

**NOTICE**

Forcyl 160 mg/ml, solution injectable pour bovins

**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**

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

Vétoquinol SA  
Kontichsesteenweg 42  
2630 Aartselaar  
Belgique

Fabricant responsable de la libération des lots :

VETOQUINOL SA  
Magny-Vernois  
70200 LURE  
France

Ou

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.  
ul. Kosynierów Gdyńskich 13-14  
66-400 Gorzów Wielkopolski  
POLAND

**2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

Forcyl 160 mg/ml solution injectable pour bovins  
Marbofloxacin

**3. LISTE DE LA SUBSTANCE ACTIVE ET AUTRES INGRÉDIENTS**

Par ml :  
Marbofloxacin.....160 mg  
Alcool benzylique (E1519)..... 15 mg

Solution transparente, de couleur jaune vert à jaune brun

**4. INDICATIONS**

Chez les bovins :

Traitement curatif des infections respiratoires causées par des souches sensibles de *Pasteurella multocida* et *Mannheimia haemolytica*

Chez les vaches en lactation :

Traitement des mammites aigües causées par des souches sensibles d'*Escherichia coli*

## 5. CONTRE-INDICATIONS

Ne pas administrer aux animaux ayant une hypersensibilité connue aux fluoroquinolones ou à l'un des excipients.

Ne pas administrer dans les cas d'infections à bactéries résistantes à d'autres fluoroquinolones (résistance croisée).

## 6. EFFETS INDÉSIRABLES

Dans des très rares cas, l'administration par voie intramusculaire peut occasionner des réactions locales transitoires telles que des douleurs ou œdèmes au site d'injection qui peuvent persister jusqu'à 7 jours après l'injection.

Les fluoroquinolones sont connues pour induire des arthropathies. Chez les bovins, de telles lésions ont été observées après un traitement de 3 jours avec la solution à 16% de marbofloxacin. Ces lésions n'ont pas induit de signes cliniques et sont généralement réversibles, particulièrement si elles sont observées après une administration unique. Aucun autre effet secondaire n'a été observé chez les bovins.

Dans de très rares cas, des réactions de type anaphylactique avec une issue fatale peuvent se produire.

La fréquence des effets indésirables est définie en utilisant la convention suivante :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 au cours d'un traitement)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000)
- très rare (moins d'un animal sur 10 000, y compris les cas isolés)

Si vous constatez des effets indésirables graves ou d'autres effets ne figurant pas sur cette notice, veuillez en informer votre vétérinaire.

## 7. ESPÈCES CIBLES

Bovins

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

Pour garantir un dosage correct, il convient de déterminer le poids vif aussi précisément que possible afin d'éviter un sous-dosage.

En cas de léger trouble ou de particules visibles, ceux-ci disparaissent lorsque le flacon est agité avant l'utilisation.

Traitement curatif des infections respiratoires : 10 mg/kg de poids vif soit 10 ml/160 kg de poids vif en une administration intramusculaire unique.

Traitement des mammites aiguës causées par des souches sensibles d'*Escherichia coli* : 10 mg/kg de poids vif soit 10 ml/160 kg de poids vif en une administration intramusculaire ou intraveineuse unique.

Si le volume à administrer par voie intramusculaire est supérieur à 20 ml, répartir la dose en 2 points d'injection minimum.

## 9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Aucun

## 10. TEMPS D'ATTENTE

Viande et abats : 5 jours

Lait : 48 heures

## 11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Ce produit vétérinaire n'exige pas de précautions particulières de conservation.

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

Durée de conservation après première ouverture du flacon: 28 jours.

Lorsque le flacon est ponctionné (ouvert) pour la première fois, en fonction de la durée de vie après ouverture indiquée que cette notice, la date à laquelle tout produit restant dans le flacon doit être jeté doit être calculée. Cette date d'élimination doit être écrite sur le flacon à l'endroit prévu à cet effet.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur la boîte et le flacon après EXP. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

## 12. MISES EN GARDE PARTICULIÈRES

### Mises en garde particulières à chaque espèce cible

L'efficacité de ce médicament vétérinaire n'a pas été démontrée sur des mammites causées par des bactéries Gram positif.

### Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Les politiques officielles et locales pour l'emploi des antimicrobiens doivent être prises en compte lorsque le produit est utilisé.

Il est recommandé de réserver l'usage des fluoroquinolones au traitement d'états cliniques ayant peu répondu ou susceptibles de répondre faiblement aux autres classes d'antibiotiques. A chaque fois que cela est possible, l'utilisation des fluoroquinolones doit être basée sur la réalisation d'antibiogrammes.

L'utilisation de ce médicament vétérinaire en dehors des recommandations du RCP peut augmenter la prévalence des bactéries résistantes aux fluoroquinolones et peut diminuer l'efficacité du traitement avec d'autres quinolones compte tenu de possibles résistances croisées.

**Précautions particulières pour l'utilisateur**

- Les personnes présentant une hypersensibilité connue aux (fluoro)quinolones doivent éviter tout contact avec ce médicament vétérinaire.
- En cas de contact avec la peau ou les yeux, rincer abondamment à l'eau. Une attention particulière doit être prise pour éviter toute auto-injection accidentelle. Une auto-injection accidentelle peut provoquer une légère irritation.
- Dans l'éventualité d'une auto-injection accidentelle, demander immédiatement conseil à un médecin et lui montrer la notice ou l'étiquetage.
- Se laver les mains après utilisation

**Utilisation en cas de grossesse, de lactation ou de ponte**

Les études chez les animaux de laboratoire (rat, lapin) n'ont pas mis en évidence d'effets tératogène, embryotoxique ou maternotoxique associés à l'utilisation de la marbofloxacin. A la dose de 10 mg/kg, l'innocuité de ce médicament vétérinaire n'a pas été démontrée chez la vache en gestation, ni chez les veaux allaités lors de l'utilisation chez la vache. L'utilisation de la spécialité devra se faire d'après l'évaluation du rapport bénéfice/risque réalisée par le vétérinaire.

**Interactions médicamenteuses et autres**

Aucune connue

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

Des lésions des cartilages des articulations ont été observées chez certains animaux traités à 10 mg/kg ou 30 mg/kg sur une durée 3 fois plus longue que la durée d'administration recommandée, mais cela n'a pas induit de signes cliniques. De plus, aucun autre signe de surdosage n'a été observé au cours de cette étude.

Le surdosage peut provoquer des signes tels que des troubles neurologiques aigus dont le traitement est symptomatique.

**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 nationales.

**14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE**

Mars 2016

**15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES**

BE-V395866

A ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire

Boîte en carton contenant 1 flacon de 50 ml  
Boîte en carton contenant 1 flacon de 100 ml  
Boîte en carton contenant 1 flacon de 250 ml

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.