

NOROSEAL AD US. VET.

Suspension intramammaire.

Protection mammaire sans antibiotique pour bovins (vaches laitières) pendant la période de tarissement.

COMPOSITION

Une seringue intramammaire de 4 g contient :

Substance active : sous-nitrate de bismuth lourd 2.6 g

Excipients : distéarate/tristéarate d'aluminium, povidone iodée, paraffine liquide

Une lingette nettoyante pour tétine contient :

70% d'alcool isopropylique

PROPRIÉTÉS/EFFETS

L'administration du produit dans chaque quartier entraîne l'obturation du canal du trayon. Cette barrière physique stable empêche la pénétration des bactéries, ce qui permet de réduire l'incidence de nouvelles infections intramammaires pendant le tarissement.

Des études cliniques ont ainsi montré chez les vaches tarées avec des préparations contenant du sous-nitrate de bismuth (en comparaison de vaches ayant été tarées sans protection mammaire) une diminution de la fréquence des inflammations mammaires cliniques pendant la période de lactation consécutive.

PHARMACOCINÉTIQUE

Le sous-nitrate de bismuth lourd n'est pas absorbé par la glande mammaire. L'obturation du trayon persiste jusqu'à ce que le bouchon soit ôté manuellement (ceci a été montré pour des vaches avec une période tarie allant jusqu'à 100 jours).

INDICATIONS

Pour la prévention et la diminution des nouvelles mammites pendant la période de tarissement chez les vaches sans mammite bactérienne.

Chez les vaches avec mammite subclinique avérée, NoroSeal peut être utilisé pour la diminution des mammites, sous surveillance par un vétérinaire et en association avec une préparation antibiotique de protection mammaire (par ex. Biclox DC).

DOSAGE/MODE D'EMPLOI

Voie intramammaire.

Animaux chez lesquels NoroSeal peut être utilisé :

NoroSeal seul :

Chez les vaches qui sont dépourvues de mammite subclinique selon les critères d'évaluation ci-dessous. NoroSeal peut être utilisé seul lors de la période de tarissement. La sélection des vaches à traiter doit s'appuyer sur les critères d'évaluation suivants :

Résultats aux tests destinés à détecter les mammites subcliniques (p. ex. résultat au test de Schalm inférieur à 200'000 cellules/ml) et/ou examen bactériologique du lait, ainsi qu'historique des mammites et numérations cellulaires individuelles des vaches lors de la dernière période de lactation (voir contre-indications).

NoroSeal en association avec un antibiotique de protection mammaire pendant la période de tarissement :

Les vaches avec mammite bactérienne subclinique avérée doivent en plus être traitées soit par un antibiotique avant la période de tarissement, soit par un antibiotique de protection mammaire pendant la période de tarissement.

Pour ce faire, l'antibiotique de protection mammaire doit être administré dans chaque quartier (respecter la posologie et les précautions d'utilisation de la préparation utilisée). Ensuite, les pis sont de nouveau désinfectés et NoroSeal est administré dans chaque quartier mammaire. **Après l'administration de NoroSeal, ne pas masser les pis ou la mamelle !**

L'efficacité, la tolérance et l'élimination sans modification de la combinaison de NoroSeal avec la préparation de protection mammaire contenant de la cloxacilline ont été prouvées lors d'études cliniques.

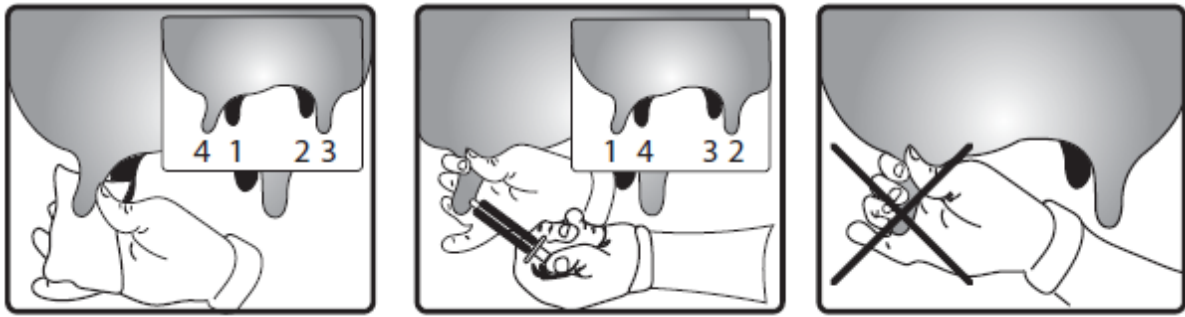
Administration intramammaire :

Administrer le contenu d'un applicateur dans chaque quartier immédiatement après la dernière traite et **après avoir soigneusement désinfecté le trayon.**

Ne pas masser les trayons ou la mamelle après introduction de NoroSeal !

