

Les personnes présentant une hypersensibilité connue aux substances de structure similaire comme par ex. les dérivés d'imidazole ou à la spiramycine devraient éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.

En cas d'ingestion accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

Se laver les mains après utilisation.

Gestation : L'utilisation ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice/risque établie par le vétérinaire responsable. Les études de laboratoire sur des animaux de laboratoire n'ont pas mis en évidence d'effets tératogènes.

Lactation : Utilisation non recommandée durant la lactation.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

Ne pas associer au groupe d'antibiotiques des lincosamides et aux antibiotiques bactéricides actifs sur les bactéries en phase de multiplication.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes) :

Des symptômes tels des tremblements, crampes ou troubles du mouvement peuvent apparaître après des doses élevées ou des périodes de traitement prolongé.

## **13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DECHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT**

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Demandez à votre vétérinaire ou pharmacien pour savoir comment vous débarrasser des médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures contribuent à préserver l'environnement.

## **14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVEE**

12.07.2022

Vous trouverez de plus amples informations sur ce médicament aux adresses [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch) et [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch).

## **15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES**

Boîte de 20 comprimés pelliculés

Catégorie de remise A: remise sur ordonnance vétérinaire non renouvelable

---

---

Swissmedic 40196

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.