

**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**

Synulox LC Plus ad us. vet., suspension intramammaire pour bovins.

**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 :

Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont, Suisse.

Fabricant responsable de la libération des lots : Haupt Pharma Latina S.r.L., S.S. 156 Km 47.600, 04100 Borgo San Michele, Italie.

**2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

Synulox LC Plus ad us. vet., suspension intramammaire pour bovins.

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

1 seringue intramammaire (3 g) contient :

**Substances actives :**

Amoxicilline (sous forme de trihydrate)	200 mg
Acide clavulanique (sous forme de sel de potassium)	50 mg
Prednisolone	10 mg

**Forme pharmaceutique :**

Suspension pour application dans la mamelle.

Suspension huileuse de couleur crème pâle à jaune pâle.

**4. INDICATION(S)**

Pour le traitement des infections mammaires (mammites), provoquées par diverses bactéries, se manifestant par des symptômes visibles et touchant les génisses et les vaches laitières pendant leur lactation.

### 5. CONTRE-INDICATIONS

Ne pas administrer en cas d'hypersensibilité vis-à-vis des antibiotiques du même groupe que l'amoxicilline contenue dans Synulox LC Plus (pénicillines et céphalosporines).

Ne pas administrer en cas de maladies associées à une infection par la bactérie *Pseudomonas*.

### 6. EFFETS INDÉSIRABLES

Peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1000 animaux traités) réactions allergiques (réactions allergiques de la peau, réactions allergiques pouvant mettre la vie en danger).

Si vous constatez des effets indésirables, 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(ne).

### 7. ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Bovins (vaches laitières).

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

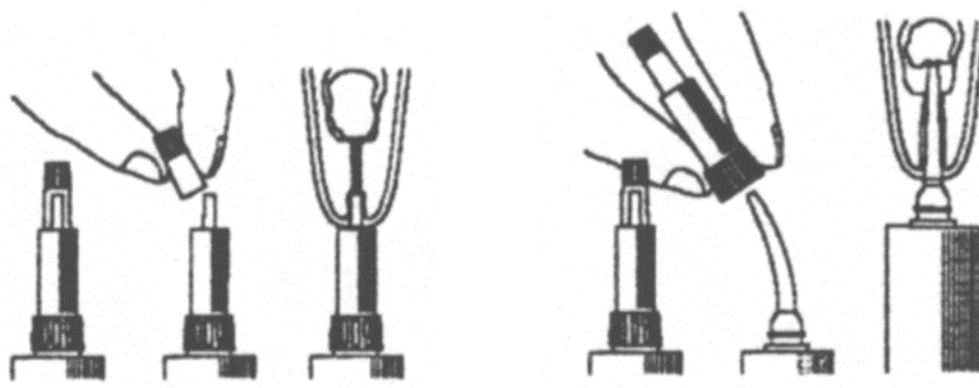
Pour administration dans la mamelle.

La totalité du contenu de la seringue doit être injectée dans les trayons des quartiers infectés immédiatement après la traite et ce pendant trois traites consécutives espacées de 12 heures.

En cas d'infection par la bactérie *Staphylococcus aureus* un traitement antibiotique de plus longue durée peut être nécessaire. La durée totale du traitement dépend donc des recommandations du vétérinaire. Il doit être suffisamment long pour s'assurer de la guérison totale de l'infection de la mamelle.

### 9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Avant l'administration du produit, nettoyer le trayon et le désinfecter avec les lingettes désinfectantes fournies avec le produit. Pour l'administration de Synulox LC plus, l'applicateur de la seringue propose deux longueurs d'embout, long ou court. Il est préférable de choisir l'embout court dans la mesure du possible, car il risque moins d'endommager le canal du trayon.



Embout court

Embout long

***Embout court :***

Retirer uniquement l'extrémité du capuchon en le pliant légèrement. Ne pas toucher l'embout avec les doigts. Introduire uniquement l'extrémité de l'embout dans le canal du trayon et injecter doucement la suspension.

***Embout long :***

Retirer entièrement le capuchon à sa base en le pliant légèrement. Ne pas toucher l'embout avec les doigts. Introduire l'embout en entier dans le canal du trayon et injecter doucement la suspension.

**10. TEMPS D'ATTENTE**

Viande et abats : 7 jours.

Lait : 84 heures (3,5 jours).

Si les vaches sont traitées deux fois par jour, le lait ne peut être utilisé pour la consommation humaine qu'après la 7<sup>e</sup> traite (après la fin du traitement).

Pour toute autre fréquence de traite, le lait ne peut être utilisé pour la consommation humaine qu'après ce même laps de temps d'attente (si par exemple, il y a 3 traites par jour, le lait ne peut être utilisé pour la consommation humaine qu'après la 11<sup>e</sup> traite).

**11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION**

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

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

Le médicament ne doit pas être utilisé au-delà de la date figurant après la mention «EXP» sur l'emballage.

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

#### ***Précautions particulières pour chaque espèce cible :***

Aucune.

#### ***Précautions particulières d'utilisation chez l'animal :***

Utiliser uniquement en cas d'infection de la mamelle (mammite) avec des symptômes visibles.

Le produit ne doit être administré, dans la mesure du possible, qu'après avoir réalisé un test de sensibilité vis-à-vis des espèces bactériennes à combattre.

Dans la mesure du possible, utiliser des antibiotiques ayant un spectre d'activité étroit. L'utilisation inappropriée de ce médicament vétérinaire peut augmenter l'apparition de résistances vis-à-vis des antibiotiques du même groupe que l'amoxicilline contenue dans Synulox LC Plus et, de ce fait, diminuer l'efficacité des traitements par ces antibiotiques.

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

Les antibiotiques du même groupe que l'amoxicilline contenue dans Synulox LC Plus (pénicillines et céphalosporines) peuvent entraîner des réactions allergiques après l'injection, l'inhalation, l'ingestion ou le contact avec la peau. Une hypersensibilité vis-à-vis des pénicillines peut entraîner une allergie vis-à-vis des céphalosporines et inversement. Les réactions allergiques à ces substances peuvent mettre la vie en danger.

Les personnes ayant une hypersensibilité connue ou à qui il a été conseillé de ne pas entrer en contact avec ce type de molécules doivent éviter tout contact avec ce médicament.

Manipulez ce produit avec beaucoup de précautions pour éviter tout contact avec le produit et veillez à suivre toutes les précautions recommandées.

Si des symptômes cliniques apparaissent après un contact avec ce produit, par exemple une rougeur de la peau, consultez un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette. L'apparition d'un gonflement au niveau du visage, des yeux ou des lèvres ou des difficultés respiratoires représentent des signes d'une intolérance grave qui nécessite une prise en charge immédiate par un médecin.

Se laver les mains après l'administration.

#### ***Gestation et lactation :***

Ce médicament vétérinaire peut être administré pendant la gestation et la lactation.

#### ***Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :***

Aucune connue

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

Aucun effet indésirable n'est attendu après un surdosage accidentel.

### ***Incompatibilités :***

Sans objet.

### **13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS 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(ne) 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 APPROUVÉE**

18.12.2023

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

### **15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES**

12 seringues intramammaires de 3 g et 12 lingettes désinfectantes (à l'isopronanol 70 %).

Catégorie de remise B : remise sur ordonnance vétérinaire

Swissmedic 54'754

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 désigné à la rubrique 1.