

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Pen-Strep® 20/20 ad us. vet., suspension injectable

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

1 ml contient:

Substances actives:

Benzylpenicillinum- Procainum 200 mg (= 200'000 U.I.)

Dihydrostreptomycinum (ut. D. sulfas) 200 mg

Excipients:

Methyl-p-hydroxybenzoas (E218) 0.8 mg

Natrii hydroxymethansulfinas dihydricus 2.5 mg

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Suspension injectable

Suspension aqueuse, blanche

4. INFORMATIONS CLINIQUES

4.1 Espèces cibles

Bovin, ovin, porc, chien, chat

4.2 Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Toutes infections mixtes causées par des germes sensibles à la pénicilline et à la streptomycine. Spécialement indiqué pour le traitement des infections secondaires dans le cas de pneumonie porcine enzootique.

4.3 Contre-indications

Ne pas utiliser chez les animaux présentant une hypersensibilité connue aux pénicillines, aux autres antibiotiques β -lactame ou à la (dihydro-) streptomycine.

Ne pas utiliser en cas d'une dysfonction rénale sévère.

Ne pas utiliser en cas de résistance aux pénicillines et/ou aux antibiotiques aminoglycosides.

Ne pas administrer par voie intraveineuse.

Ne pas utiliser chez les lapins et les rongeurs (cobayes, hamsters, gerbilles, etc.).

4.4 Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Aucune.

4.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Les injections répétées doivent être effectuées à des sites différents.

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)

Réactions allergiques (réactions cutanées allergiques, anaphylaxie).

Ne pas dépasser la posologie et la durée de traitement indiquées car la dihydrostreptomycine peut être néphrotoxique et ototoxique.



En cas d'effets indésirables, notamment d'effets ne figurant pas sous cette rubrique, déclarez-les à l'adresse vetvigilance@swissmedic.ch.

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 gestation et de lactation.

4.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Ne pas utiliser simultanément avec des antibiotiques à effet bactériostatique.

4.9 Posologie et voie d'administration

Directives de posologie

Dose quotidienne recommandée:

0.5 ml par 10 kg (10'000 U.I. procaïne benzylpénicilline/kg PV et 10 mg dihydrostreptomycine/kg PV)

Bovin 400 kg 20 ml

Ovin 50 kg 2.5 ml

Porc 50 kg 2.5 ml

Chien 10 kg 0.5-1 ml

Chat 5 kg 0.25-0.5 ml

Injection intramusculaire chez bovins, ovins et porcs.

Injection intramusculaire ou subcutanée chez le chien et le chat.

Bien agiter avant l'emploi.

Selon le résultat, le traitement peut être répété jusqu'à 3 fois à intervalles de 24 heures.

Dans les cas où une concentration plus élevée de pénicilline est nécessaire, le traitement avec Pen-Strep® 20/20 peut être complété par une mono-préparation de pénicilline.

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

En cas de surdosage, effectuer un traitement symptomatique approprié.

4.11 Temps d'attente

Tissus comestibles (bovin, porc): 21 jours

Tissus comestibles (ovin): 28 jours

Lait: 3 jours

5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES

Groupe pharmacothérapeutique: Pénicilline, combinaison avec d'autres antibiotiques

Code ATCvet: QJ01RA01

5.1 Propriétés pharmacodynamiques

Pen-Strep® 20/20 est une combinaison des antibiotiques procaïne benzylpénicilline et dihydrostreptomycine, qui sont actives tant contre des bactéries gram-positives que gram-négatives. L'action est bactéricide.

5.2 Caractéristiques pharmacocinétiques

Sans objet.

5.3 Propriétés environnementales

Pas de données disponibles.

6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Natrii citras dihydricus



Methyl-p-hydroxybenzoas (E218)
Natrii hydroxymethansulfinas dihydricus
Lecithinum
Aqua ad injectabilia

6.2 Incompatibilités majeures

En l'absence d'études de compatibilité, ce médicament vétérinaire ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments vétérinaires.

6.3 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente: 24 mois
Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire: 4 semaines

6.4 Précautions particulières de conservation

À conserver au réfrigérateur (entre 2°C et 8°C).
Ne pas congeler.

6.5 Nature et composition du conditionnement primaire

Boîte avec flacon PET de 100 ml, fermé à l'aide d'un bouchon en caoutchouc et scellé par une capsule en aluminium.

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. Les médicaments ne doivent **pas être jetés dans les eaux usées ou les déchets urbains**. Ces mesures visent à protéger l'environnement.

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 43021 028 Flacon PET 100 ml
Catégorie de remise B: remise sur ordonnance vétérinaire

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

Date de première autorisation: 15.05.1981
Date du dernier renouvellement: 18.04.2019

10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

17.09.2019

INTERDICTION DE VENTE, DÉLIVRANCE ET/OU D'UTILISATION

Sans objet.

