

RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

1. Dénomination du médicament vétérinaire

ALUMINAL

2. Composition qualitative et quantitative

Un g contient :

Substance(s) active(s) :

Salicylate d'hydroxyde d'aluminium.....	300 mg
---	--------

kaolin lourd.....	360 mg
-------------------	--------

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

3. Forme pharmaceutique

Poudre pour suspension buvable.

4.1. Espèces cibles

Bovins.

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

Chez les bovins :

- Traitement symptomatique des diarrhées.

4.3. Contre-indications

Aucune.

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

Aucune.

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

L'innocuité du produit n'a pas été évaluée chez les femelles gestantes ou en lactation. L'utilisation du produit chez les femelles gestantes ou en lactation devra faire l'objet d'une évaluation du rapport bénéfice/risque par le vétérinaire.

4.8. Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Non connues.

4.9. Posologie et voie d'administration

Voie orale, à la bouteille ou à la sonde œsophagienne après mise en suspension dans de l'eau ou du lait reconstitué.

Bovins adultes :

- 30 g de poudre par animal 2 à 3 fois par jour.

Veaux :

- 15 g de poudre par animal 2 à 3 fois par jour.

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

Sans objet.

4.11. Temps d'attente

Viandes et abats : 4 jours.

Lait : 2,5 jours.

5. Propriétés pharmacologiques

Groupe pharmacothérapeutique : Autres antidiarrhéiques en association.

Groupe ATC-Vet QA07XA99.

5.1. Propriétés pharmacodynamiques

Le salicylate d'hydroxyde d'aluminium est une substance du groupe des salicylés, présentant une activité astringente par libération d'hydroxyde d'aluminium. L'hydroxyde d'aluminium libéré couvre et protège la muqueuse intestinale.

Le kaolin lourd est un antiacide qui agit en neutralisant les acides sécrétés par l'estomac. Le kaolin lourd protège le tube digestif et combat la production de gaz.

Le carbonate de calcium complète l'action antiacide du kaolin lourd.

5.2. Caractéristiques pharmacocinétiques

L'hydroxyde d'aluminium et le kaolin ne sont pas absorbés par la muqueuse intestinale et sont éliminés par les fèces.

6.1. Liste des excipients

Carbonate de calcium.

6.2. Incompatibilités majeures

Non connues

6.3. Durée de conservation

Sachet polyéthylène-papier : 18 mois

Boîte polyéthylène : 3 ans

Sac polyéthylène/papier/papier/papier-polyéthylène-aluminium : 3 ans

6.4. Précautions particulières de conservation

Aucune.

6.5. Nature et composition du conditionnement primaire

Boîte polyéthylène

Sachet polyéthylène-papier (15 g)
Sac polyéthylène/papier/papier/papier-polyéthylène-aluminium (5 kg)

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

DOPHARMA FRANCE
23 RUE DU PRIEURE
SAINT HERBLON
44150 VAIR SUR LOIRE
FRANCE

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

FR/V/7661625 9/1984

Boîte de 12 sachets de 15 g
Boîte de 100 sachets de 15 g
Boîte de 250 g
Boîte de 1 kg
Sac de 5 kg

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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

28/05/1984 - 04/06/2009

10. Date de mise à jour du texte

23/05/2019