

KANAMASTINE® 400

ad us. vet.

Suspension de spiramycine et de kanamycine pour la thérapie intramammaire chez les bovins

COMPOSITION

Kanamastine® 400 contient:

Kanamycinum 50 mg (ut Kanamycinimonosulfas), Spiramycinum 1.2 Mio UI (ut Spiramycini adipas), Cetearyl alcohol, Sodium C12-15 alcohols sulfate, Paraffinum liquidum, Vaselinum album, pro vase 5 g.

PROPRIÉTÉS/EFFETS

Kanamastine® 400 associe l'activité de la spiramycine, antibiotique de la famille des macrolides, et de la kanamycine, antibiotique de la famille des aminoglycosides.

La spiramycine agit *in vitro* surtout contre les staphylocoques, les streptocoques et les mycoplasmes. Elle a la propriété originale de se diffuser de façon excellente dans le tissu mammaire.

La kanamycine agit *in vitro* contre les staphylocoques, *E. coli*, les salmonelles et *Corynebacterium*.

INDICATIONS

Mammmites aiguës et chroniques dues à des streptocoques et à des staphylocoques **résistants à d'autres traitements**.

POSOLOGIE/MODE D'EMPLOI

Après une traite complète et un nettoyage soigneux du trayon, injecter lentement le contenu d'un injecteur dans chaque quartier infecté. Terminer par quelques massages ascendants pour faciliter la pénétration et la répartition du produit. Répéter le traitement 1-2 fois à 12 heures d'intervalle. Application intramammaire.

DÉLAIS D'ATTENTE

Tissus comestibles et lait: 18 jours

REMARQUES PARTICULIÈRES

- Conservation à température ambiante (15-25°C).
- Le médicament ne peut être utilisé au-delà de la date imprimée sur le récipient avec la mention «Exp.».
- Tenir hors de portée des enfants.

PRÉSENTATIONS

Emballage de 12 injecteurs à 5 g.

Swissmedic 46 078 (A)
Code AT Cvet QJ51RF01

Titulaire de l'autorisation/Fabricant

Biokema SA
Crissier-Lausanne

Mise à jour de l'information
Février 2011