

RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

1. Dénomination du médicament vétérinaire

CORYZACHAT

2. Composition qualitative et quantitative

Un comprimé de 45 mg contient :

Substance(s) active(s) :

Sulfadiméthoxine	20 mg
Triméthoprimé	4 mg
Carbocistéine	15 mg

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique « Liste des excipients ».

3. Forme pharmaceutique

Comprimé.

4. Informations cliniques

4.1. Espèces cibles

Chats.

4.2. Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Chez les chats :

- Traitement des infections respiratoires dues à des germes sensibles à la sulfadiméthoxine et au triméthoprimé.

4.3. Contre-indications

Ne pas administrer aux animaux hypersensibles aux sulfamides et/ou au triméthoprimé.

Ne pas utiliser en cas d'insuffisance rénale ou hépatique graves.

4.4. Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Aucune.

4.5. Précautions particulières d'emploi

i) Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Utiliser avec précautions lors d'insuffisance rénale.
Abreuver suffisamment les animaux.

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

Aucune.

iii) Autres précautions

Aucune.

4.6. Effets indésirables (fréquence et gravité)

Dans de très rare cas, une hypersalivation a été rapportée.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 animaux traités)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100 animaux traités)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000 animaux traités)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000 animaux traités)
- très rare (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés).

4.7. Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

Les études effectuées chez l'animal ont mis en évidence un effet tératogène à fortes doses. L'utilisation du produit en cas de gravidité est contre-indiquée.

Le triméthoprime et la sulfadiméthoxine passent dans le lait maternel, en conséquence, l'administration de la spécialité pendant la lactation est contre-indiquée, du fait de l'immaturité des systèmes enzymatiques des nouveaux-nés.

4.8. Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Dans le cas d'une utilisation combinée avec des antitussifs, une accumulation de sécrétions due à un réflexe de toux limité peut se former. Par conséquent l'administration d'un traitement antitussif avec le médicament doit être évitée.

4.9. Posologie et voie d'administration

Voie orale.

10 mg de sulfadiméthoxine, 2 mg de triméthoprim et 7,5 mg de carbocistéine par kg de poids corporel pendant au moins 5 jours, correspondant à 1 comprimé pour 2 kg de poids corporel selon le schéma suivant :

Chatons de moins de 6 mois : 1 comprimé par jour.

Chats de petite taille : 1 comprimé matin et soir.

Chats de grande taille : 3 comprimés par jour.

Placer les comprimés directement au fond de la gorge de l'animal ou écrasés dans un peu de nourriture.

4.10. Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire

En cas de surdosage, les principaux symptômes sont nausées et vomissements principalement dus à la carbocistéine. Le traitement est symptomatique et est associé à une diurèse forcée afin de faciliter l'élimination des principes actifs.

4.11. Temps d'attente

Sans objet.

5. Propriétés pharmacologiques

Groupe pharmacothérapeutique : anti-infectieux à usage systémique, association sulfamides et triméthoprim.

Code ATC-vet : QJ01EW09.

5.1. Propriétés pharmacodynamiques

La carbocistéine grâce à son action directe sur les muco-polysaccharides du mucus, facilite l'expectoration et libère les voies respiratoires.

La sulfadiméthoxine est un sulfamide à longue durée d'action et à spectre d'activité très large.

C'est une substance bactériostatique agissant sur les bactéries dans leur phase active de multiplication. Il bloque la synthèse de l'acide dihydrofolique (précurseur de l'acide folique, composé essentiel pour la multiplication des bactéries) à partir de l'acide para-aminobenzoïque.

Le triméthoprim est une diamino-triméthoxyrimidine qui agit sur les bactéries à un niveau différent de la synthèse bactérienne. Il inhibe la formation de l'acide tétrahydrofolique à partir de l'acide dihydrofolique. Il interfère avec la dihydrofolate réductase, enzyme réductrice de l'acide folique. Le triméthoprim agit donc dans une étape bactérienne plus tardive que la sulfadiméthoxine.

L'inhibition séquentielle à 2 niveaux du métabolisme bactérien, résultat de l'activité des 2 composants bactériostatiques, équivaut à un effet bactéricide qui s'étend sur la plupart des germes Gram positif et Gram négatif.

5.2. Caractéristiques pharmacocinétiques

La sulfadiméthoxine est considérée comme un sulfamide retard avec une longue persistance des taux plasmatiques. Sa fixation aux protéines plasmatiques est importante. La distribution est bonne dans la plupart des tissus et des organes. Le triméthoprim est rapidement absorbé après administration orale. Il est largement distribué dans l'organisme. Les deux principes actifs sont partiellement métabolisés au niveau du foie. Leur élimination est essentiellement rénale.

6. Informations pharmaceutiques

6.1. Liste des excipients

Saccharose amylacé
Gomme arabique
Stéarate de magnésium
Povidone
Macrogol 4000

6.2. Incompatibilités majeures

Non connues.

6.3. Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 4 ans.

6.4. Précautions particulières de conservation

Conserver à l'abri de la lumière.

6.5. Nature et composition du conditionnement primaire

Plaquette thermoformée PVC/PVDC-aluminium

6.6. Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

7. Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

LABORATOIRE PERRIGO FRANCE
20 RUE ANDRE GIDE
92320 CHATILLON
FRANCE

8. Numéro(s) d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/3518216 6/1982

Boîte de 3 plaquettes thermoformées de 8 comprimés

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

9. Date de première autorisation/renouvellement de l'autorisation

13/10/1982 - 18/10/2012

10. Date de mise à jour du texte

16/03/2023