



Date de création : 08-11-2017

Date de mise à jour : 19-04-2021

## Informations et posologie

---

### Espèces cibles

---



#### Espèce cible complément

Chats.

#### Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Chez les chats :

- Traitement des affections gastro-intestinales à germes sensibles à la framycétine et à la sulfaguanidine.

### Administration

---

#### Voie d'administration



#### Voie d'administration complément

Voie orale.

#### Posologie



25 mg de sulfaguanidine et 4,2 mg de framycétine par kg toutes les 12 heures, par voie orale, correspondant à 1 comprimé pour 2 kg de poids corporel matin et soir, pendant 5 jours.

#### Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

Un comprimé pelliculé de 110,1 mg contient :

- Substance(s) active(s) :

Sulfaguanidine ..... 50,0000 mg

Framycétine (sous forme de sulfate) ..... 8,3750 mg

Atropine (sous forme de sulfate) ..... 0,0021 mg

#### Principes actifs / Molécule

Sulfaguanidine, Framycétine, Atropine

#### Forme pharmaceutique

Comprimé

## Inscription au tableau des substances vénéneuses (Liste I / II). Classement du médicament en matière de délivrance

Médicament à usage vétérinaire.

Liste I.

À ne délivrer que sur ordonnance.

Respecter les doses prescrites.

### Temps d'attente

### Propriétés

---

#### Propriétés pharmacologiques

Groupe pharmacothérapeutique : antidiarrhéique, association d'anti-infectieux.

#### Propriétés pharmacodynamiques

La sulfaguanidine est un sulfamide antibactérien à large spectre.

La framycétine est un antibiotique bactéricide à large spectre de la famille des aminosides.

L'atropine est un parasympatholytique utilisé à faible dose pour ses propriétés spasmolytiques et antisécrétoires dans le traitement des diarrhées.

#### Propriétés pharmacocinétiques

La sulfaguanidine et la framycétine sont peu absorbées après administration par voie orale. Après administration orale, l'excrétion se fait via les fèces.

## Mise en garde

---

### Contres-indications et mise en garde

---

#### Contre-indications

Ne pas utiliser dans les cas connus d'hypersensibilité à l'un des composants.

#### Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Toutes cibles :

Aucune.

#### Effets indésirables (fréquence et gravité)

Une mydriase et/ou une constipation ont été rapportées dans de très rares cas sur la base de l'expérience acquise en matière de sécurité après la commercialisation.

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 animaux sur 1 000 animaux traités)
- rare (entre 1 et 10 animaux traités sur 10 000 animaux traités)
- très rare (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés).

### Précautions d'emploi

---

#### Précautions particulières d'emploi

Aucune.

#### Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Aucune.

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

Aucune.

## Autres précautions

Aucune.

## Utilisation en cas de grossesse et de lactation ou de ponte

L'innocuité chez les femelles gestantes n'a pas été étudiée. Ainsi, malgré une faible absorption, l'utilisation de la spécialité au cours de la gestation et de la lactation devra faire l'objet d'une évaluation du rapport bénéfice/risque par le vétérinaire.

## Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes)

Non connu.

## Précautions pharmacologiques

---

### Interactions médicamenteuses et autres

Aucune connue.

### Incompatibilités

Non connues.

## Conservation

---

### Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 3 ans.

### Précautions particulières de conservation selon pertinence

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

### Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments 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.

## Présentation

---

### Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché / exploitant

DOMES PHARMA SC  
57 rue des Bardines  
63370 LEMPDES  
FRANCE

### Classification ATC Vet

- QA07AA99

### Laboratoire



TVM FRANCE  
57 rue des Bardines  
63370 LEMPDES  
Tél : 04.73.61.72.27  
Service clients TVM :  
service.clients@tvm.fr - 04.73.61.75.76  
<http://www.tvm.fr>

### Numéro d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/4241651 1/1989

### Date de première autorisation

1989-10-10

### Présentation et quantité

FELIDIARIX<sup>®</sup> Boîte de 1 plaquette thermoformée de 20 comprimés

