

RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

1. Dénomination du médicament vétérinaire

CICAJET 18

2. Composition qualitative et quantitative

Un g contient :

Substance(s) active(s) :

Chlorhexidine(sous forme 2,10 mg de diacétate)

Excipient(s) :

Violet cristallisé 0,43 mg

Excipient QSP 1 g

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

3. Forme pharmaceutique

Solution pour pulvérisation cutanée.

4.1. Espèces cibles

Equins, bovins, ovins, caprins, porcins, chiens et chats.

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

Chez les équins, bovins, ovins, caprins, porcins, chiens et chats :

- Désinfection de la peau et des plaies.

4.3. Contre-indications

Ne pas utiliser lors d'hypersensibilité à la chlorhexidine.

4.4. Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Aucune.

i) Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Aucune.

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

Ne pas fumer.

Bien ventiler après usage.

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

En l'absence d'études chez les espèces de destination, l'utilisation chez les animaux en gestation devra faire l'objet d'une évaluation du rapport bénéfice/risque par le vétérinaire.

4.8. Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

L'association à d'autres antiseptiques est déconseillée car leurs effets risquent de s'annuler.

4.9. Posologie et voie d'administration

Usage externe.

Equins, bovins, ovins, caprins, porcins, chiens, chats :

Après nettoyage des parties atteintes, agiter l'aérosol afin d'obtenir une répartition homogène du gaz propulseur dans la solution désinfectante.

Pulvériser à 20 ou 30 cm de la surface à traiter en tenant la bombe verticalement, 2 fois par jour toutes les 24 heures jusqu'à cicatrisation complète.

Avant entreposage, l'aérosol doit être placé tête en bas et une brève pression doit être appliquée sur la buse. Ce geste permet d'éliminer la solution qui stagne dans la buse et qui, en séchant, la bouchera, rendant l'aérosol inutilisable.

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

Non connu.

4.11. Temps d'attente

Equins, bovins, ovins, caprins, porcins :

Viande et abats : zéro jour

Lait : zéro jour

5. Propriétés pharmacologiques

Groupe pharmacothérapeutique : antiseptiques et désinfectants, biguanides et amidines.

Code ATC-vet: QD08AC02.

5.1. Propriétés pharmacodynamiques

La chlorhexidine est un puissant antiseptique de contact, actif sur les bactéries Gram positif et Gram négatif, sur les champignons, levures et moisissures. Son action bactéricide s'exerce très rapidement (quelques dizaines de secondes) même en présence de débris organiques.

5.2. Caractéristiques pharmacocinétiques

L'absorption transcutanée par la peau saine est négligeable.

6.1. Liste des excipients

Violet cristallisé
Alcool technique
Eau purifiée

6.2. Incompatibilités majeures

Aucune.

6.3. Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 2 ans.

6.4. Précautions particulières de conservation

A conserver à une température ne dépassant pas 30 C.
Ne pas exposer à la chaleur.
Ne pas percer.
Ne pas brûler après usage.
Ne pas vaporiser vers une flamme ou un corps incandescent.
Utiliser et ranger à l'écart de toute flamme, source de chaleur, appareil électrique en fonctionnement.

6.5. Nature et composition du conditionnement primaire

Flacon 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

VIRBAC
1ERE AVENUE 2065 M L I D
06516 CARROS CEDEX

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

FR/V/6591728 6/1982

Flacon pressurisé de 346 g de solution

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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

07/08/1982 - 27/02/2012

10. Date de mise à jour du texte

01/10/2012.