

RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

1. Dénomination du médicament vétérinaire

CONCENTRAT VO 56 PARCONAZOLE 6 PINTADE

2. Composition qualitative et quantitative

Un g contient :

Substance(s) active(s) :

Parconazole (sous forme de chlorhydrate) 6 mg

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

3. Forme pharmaceutique

Prémélange médicamenteux.

4.1. Espèces cibles

Pintades.

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

Chez les pintades :

- Traitement et prévention en milieu infecté des infections digestives dues à *Candida albicans* sensibles au parconazole.

4.3. Contre-indications

Non connues.

4.4. Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Ce prémélange médicamenteux est exclusivement destiné à l'espèce de destination indiquée à la rubrique " Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles ".

i) Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Ce prémélange médicamenteux est destiné à la fabrication d'aliments médicamenteux solides et ne peut être utilisé en l'état.

Le taux d'incorporation du prémélange médicamenteux à l'aliment solide ne peut être inférieur à 5 kg/tonne.

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

Le port du masque, de lunettes et de gants de protection est recommandé lors de la préparation de l'aliment. Eviter de respirer la poussière et éviter le contact avec les yeux. En cas de contact avec les yeux, rincer immédiatement et abondamment avec de l'eau. Si l'irritation persiste, consulter un médecin.

iii) Autres précautions

Aucune.

4.6. Effets indésirables (fréquence et gravité)

Non connus.

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

Sans objet.

4.8. Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

L'association du parconazole et de l'anticoccidien monensin est déconseillée chez tous les oiseaux, notamment en phase de démarrage.

4.9. Posologie et voie d'administration

Voie orale.

- Traitement préventif :

6 mg de parconazole par kg de poids vif par jour pendant 30 jours par voie orale dans l'aliment, soit 30 ppm dans l'aliment, pour une pintade d'un poids vif moyen de 100 g avec un ingéré moyen de 20 g d'aliment par jour.

- Traitement curatif :

12 mg de parconazole par kg de poids vif par jour pendant 10 jours par voie orale dans l'aliment, soit 60 ppm dans l'aliment, puis 6 mg de parconazole par kg de poids vif par jour pendant 10 jours, pour une pintade d'un poids vif moyen de 100 g avec un ingéré moyen de 20 g d'aliment par jour.

Taux d'incorporation

La quantité d'aliment médicamenteux consommée par les animaux dépend de leur état physiologique et clinique. Pour respecter les doses recommandées en parconazole et tenir compte des ingérés alimentaires effectifs, le taux d'incorporation peut être augmenté ou éventuellement diminué dans la limite d'incorporation de 5 kg/tonne. Cela peut conduire à des teneurs en ppm de parconazole différentes dans l'aliment médicamenteux de celles mentionnées ci-dessus à titre d'exemple pour les poids vifs et ingérés proposés.

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

Non connu.

4.11. Temps d'attente

Pintades :

- Viande et abats : zéro jour.
- Oeuf : en l'absence de temps d'attente pour les oeufs, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses productrices d'oeufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

5. Propriétés pharmacologiques

Groupe pharmacothérapeutique : Antimycosique pour usage systémique, dérivé de l'imidazole.

Code ATC-vet : QJ02AB.

5.1. Propriétés pharmacodynamiques

Le parconazole est un dérivé non nitré de la série des imidazoles, dont le chef de file est le miconazole.

Le parconazole est un anticandidosique, actif de manières préventive et curative. Il est fongicide aux doses habituelles d'emploi. Il agit sur la membrane des levures en inhibant la biosynthèse de l'ergostérol. Les modifications fonctionnelles de la membrane entraînent la mort des levures.

5.2. Caractéristiques pharmacocinétiques

Après administration orale, le parconazole est très faiblement résorbé. La majeure partie reste dans la lumière intestinale. La très faible partie franchissant la barrière digestive est essentiellement retrouvée au niveau du foie, du rein, de la peau.

La fraction absorbée est métabolisée par le foie.

Le parconazole est essentiellement éliminé, sous forme inchangée, dans les matières fécales

6.1. Liste des excipients

Gluten feed de maïs

6.2. Incompatibilités majeures

Aucune connue.

6.3. Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 9 mois.

6.4. Précautions particulières de conservation

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

6.5. Nature et composition du conditionnement primaire

Sac polyéthylène-papier-papier

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

CEVA SANTE ANIMALE
10 AVENUE DE LA BALLASTIERE
33500 LIBOURNE
FRANCE

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

FR/V/0358210 7/1989

Sac de 10 kg
Sac de 25 kg

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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

28/06/1989 - 28/06/2009

10. Date de mise à jour du texte

06/08/2018