

NOTICE

1. Nom du médicament vétérinaire

Ampiclox Quick Release, suspension intramammaire pour bovins

2. Composition

Par 3 g :

Substances actives :

75 mg ampicilline comme ampicilline sodique

200 mg cloxacilline comme cloxacilline sodique monohydratée

3. Espèces cibles

Bovins (vaches en lactation).

4. Indications d'utilisation

Traitement, en période de lactation, des mammites cliniques dues à des germes sensibles à l'ampicilline ou à la cloxacilline.

5. Contre-indications

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux pénicillines, à d'autres antibiotiques bêta-lactames ou à l'un des excipients.

6. Mises en gardes particulières

Mises en gardes particulières:

Aucune.

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles:

La sélection de résistances est susceptible d'évoluer chez certains micro-organismes pathogènes ; l'utilisation du médicament vétérinaire devrait donc être basée sur les résultats des tests de sensibilité.

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

Les bêtalactames (pénicillines, céphalosporines) peuvent provoquer des réactions d'hypersensibilité après injection, inhalation, ingestion ou contact avec la peau. Parfois, les réactions peuvent être mortelles.

Si vous êtes allergique aux bêtalactames, ne manipulez pas le médicament vétérinaire. Si vous présentez des symptômes tels que de l'urticaire, un gonflement du visage, des lèvres ou de la gorge ou des difficultés respiratoires, contactez votre médecin.

Il est conseillé aux personnes hypersensibles aux pénicillines d'utiliser des gants pour administrer le médicament vétérinaire.

Gestation et lactation:

Peut être utilisé au cours de la gestation et de la lactation.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions:

Il est déconseillé d'associer le médicament vétérinaire avec des antibiotiques bactériostatiques en raison du risque d'antagonisme de leurs activités antimicrobiennes respectives.

Surdosage:

Lors d'une utilisation conforme à la rubrique 'Posologie', tout surdosage est exclu.

7. Effets indésirables

Bovins :

Aucun connu.

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 : adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be.

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

Administrer un injecteur par quartier infecté, trois fois à 12 heures d'intervalle par voie intramammaire.

9. Indications nécessaires à une administration correcte

Laver la mamelle si elle est sale.

Désinfectez la pointe du trayon avec un désinfectant approprié. Utiliser une serviette nettoyante différente pour chaque trayon.

L'applicateur de l'injecteur intramammaire offre deux longueurs d'embout: une pour insertion complète (embout long) et une pour insertion partielle (embout court). Choisir le type d'embout désiré (embout long ou embout court – voir schéma) et insérer la canule dans le canal du trayon.

Presser l'injecteur lentement jusqu'au bout.

Utilisation de l'embout court:

Casser l'extrémité du capuchon. Insérer seulement l'embout court dans le canal du trayon et injecter en douceur. Eviter absolument de toucher l'embout avec les doigts

Utilisation de l'embout long:

Enlever le capuchon en le pliant légèrement à sa base, de sorte à ce qu'il se libère. Insérer délicatement l'embout dans le canal du trayon et injecter en douceur. Eviter absolument de toucher l'embout avec les doigts.

10. Temps d'attente

Lait : 60 heures

Viande et abats : 2 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.

Ne pas conserver au réfrigérateur.

À conserver dans un endroit sec.

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-V095645

Boîtes de 3, 12, 24 et 30 injecteurs intramammaires.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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

Juin 2024

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 :

Zoetis Belgium

rue Laid Burniat 1

B - 1348 Louvain-La-Neuve

Fabricant responsable de la libération des lots:

Haupt Pharma Latina S.r.l

Strada Statale 156 Km 47,600

I - 04100 Borgo San Michele (Latina)

Italie

Représentants locaux et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés:

Zoetis Belgium SA

Mercuriusstraat 20

1930 Zaventem

Belgique

Tél: +32 (0) 800 99 189