

NOTICE

1. Nom du médicament vétérinaire

Metricure 500 mg suspension intra-utérine

2. Composition

Par injecteur :

Substance active :

500 mg céfapirine sous forme de benzathine de céfapirine.

Une suspension crémeuse, huileuse et stérile.

3. Espèces cibles

Bovin (vache)

4. Indications d'utilisation

Traitement de l'endométrite subaiguë et chronique (plus de 14 jours après la mise bas) induite par des micro-organismes sensibles à la céfapirine.

5. Contre-indications

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux céfalosporines, aux autres antibiotiques bêtalactames ou à l'un des excipients.

6. Mises en gardes particulières

Mises en gardes particulières :

Une résistance croisée et une allergie croisée avec d'autres antibiotiques bêtalactames peuvent se produire dans de rares cas.

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

L'utilisation de ce médicament vétérinaire doit être basée sur un test de sensibilité des bactéries, isolées de l'animal. Si cela n'est pas possible, le traitement doit être basé sur une information épidémiologique locale (régionale, au niveau de l'exploitation agricole) concernant la sensibilité de la bactérie cible.

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

Les pénicillines et les céfalosporines peuvent causer une hypersensibilité après injection, inhalation, ingestion ou contact avec la peau. Une hypersensibilité à la pénicilline peut donner lieu à des réactions croisées avec les céfalosporines, et vice versa. Les réactions allergiques à ces substances peuvent parfois s'avérer sévères.

N'utilisez pas ce médicament vétérinaire si vous savez que vous y êtes sensible ou si l'on vous a déconseillé de travailler avec cette préparation.

Veuillez observer une grande prudence avec ce médicament vétérinaire afin d'éviter toute exposition et prenez toutes les mesures de précaution recommandées.

En cas de contact avec les yeux ou la peau, rincez immédiatement à l'eau.

Après l'exposition, si vous présentez des symptômes tels qu'une éruption cutanée, demander conseil à un médecin et lui montrer cet avertissement. Un gonflement du visage, des lèvres ou des yeux, ainsi que des problèmes respiratoires, constituent des symptômes plus sévères nécessitant une aide médicale urgente.

Lavez vos mains après l'utilisation.

Gestation et lactation :

Il n'y a pas d'indication pour l'utilisation pendant la gestation. Peut être utilisé au cours de la lactation.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions :

Ne pas administrer en même temps que d'autres antibiotiques intra-utérins. Un antagonisme est possible entre la céfapirine et les médicaments dotés de propriétés bactériostatiques. Une synergie est décrite entre les céfalosporines et les aminosides.

7. Effets indésirables

Bovin :

Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés) :	Réaction allergique
---	---------------------

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 représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification : Mail : adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be

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

Par voie intra-utérine.

Dosage : 1 injecteur par dose.

Un traitement unique suffit généralement pour assurer une guérison complète.

Un deuxième traitement peut être administré dans les 7-14 jours après le premier traitement si des signes cliniques persistent.

Chez les animaux qui ont été inséminés, le médicament vétérinaire peut être utilisé un jour après l'insémination.

En cas de pyomètre, un prétraitement aux prostaglandines est indiqué pour lyser un corps jaune persistant.

9. Indications nécessaires à une administration correcte

Mode d'administration :

Fixer le cathéter à l'injecteur.

Fixer le col en position rectale au moyen de la main gantée.

Introduire prudemment le cathéter à travers le col dans la cavité de l'utérus.

Vider le contenu de l'injecteur dans la cavité utérine.

10. Temps d'attente

Lait : 0 heure

Viande et abats : 2 jours

11. Précautions particulières de conservation

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

Ce médicament vétérinaire ne nécessite pas de conditions particulières de conservation. Une coloration jaune peut se produire pendant le stockage. Cela n'a aucun effet sur la qualité du médicament vétérinaire.

Le médicament vétérinaire est un injecteur à usage unique.

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

BE-V180722

Injecteur en polyéthylène de 19 g, fourni avec un cathéter à usage unique et un gant.

Boîte contenant 10 injecteurs, 10 cathéters à usage unique et 10 gants.

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

Juin 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 et fabricant responsable de la libération des lots :

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Pays-Bas

Représentants locaux et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

MSD Animal Health Belgium

Tél : +32(0)2 370 94 01