

RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

1. Dénomination du médicament vétérinaire

LOTAGEN SOLUTION

2. Composition qualitative et quantitative

Un g contient :

Substance(s) active(s) :
Policrésulène 360 mg

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

3. Forme pharmaceutique

Solution pour application cutanée.

4.1. Espèces cibles

Bovins, équins, ovins, caprins, porcins, chats et chiens.

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

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

- Antisepsie de la peau.
- Traitement d'appoint des plaies infectées et des infections gynécologiques.

4.3. Contre-indications

Non connues.

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

Se laver les mains après toute utilisation.

iii) Autres précautions

Les instruments utilisés doivent être rincés à l'eau immédiatement après usage.

Ne pas mettre le produit en contact avec des textiles ou du cuir.

Peut être employé avant ou après des sulfamides ou des antibiotiques.

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

4.6. Effets indésirables (fréquence et gravité)

Non connus.

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

Les études menées chez les animaux de laboratoire (rat, souris, lapin) n'ont pas mis en évidence d'effet tératogène ou embryotoxique de la molécule.

L'innocuité de la spécialité chez les femelles en gestation ou allaitantes n'a pas été étudiée. L'absorption de la molécule au travers de la peau et des muqueuses étant faible, l'utilisation de la spécialité pendant la gestation et l'allaitement ne pose pas de problème particulier.

4.8. Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Non connues.

4.9. Posologie et voie d'administration

Usage externe.

Traitement des affections cutanées (plaies, dermatites infectées, panaris, ulcérations).

Utiliser le produit pur en badigeonnage ou irrigation de la zone à traiter. Des compresses imbibées de produit pourront rester en place sous un pansement.

Traitement des plaies hémorragiques

Tamponner la zone à traiter avec des compresses imprégnées de produit pur ou irriguer la région concernée avec une solution à 20%.

Traitement des infections gynécologiques (vestibulite, vaginite, cervicite, endométrite, affections puerpérales).

Lavage et irrigation des zones concernées avec une solution diluée préalablement tiédie.

Vestibulite, vaginite, cervicite : solution à 2%.

Endométrite : solution à 0,5 ou 1 % chez la jument, 1 à 2 % autres espèces.

Affections puerpérales : solution de 2 à 4 %.

Préparation des solutions

	1%	2%	5%	20%
Médicament vétérinaire	10 ml	20 ml	50 ml	200 ml
Eau	990 ml	980 ml	950 ml	800 ml

(1 cuillère à café : 5 ml ; 1 cuillère à soupe : 15 ml)

Lors d'injection ou de lavage utérin, s'il n'y a pas d'évacuation spontanée du liquide, en cas d'atonie persistante de l'utérus, procéder à sa vidange par siphonage.

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

Non connu.

4.11. Temps d'attente

Bovins, équins, ovins et caprins :

Viande et abats : zéro jour.

Lait : zéro jour.

Porcins :

Viande et abats : zéro jour.

5. Propriétés pharmacologiques

Groupe pharmacothérapeutique : Antiseptique et désinfectant, dérivé du phénol.
Code ATC-vet : QD08AE02.

5.1. Propriétés pharmacodynamiques

Le polycrésulène, est un acide organique polymérisé possédant les propriétés de désinfectant bactéricide et d'antifongique
Le polycrésulène stimule les processus de cicatrisation de la lésion traitée.

5.2. Caractéristiques pharmacocinétiques

Pas de données disponibles.

6.1. Liste des excipients

Eau purifiée.

6.2. Incompatibilités majeures

Non connues.

6.3. Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 18 mois.

6.4. Précautions particulières de conservation

Pas de précautions particulières de conservation.

6.5. Nature et composition du conditionnement primaire

Flacon verre (flacon de 100 ml)
Capsule aluminium (flacon de 100 ml)
Flacon polyéthylène haute densité (flacon de 1 L)
Capsule polyéthylène haute densité (flacon de 1 L)
Joint triseal

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

INTERVET
RUE OLIVIER DE SERRES
ANGERS TECHNOPOLE
49071 BEAUCOUZE CEDEX

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

FR/V/4905252 5/1992

Boîte de 1 flacon de 100 ml

Flacon de 1 l

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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

21/07/1992 - 12/07/2012

10. Date de mise à jour du texte

08/10/2012