

NOTICE

Suramox 1000 mg/g poudre pour administration dans l'eau de boisson pour poulets, canards et dindons

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 DIFFÉRENTTitulaire de l'autorisation de mise sur le marché

VIRBAC
1ère avenue 2065m L.I.D.
06516 Carros
France

Fabricant responsable de la libération des lots :

aniMedica Herstellungs GmbH
Pappelstrasse 7
72160 Horb
Allemagne

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Suramox 1000 mg/g poudre pour administration dans l'eau potable pour poulets, canards et dindons
Trihydrate d'amoxicilline

3. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)

1,0 g de poudre contient :

Substance active :

Trihydrate d'amoxicilline 1000 mg équivalent à 871,24 mg d'amoxicilline

4. INDICATION(S)

TraITEMENT DES INFECTIONS CHEZ LES POULETS, LES DINDONS ET LES CANARDS DUES À DES BACTÉRIES SENSIBLES À L'AMOXICILLINE.

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne pas utiliser chez les lapins, hamsters, les gerbilles et les cochons d'inde.

Ne pas utiliser chez les ruminants et les chevaux.

Ne pas utiliser chez les animaux présentant une hypersensibilité connues à la pénicilline ou autres antibiotiques de la famille des β -lactamines.

Ne pas utiliser chez les animaux présentant une hypersensibilité aux pénicillines ou aux autres bêta-lactamines pour traiter une infection causée par les bactéries productrices de bêta-lactamases.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Dans de très rares cas, les pénicillines et les céphalosporines peuvent provoquer des réactions d'hypersensibilité après l'administration. Les réactions allergiques à ces substances peuvent parfois être graves.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit :

- très fréquent (plus d'1 animal sur 10 animaux traités développe des effets indésirables pendant le traitement)
 - 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).

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.

Vous pouvez également le signaler par votre système national de pharmacovigilance

7. ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Poulet, canards, dindons

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

Pour administration dans l'eau de boisson.

La formule suivante peut être utilisée pour calculer la quantité de produit nécessaire par jour (en grammes).

Produit en mg par kg Poids total (kg) de
De poids vif par jour x tous les animaux traités

Consommation d'eau totale quotidienne de tous les animaux traités (litres) = mg de produit/litre d'eau de boisson

Poulets :

La dose recommandée est de 15 mg de trihydrate d'amoxicilline par kg de poids vif pendant 3 jours consécutifs ou pendant 5 jours consécutifs dans les cas graves.

Canards :

La dose recommandée est de 20 mg de trihydrate d'amoxicilline par kg de poids vif pendant 3 jours consécutifs.

Dindons :

La dose recommandée est de 15 à 20 mg de trihydrate d'amoxicilline par kg de poids vif pendant 3 jours consécutifs ou pendant 5 jours consécutifs dans les cas graves.

Pour garantir une posologie correcte, il faut déterminer le poids vif aussi précisément que possible pour éviter un sous-dosage. L'ingestion de l'eau médicamenteuse dépend de l'état clinique des oiseaux. Il faut ajuster la concentration d'amoxicilline en fonction de cet état pour obtenir la posologie correcte.

Préparer la solution avec de l'eau de boisson potable fraîche immédiatement avant l'utilisation.

Toute eau médicamentee non utilisée doit être jetée après 24 heures.

Pour s'assurer que l'eau médicamentee est bien consommée, les animaux ne doivent pas avoir accès à d'autres sources d'eau lorsqu'ils reçoivent le traitement. Il est recommandé d'utiliser des appareils de pesage correctement calibrés pour l'administration de la quantité calculée de produit.

La solubilité dans l'eau dépend de la température et de la qualité de l'eau, ainsi que de la durée et de l'intensité du mélange. Dans les pires conditions (10°C et eau douce), la solubilité maximale avoisine 1 g/l, mais elle augmente lorsqu'on élève la température. À 25°C et dans de l'eau dure, la solubilité maximale atteint au moins 2 g/l.

Pour les solutions mères et l'utilisation d'un doseur : prenez garde de ne pas dépasser la solubilité maximale possible dans les conditions données. Ajuster les paramètres du débit de la pompe doseuse en fonction de la concentration de la solution mère et de la quantité d'eau ingérée par les animaux recevant le traitement. Une élévation modérée de la température et un mélange constant peuvent favoriser la solubilité.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Sans objet.

