

II. NOTICE

NOTICE

CHLORTETRA-SPRAY, 5.000.000 UI/aérosol, suspension pour pulvérisation cutanée

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 :

Dechra Regulatory BV
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Pays-Bas

Fabricant responsable de la libération des lots :

Eurovet Animal Health BV
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Pays-Bas

IGS Aerosols GmbH
Im Hemmet 1 und 2
79664 Wehr
Allemagne

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

CHLORTETRA-SPRAY, 5.000.000 UI/aérosol, suspension pour pulvérisation cutanée pour bovins, ovins, chiens et chats.
Chlorhydrate de chlortétracycline

3. LISTE DU SUBSTANCE ACTIVE

Par aérosol de 200 ml:

Substance active:
Chlorhydrate de chlortétracycline 5.000.000 UI.

4. INDICATION

Traitement des infections cutanées superficielles dues à des germes sensibles à la chlortétracycline, sous réserve de l'obtention de concentrations efficaces dans le site infectieux.

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne pas utiliser aux animaux présentant une hypersensibilité aux tétracyclines.
Ne pas utiliser sur les trayons des animaux laitiers dont le lait est destiné à la consommation humaine.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Des réactions d'hypersensibilité aux tétracyclines peuvent survenir. Photosensibilisation et des réactions allergiques peuvent être observées chez les chiens et les bovins avec la peau pigmentée.

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a été pas efficace, veuillez en informer votre vétérinaire.

7. ESPÈCES CIBLES

Bovin, ovin, chien et chat.

8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Nettoyer les zones à traiter avant d'appliquer le médicament vétérinaire. Bien secouer l'aérosol avant usage. Pulvériser la zone à traiter à une distance de 15 cm pendant un maximum de 2 secondes jusqu'à obtenir un film homogène. Répéter l'opération deux fois par jour jusqu'à cicatrisation.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Application locale pour les plaies superficielles.

10. TEMPS D'ATTENTE

Viande et abats : zéro jours

Lait : zéro jours

Ne pas utiliser sur les trayons des animaux laitiers dont le lait est destiné à la consommation humaine.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

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

Ne pas congeler.

Aérosol extrêmement inflammable. Récipient sous pression: peut éclater sous l'effet de la chaleur.

Protéger des rayons directs du soleil. Ne pas exposer à une température supérieure à 50 °.

Tenir à l'écart de la chaleur, des surfaces chaudes, des étincelles, des flammes nues et de toute

autre source d'inflammation. Ne pas fumer.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette après EXP.

La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

12. MISES EN GARDE PARTICULIÈRES

Précautions particulières d'emploi pour l'utilisation chez les animaux

Protéger les yeux en cas d'application au niveau de zones proches de la tête.

La sensibilité des germes pouvant varier au cours du temps ; un antibiogramme peut s'avérer nécessaire avant de commencer le traitement.

En cas de réaction allergique, le traitement doit être interrompu.

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

Éviter tout contact direct avec la peau ; éviter tout contact avec les yeux.

Ne pas vaporiser sur une flamme nue ou sur toute autre source d'ignition.

Ne pas perforer, ni brûler, même après usage.

Ne pas manipuler ce produit si vous savez que vous êtes sensibiliser, ou si vous avez été avisé de ne pas travailler avec de telles préparations.

Se laver les mains après utilisation.

Gestation et lactation

Le produit puisse être utilisé au cours de la gestation. Ne pas utiliser sur les trayons des animaux laitiers.

Des études chez les animaux de laboratoire n'ont pas mis en évidence d'effets tératogènes, foetotoxiques, les effets maternotoxiques.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

Il semblerait que l'on ne doive s'attendre à aucune interaction avec les antibiotiques administrés par voie orale ou parentérale.

En l'absence de données relatives aux interactions avec d'autres traitements topiques, l'administration simultanée de tout autre traitement topique sera évitée.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes).

Aucune manifestation liée à un surdosage n'est attendue.

Incompatibilités

Comme aucune recherche n'a été faite à l'incompatibilité avec d'autres traitements topiques, l'utilisation concomitante d'un traitement topique autre doit être évitée.

13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

14. DATE DE LA DERNIERE NOTICE APPROUVEE

Février 2022

15. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

A ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire

BE-V132605