

NOTICE

1. Nom du médicament vétérinaire

Mammyzine 10 g, 10 g, poudre et solvant pour suspension injectable pour bovins

2. Composition

Flacon de poudre :

Substance active :

7,72 g de pénéthamate équivalent à 10 g Iodhydrate de pénéthamate

Chaque ml de suspension contient 333 mg.

Flacon de solvant :

Excipient : Parahydroxybenzoate de méthyle 1,5 mg

3. Espèces cibles

Bovins (vaches laitières)

4. Indications d'utilisation

Traitement du mammites induite par des microorganismes sensibles à la pénicilline.

5. Contre-indications

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à la substance active, pénicilline ou à l'un des excipients.

6. Mises en garde particulières

Mises en garde particulières :

Comme avec tous les antibiotiques, une utilisation inappropriée du médicament vétérinaire peut augmenter la prévalence de bactéries résistantes et peut réduire l'efficacité du traitement en raison d'une résistance croisée.

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

Afin d'obtenir un résultat optimal, il est important, dans les cas d'infection des trayons, de soutenir le traitement au médicament vétérinaire par une traite fréquente et complète.

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

Les pénicillines et les céphalosporines peuvent induire une hypersensibilité (allergie) après l'injection, l'inhalation, l'ingestion ou un contact cutané. L'hypersensibilité aux pénicillines peut entraîner des réactions croisées aux céphalosporines et vice versa. Les réactions allergiques à ces substances peuvent être occasionnellement graves. Les personnes présentant une hypersensibilité connue à ces substances doivent éviter tout contact avec le médicament vétérinaire ou ne pas travailler avec ces préparations. Manipulez ce médicament vétérinaire avec le plus grand soin pour éviter toute exposition, en prenant toutes les précautions recommandées. Si vous développez des symptômes après une exposition, tels qu'un rash cutané, vous devez demander un avis médical et montrer cette mise en garde au médecin, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette. Un gonflement du visage, des lèvres ou des yeux, ou une difficulté à respirer sont des

symptômes plus graves qui nécessitent des soins médicaux urgents. Eviter le contact du médicament vétérinaire avec la peau. Lavez-vous les mains après l'emploi.

Gestation :

Peut être utilisé au cours de la gestation.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interaction :

D'une manière générale, des antibiotiques bactéricides ne doivent pas être administrés en même temps que des antibiotiques bactériostatiques.

Incompatibilités majeures :

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

7. Effets indésirables

Bovins :

Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés): réactions anaphylactiques¹

¹ peuvent être fatales

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. 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 contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou à son représentant local en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification : {détails relatifs au système national}

8. Posologie pour chaque espèce, voie et mode d'administration

Voie intramusculaire.

Posologie:

Jour 1: une dose de 15 mg de pénéthamate iodhydrate/kg de poids corporel (équivalent de 5,5 ml de la suspension reconstituée/100 kg de poids corporel).

Jours 2 et 3: une dose de 7,5 mg de pénéthamate iodhydrate/kg de poids corporel (équivalent de 2,75 ml de la suspension reconstituée/100 kg de poids corporel).

Pour garantir une posologie correcte, le poids corporel doit être déterminé le plus correctement possible afin d'éviter un sous-dosage.

9. Indications nécessaires à une administration correcte

Reconstitution:

Reconstituez la suspension en utilisant tout le contenu du flacon de 10 g avec le flacon de 30 ml de solvant fourni. Pour obtenir la dose correcte, utilisez uniquement le flacon de 10 g avec 30 ml de solvant. Bien agiter avant l'emploi.

Voie intramusculaire uniquement. Ne pas administrer par voie intraveineuse.

10. Temps d'attente

Lait : 4 jours.

Viande et abats : 8 jours.

11. Précautions particulières de conservation

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

À conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

Durée de conservation après reconstitution : 7 jours dans le réfrigérateur (2-8 °C) / 2 jours à une température ambiante (25 °C).

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur l'emballage après Exp.. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

12. Précautions particulières d'élimination

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

Demandez à votre vétérinaire ou à votre pharmacien comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin.

13. Classification des médicaments vétérinaires

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations

Présentation :

Boîte de 10 flacons de poudre et de 10 flacons de solvan.

BE-V255351

15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois

Octobre 2025

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Coordonnées

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Binger Strasse 173

55216 Ingelheim/Rhein

Allemagne

Fabricant responsable de la libération des lots:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH
Heinz-Lohmann-Strasse 5
27472 Cuxhaven
Allemagne

Haupt Pharma Latina S.r.l.
S.S. 156 Monti Lepini Km 47,600
04100 Borgo San Michele - Latina
Italie

Représentants locaux et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23
1050 Bruxelles
Tel: + 32 2 773 34 56

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.