10. TEMPS D'ATTENTE

Poulets (viande et abats) :	1 jour
Canards (viande et abats) :	9 jours
Dindons (viande et abats) :	5 jours

Ne pas utiliser chez les oiseaux pondeurs d'œufs destinés à la consommation humaine.
Ne pas utiliser au cours des 3 semaines précédent le début de la période de ponte.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

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

Durée de conservation après dilution ou reconstitution conforme aux instructions : 24 heures

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 3 mois

Après ouverture, à conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Conserver le sachet soigneusement fermé après la première ouverture de façon à protéger de la lumière et de l'humidité.

Toute eau médicamenteuse non utilisée dans les 24 heures suivant sa préparation doit être éliminée.

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

12. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

Précautions particulières pour chaque espèce cible

Aucune.

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal

L'utilisation du produit doit être basée sur des tests de sensibilité et doit tenir compte des réglementations antimicrobiennes officielles et locales. La résistance à l'amoxicilline peut varier. Par conséquent, l'utilisation du produit doit s'appuyer sur la culture et la sensibilité des microorganismes observés chez les animaux malades sur l'exploitation. Si cela n'est pas possible, le traitement doit être basé sur des informations épidémiologiques locales (régionales ou au niveau de l'exploitation) concernant la sensibilité des bactéries cibles.

L'usage inadéquat du produit en dehors du RCP est susceptible d'accroître la prévalence de la résistance bactérienne à l'amoxicilline et de réduire l'efficacité de celle-ci.

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

Les personnes manipulant ce produit doivent éviter l'inhalation de poussières et le contact avec la peau. Lors du mélange ou de la distribution du produit, porter des gants et un demi-masque jetable conforme à la norme européenne EN 149, ou un masque non jetable conforme à la norme européenne EN140muni d'un filtre respectant la norme EN 143. Il est préférable de porter des gants lors du mélange ou de la distribution du produit. Se laver les mains ou toute partie de peau exposée de suite après utilisation.

Les pénicillines et les céphalosporines peuvent provoquer une hypersensibilité (allergie) à la suite d'une injection, de l'inhalation, de leur ingestion et de leur contact avec la peau. L'hypersensibilité aux pénicillines est susceptible d'entraîner des réactions croisées aux céphalosporines et inversement. Les réactions allergiques à ces substances peuvent parfois être graves.

Ne pas manipuler ce produit si vous y êtes sensibilisé ou si l'on vous a conseillé de ne pas travailler avec ce type de préparations.

Manipulez ce produit avec grand soin pour éviter l'exposition, prendre toutes les précautions requises. Si vous observez des symptômes après exposition, tels qu'une éruption cutanée, vous devez consulter un médecin et lui montrer cette notice. Un œdème de la face, des lèvres ou des yeux, ainsi que des difficultés à respirer sont des symptômes graves qui requièrent traitement médical urgent.

gravidité, de lactation ou de ponte

Les études de laboratoire sur les rats n'ont pas mis en évidence d'effets tératogènes suite à l'administration d'amoxicilline.

L'utilisation ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice/risque établi par le vétérinaire.

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

Aucun effet indésirable n'a été observé après l'administration de la spécialité à une dose 5 fois supérieure à la posologie recommandée.

Le traitement doit être symptomatique, il n'existe aucun antidote spécifique vis à vis de ce médicament.

Intéractions médicamenteuses et autres formes d'interactions

L'amoxicilline exerce son action bactéricide en inhibant la synthèse de la paroi bactérienne lors de la multiplication de la bactérie. Par conséquent l'utilisation de la molécule est en principe incompatible avec un antibiotique bactériostatique (tel que les tétracyclines, les macrolides et les sulfamides) qui inhibe la multiplication. Il existe une synergie d'action entre les antibiotiques bêta-lactamines et les aminosides. Ne pas utiliser en même temps que de la néomycine, car le produit bloque l'absorption des pénicillines orales.

Incompatibilités

En l'absence d'études de compatibilité, ce médicament vétérinaire ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments vétérinaires.

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 DERNIÈRE NOTICE APPROUVEÉ

Avril 2023

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Poches en aluminium de 100 g, 500 g, 1000 g et 5000 g Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

A ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire

BE-V442845