

Noroclav® injecteur mammaire ad us. vet.

Préparation lors de mammites chez les vaches et les génisses

Composition

1 Injecteur (3g) contient: Principes actifs: Amoxicillinum (ut A. trihydricum) 200 mg, Acidum clavulanicum (ut Kalii clavulanas) 50 mg, Prednisolon 10 mg. Excipients : Silicii Dioxidum Praecipitatum, Paraffinum Liquidum ut Paraffinum Perliquidum 90 % et Vaselinum Album 10 % q.s. ad suspensionem pro 3 g. Forme galénique : suspension pour application intramammaire

Propriétés / effets

L'amoxicilline fait partie du groupe des pénicillines à large spectre. Par l'addition d'acide clavulanique, le spectre d'action de l'amoxicilline s'étend aussi aux souches productrices de β -lactamase. L'acide clavulanique inactive de façon irréversible certaines β -lactamases, responsables en grande partie de la résistance des bactéries à l'amoxicilline. La combinaison amoxicilline / acide clavulanique se caractérise par son action bactéricide contre un large spectre d'agents pathogènes gram positifs et gram négatifs de la mammité. La prednisolone est un corticostéroïde anti-inflammatoire. La combinaison amoxicilline / acide clavulanique agit in vitro contre de nombreuses bactéries importantes du point de vue clinique. Le spectre d'action comprend spécialement les bactéries suivantes :

- Staphylocoques (y compris les souches productrices de β -lactamase)
- Streptocoques (y compris S. agalactiae, S. dysgalactiae und S. uberis)
- Arcanobacteries (y compris A. pyogenes)
- Escherichia coli (y compris les souches productrices de β -lactamase)

Indications

Pour le traitement des mammites cliniques chez les vaches laitières pendant la lactation causée par des staphylocoques (y compris les souches productrices de β -lactamase), des streptocoques (y compris S. agalactiae, S. dysgalactiae et S. uberis) et des E. coli (y compris les souches productrices de β -lactamase).

Mode d'emploi / posologie

Après avoir égouté soigneusement la mamelle, nettoyer le trayon, désinfecter la pointe de celui-ci et instiller lentement un injecteur par quartier malade. Répéter le traitement 2x dans un intervalle de 12h (au total 3 applications). Après l'infusion, bien masser la mamelle. On peut traire normalement les quartiers traités, le lait doit cependant être jeté. En cas d'infections causées par Staphylococcus aureus, un traitement antibiotique peut s'avérer nécessaire. La durée totale du traitement doit être déterminée par le vétérinaire, elle doit être suffisamment longue pour assurer la guérison complète de l'infection intra-mammaire.

Restrictions d'application

Contre-indications

Noroclav® injecteur ne doit pas être utilisé lors d'hypersensibilité connue aux antibiotiques β -lactamines (pénicillines et céphalosporines) ou à l'un de ses composants.

Précautions

Ne pas utiliser en cas de maladies associées à Pseudomonas. Appliquer seulement dans les cas de mammité clinique. La préparation doit, si possible, être appliquée uniquement après vérification de la sensibilité des espèces bactériennes. Évitez l'utilisation du produit dans les troupeaux dans lesquels aucune souche de Staphylocoque productrice de β -lactamase n'a été détectée. Dans la mesure du possible, des antibiotiques à spectre étroit doivent être utilisés. L'usage inapproprié du médicament peut augmenter la prévalence de la résistance aux antibiotiques β -lactamines et réduire ainsi l'efficacité du traitement causée par des résistances croisées.

Effets indésirables

Parfois des réactions allergiques (réactions allergiques cutanées, anaphylaxie).

Délai d'attente

Tissus comestibles : 7 jours

Lait : 5 jours

Remarques particulières

Le médicament est à conserver à une température inférieure à 25°C et hors de la portée des enfants.

Précautions d'emploi pour l'utilisateur

Les pénicillines et les céphalosporines peuvent provoquer une hypersensibilité (allergie) lors d'injection, d'inhalation, d'ingestion ou de contact avec la peau. L'hypersensibilité aux pénicillines peut conduire à des réactions croisées avec les céphalosporines et inversement. Les réactions allergiques à ces substances peuvent être mortelles. Les personnes présentant une hypersensibilité connue ou ceux qui ont reçu l'ordre de n'avoir aucun contact avec ces produits devraient éviter tout contact avec ce médicament. Manipuler ce produit avec le plus grand soin pour éviter toute exposition et observer toutes les précautions d'usage. Si vous développez des symptômes suite à une exposition, comme par exemple une rougeur de la peau, contactez votre médecin et faites-lui part de cette notice d'emballage. Gonflement du visage, des lèvres, des yeux ou essoufflement sont les signes d'une intolérance grave et nécessitent immédiatement une prise en charge médicale. Se laver les mains après utilisation.

Emballages

Boîtes de 24 injecteurs

Mode de vente : A

Swissmedic No : 57026

ATCvet: QJ51RV01

Titulaire de l'autorisation

ufamed AG, CH-6210 Sursee

Mise à jour de l'information : Avril 2013