

# RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

## **1. Dénomination du médicament vétérinaire**

ALUMISOL

## **2. Composition qualitative et quantitative**

Aluminium.....(sous 0,10 g  
forme stéarinée)

Excipient QSP 1 g

Gaz propulseur :

Pour 1 g de suspension

Butane/propane 2,7 bars..... 1,21 g

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

## **3. Forme pharmaceutique**

Suspension pour pulvérisation cutanée.

### **4.1. Espèces cibles**

Equins, bovins, ovins, caprins, porcins, volailles, lapins et nouveaux animaux de compagnie.

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

Chez les équins, les bovins, les ovins, les caprins, les porcins, les volailles, les lapins et les nouveaux animaux de compagnie:

- Traitement protecteur et cicatrisant des plaies.

### **4.3. Contre-indications**

Aucune.

### **4.4. Mises en garde particulières à chaque espèce cible**

Aucune.

### **i) Précautions particulières d'emploi chez l'animal**

Nettoyer soigneusement les plaies souillées avec un antiseptique avant la pulvérisation du produit.

### **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'absorption cutanée de l'aluminium est très faible. Le médicament devra faire l'objet d'une évaluation du rapport bénéfice/risque par le vétérinaire pendant la période de gestation.

#### **4.8. Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions**

Non connues.

#### **4.9. Posologie et voie d'administration**

Usage externe.

Pulvériser la suspension durant quelques secondes à 20 cm de la plaie en maintenant le flacon verticalement. Renouveler le traitement matin et soir jusqu'à guérison.

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

Non connu.

#### **4.11. Temps d'attente**

Zéro jour.

### **5. Propriétés pharmacologiques**

Groupe pharmacothérapeutique : préparations pour le traitement des plaies, autres cicatrisants.  
Code ATC-vet QD03AX.

#### **5.1. Propriétés pharmacodynamiques**

L'aluminium en poudre est un puissant cicatrisant. Le produit forme une pellicule antiseptique isolant la plaie des germes extérieurs.

#### **5.2. Caractéristiques pharmacocinétiques**

L'absorption de l'aluminium est très faible (moins de 1%).

#### **6.1. Liste des excipients**

Paraffine liquide  
Gaz propulseur : butane/propane

#### **6.2. Incompatibilités majeures**

Aucune.

### **6.3. Durée de conservation**

3 ans.

### **6.4. Précautions particulières de conservation**

Flacon pressurisé : protéger des rayons du soleil et ne pas exposer à une température supérieure à 50°C.  
Ne pas percer ou brûler, même après usage.

### **6.5. Nature et composition du conditionnement primaire**

Flacon fer blanc  
Bouchon polypropylène haute densité  
Tube plongeur polyéthylène basse densité

### **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 des déchets.

## **7. Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché**

CEVA SANTE ANIMALE  
10 AVENUE DE LA BALLASTIERE  
33500 LIBOURNE

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

FR/V/2491410 7/1984

Flacon pressurisé de 335 ml contenant 75 g de suspension

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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

29/05/1984 - 31/07/2009

## **10. Date de mise à jour du texte**

31/07/2009