Il convient de nettoyer soigneusement les trayons et d'en désinfecter les pointes avec des serviettes pré-imprégnées d'alcool ou une autre mesure indiquée. Il faut veiller à ce que les trayons imbibés de solution désinfectante soient bien secs avant d'administrer le produit.

Illustration : désinfection de la pointe des trayons / administration du contenu des applicateurs



Veiller à ne pas contaminer l'embout de l'applicateur et l'insérer de manière aseptique dans l'ouverture du canal du trayon. Après l'application, il est recommandé de tremper les trayons dans une solution iodée. Ne pas immerger l'applicateur dans l'eau afin de réduire le risque de contamination.

NoroSeal ne doit pas être administré pendant la période de lactation. En cas d'administration par mégarde à une vache en lactation, une légère augmentation de la numération cellulaire (multipliée jusque par 2) peut être observée. Dans un tel cas, il convient d'extraire le bouchon par la traite manuelle du quartier. Aucune mesure supplémentaire n'est nécessaire par la suite.

Au vêlage, lors de la première tétée, le bouchon peut être ingéré par le veau. L'ingestion de NoroSeal par le veau n'entraîne pas d'effet indésirable.

Comme dans le cadre de tout traitement intramammaire pendant la période de tarissement, il est recommandé de surveiller régulièrement les vaches tarées pour tout signe de mammite clinique. Si une mammite clinique se déclare dans un des quartiers obturés par NoroSeal, il convient de traire manuellement ce quartier avant d'instaurer un traitement antibactérien approprié.

Après le vêlage et avant la première traite, tirer les premiers jets de lait à la main sans les conserver.

LIMITATIONS D'EMPLOI

Contre-indications

Ne pas utiliser le produit seul chez les vaches avec une mammite subclinique avérée (à savoir test de Schalm positif ++/+++ et/ou détection de germes lors de l'analyse bactériologique du lait) ou aiguë (inflammation mammaire) lors de la période de tarissement.

Ne pas utiliser pendant la lactation.

Précautions

Aucune

EFFETS INDÉSIRABLES

Aucun connu.

Si vous observez des effets indésirables sur votre animal, annoncez-les à votre vétérinaire.

Conseil en cas de surdosage : L'administration de 2 fois la dose recommandée chez les vaches n'a provoqué aucun effet clinique indésirable.

DELAIS D'ATTENTE

Viande et abats : aucun.

Lait* : aucun.

*Conformément à l'ordonnance sur l'hygiène dans la production de lait (OHyPL) art. 10 parag. 1 let. g, la mise sur le marché du lait pendant les 8 premiers jours p.p. (après le vêlage) est interdite.

Lors de l'utilisation en association avec un antibiotique de protection mammaire, le délai d'attente de l'antibiotique doit être respecté.

INTERACTIONS

Ne pas utiliser en association avec d'autres préparations intramammaires (à part les antibiotiques de protection mammaire).

REMARQUES PARTICULIÈRES

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

Conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Ce médicament ne doit pas être utilisé au-delà de la date figurant après la mention „EXP“ sur le récipient.

Eviter le contact avec la peau et les yeux.

En cas de contact avec la peau ou les yeux, rincer abondamment la zone avec de l'eau.

Si une irritation persiste, consulter un médecin et lui montrer l'étiquette du produit.

En cas d'allergie aux sels de bismuth, éviter d'utiliser ce produit.

Se laver les mains après utilisation.

Swissmedic 66827 (B)

Code ATCvet : QG52X

PRESENTATIONS

Boîte de 24 seringues intramammaires avec 24 lingettes nettoyantes emballées individuellement

Seau de 120 seringues intramammaires avec 120 lingettes nettoyantes emballées individuellement

TITULAIRE DE L'AUTORISATION

Biokema SA, Crissier

Mise à jour de l'information

Juin 2019