

**B. NOTICE**

**NOTICE**

Deposil 300.000 IU, suspension injectable

**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 DIFFÉRENT**

V.M.D. nv  
Hoge Mauw 900  
2370 Arendonk  
Belgique

**2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

DEPOSIL 300.000 IU, suspension injectable  
Benzylpénicilline procaine

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

1 ml contient:  
Substance active:  
Benzylpénicilline procaine 300.000 UI

**4. INDICATION(S)**

Infections locales et systémiques provoquées par des souches sensibles à la pénicilline G, dans des foyers infectieux bien accessibles.

**5. CONTRE-INDICATION(S)**

Ne pas utiliser pour le traitement d'infections provoquées par des micro-organismes producteurs de  $\beta$ -lactamase. Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux pénicillines ou à la procaine. Ne pas administrer aux cobayes, hamsters, gerboises, lapins ou oiseaux (en raison de l'effet toxique de la procaine sur ces espèces animales). Une utilisation prudente du produit est recommandée chez les autres petits herbivores.

**6. EFFETS INDÉSIRABLES**

On constate parfois une hypersensibilité sur un nombre limité d'animaux traités. Dans ces cas, la thérapie sera interrompue immédiatement. En cas d'hypersensibilité grave, on administrera de l'adrénaline. De mauvaises conditions de conservation peuvent dégrader le produit et libérer la procaine, laquelle peut donner lieu dans certains cas chez le porc à de tremblements, des vomissements, de l'incoordination.

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.

**7. ESPÈCES CIBLES**

Bovin, ovin, porc, chien et chat.

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

Mode d'administration:

Bovins, ovins et porcins: IM

Chien:IM, SC

Chat: : SC

### Posologie:

Bovins: 12 mg par kg de poids vif pour au moins 3-4 jours.

Ovin, porc: 15 mg par kg de poids vif, pour au moins 3-4 jours.

Chien, chat: 30 mg par kg de poids corporel (équivalent à 1 ml de produit par 10 kg de poids corporel), pour au moins 3-4 jours.

	Poids vif/corporel en kg	Produit en ml	Pén. IU/kg poids vif/corporel	Pén. mg/kg poids vif/corporel
Bovin	400	16	12.000	12
Ovin	50	2,5	15.000	15
Porc	50	2,5	15.000	15
Chien	10	1	30.000	30
Chat	5	0,5	30.000	30

Le traitement peut être répété toutes les 24 heures pendant 5 jours consécutifs.

Le traitement peut être répété jusqu'à 3 fois à un intervalle de 48 heures pour les micro-organismes très sensibles aux pénicillines comme *Streptococcus dysgalactiae* chez les ovins.

Chez les animaux présentant une fonction rénale diminuée, l'intervalle devra être allongé en cas de dosage répété.

## 9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Bien secouer avant l'emploi. Nettoyer le site d'injection avant administration du produit.

Ne pas toujours injecter le produit au même endroit durant le traitement.

Pas plus de 20 ml par site d'injection chez les bovins.

Pas plus de 5 ml par site d'injection chez les porcins.

## 10. TEMPS D'ATTENTE

Viande et abats: bovin: 5 jours

ovin: 4 jours

porc: 5 jours

Lait: (uniquement les bovins): 11 jours (264 heures)

Ne pas utiliser chez les ovins producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

## 11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

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

A conserver au réfrigérateur entre 2°C et 8°C.

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

Ne pas congeler.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire: 28 jours.

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

## 12. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

### Précautions particulières d'emploi chez l'animal:

Ne pas administrer par voie IV. Ne pas administrer toujours au même endroit en cas d'injections répétées. Contrôler la fonction rénale en cas d'administration prolongée.

Après traitement avec des produits contenant de la pénicilline procaïne, on peut observer chez les porcelets et les porcs des épisodes passagers de pyrexie, vomissement, grelottement, apathie et incoordination.

Des pertes vaginales, parfois liées à un avortement, ont été signalées chez des truies gravides.

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

Les pénicillines et les céphalosporines peuvent provoquer une hypersensibilité après injection, inhalation, ingestion ou contact cutané accidentels. L'hypersensibilité aux pénicillines peut entraîner une réaction croisée avec les céphalosporines. Les réactions allergiques à ces principes actifs sont parfois sérieuses.

Les personnes présentant une hypersensibilité connue aux pénicillines devraient éviter tout contact avec le médicament. Lors l'application du produit doit être évité contact direct de la peau.

Si des symptômes tels qu'une éruption cutanée se développent après contact avec le produit, consulter immédiatement un médecin et lui montrer la notice ou l'étiquette. Un gonflement du visage, des lèvres ou des yeux, ou des difficultés respiratoires sont des symptômes plus graves et requièrent un avis médical d'urgence.

Se laver les mains après usage.

### Utilisation en cas de grossesse, de lactation ou de ponte:

Aucun problème connu en cas d'emploi conforme aux prescriptions. Dans de rares cas, on a constaté un avortement chez des truies gravides en raison de la présence de procaïne libre.

### Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions:

Un antagonisme est possible entre un bactéricide et un antibiotique bactériostatique. Possibilité de résistance croisée et d'allergie croisée avec d'autres antibiotiques  $\beta$ -lactame. On a démontré un synergisme avec d'autres antibiotiques bactéricides, comme les aminoglycosides.

### Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes):

La pénicilline est très peu toxique chez les animaux cibles susmentionnés, en cas d'administration unique ou répétée.

### Incompatibilités:

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires dans la seringue.

## 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 APPROUVÉE

Août 2020

## 15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Présentations: 100 ml, 250 ml.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

A ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.

BE-V023791