

NOTICE
Nafpenzal DC, suspension intramammaire

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

Intervet International B.V. – Boxmeer – Pays-Bas

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Nafpenzal DC, suspension intramammaire.
natrii nafcillinis - procaini benzylpenicillinis - dihydrostreptomycini sulfas

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

Par injecteur de 3 g:
Natrii nafcillinis 100 mg (acidum) - procaini benzylpenicillin. 300 mg dihydrostreptomycine sulfas
100 mg (base).

4. INDICATION(S)

Traitement pendant la période de tarissement, des mammites subcliniques provoquées par des germes à Gram négatif et à Gram positif, y compris les staphylocoques pénicillino-résistants et les coliformes, sensibles à la dihydrostreptomycine, la pénicilline ou la nafcilline.

Prévention de nouvelles infections provoquées par des germes à Gram négatif et à Gram positif, y compris les staphylocoques pénicillino-résistants et les coliformes, sensibles à la dihydrostreptomycine, la pénicilline ou la nafcilline, pendant les 2 premières semaines du tarissement.

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux pénicillines.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Des réactions allergiques sont très rarement observées.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit :

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

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez en informer votre vétérinaire.

7. ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Bovin, pendant la période de tarissement.

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

Dose: 1 injecteur complet par quartier.

Durée d'action jusque maximum 8 semaines avant le vêlage.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Bien vider le quartier, nettoyer et désinfecter le trayon et son orifice avec la serviette nettoyante incluse. Enlever le capuchon de l'injecteur tout en l'inclinant et en tirant, sans toucher la pointe stérile de l'injecteur ainsi dégagée.

Vider totalement l'injecteur dans le trayon et faire pénétrer l'onguent dans la mamelle en massant vers le haut. Répéter ce traitement pour chaque quartier.

10. TEMPS D'ATTENTE

Viande et abats: 5 semaines.

Lait: tarissement \geq 46 jours: 3 traites.

tarissement < 46 jours: 46 jours.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

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

Conserver dans l'emballage en aluminium.

À conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

Ne pas congeler.

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente: 2 ans.

12. MISES EN GARDE PARTICULIÈRES

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal :

Respecter les règles d'asepsie.

L'utilisation de ce médicament vétérinaire doit être basée sur un test de sensibilité des bactéries, isolé de l'animal. Si cela n'est pas possible, le traitement doit être basé sur une information épidémiologique locale (régionale, au niveau de l'exploitation agricole) concernant la sensibilité de la bactérie cible.

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

Les personnes présentant une hypersensibilité connue à la pénicilline, à d'autres bêta-lactamines ou à l'un des excipients devraient éviter tout contact avec le médicament vétérinaire. Après injection, inhalation, ingestion ou contact avec la peau, la benzylpénicilline, la nafcilline ou la dihydrostreptomycine peuvent provoquer une hypersensibilité (allergie). L'hypersensibilité aux céphalosporines peut entraîner des réactions croisées avec les pénicillines et vice versa. Les réactions allergiques à ces composants peuvent parfois être graves. Faites très attention avec ce médicament vétérinaire pour éviter l'exposition et prenez toutes les précautions recommandées. Si vous développez des symptômes tels qu'une éruption cutanée après une exposition, consultez un médecin et montrez-lui cet avertissement. Un gonflement du visage, des lèvres ou des yeux ou des difficultés respiratoires sont des symptômes plus graves nécessitant une attention médicale urgente. Se laver les mains après utilisation.

Le médicament vétérinaire ne doit pas être administré par des femmes enceintes.

Gestation et lactation :

Peut être utilisé en cours de gestation.

Ne pas utiliser pendant la lactation, à cause des résidus dans le lait.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

Il est déconseillé d'administrer le médicament vétérinaire dans la mamelle en même temps que d'autres médicaments vétérinaires. Ne pas administrer en même temps que des antibiotiques bactériostatiques.

Incompatibilités :

Ne pas mélanger 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 locales.

14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

Décembre 2023

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Injecteur en polyéthylène, 3 g

5 x 1 boîte de 4 injecteurs en sachet en aluminium et 4 serviettes nettoyantes.

1 boîte de 20 injecteurs en sachet en aluminium et 20 serviettes nettoyantes.

6 x 1 boîte de 20 injecteurs en sachet en aluminium et 20 serviettes nettoyantes.

1 boîte de 100 injecteurs.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Délivrance: A ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire

Numéro d'enregistrement: BE-V023572