

Date de création : 08-11-2017

Date de mise à jour : 27-10-2021

Informations et posologie

Espèces cibles



Espèce cible complément

Bovins, ovins, caprins et porcins.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Chez les bovins, les ovins, les caprins et les porcins :

- Traitement des infections généralisées du jeune et de l'adulte, des pneumonies et pleuropneumonies, des infections post-partum, des infections urinaires, des plaies infectées (telles que le panaris interdigité...), des abcès (tels que les omphalophlébites...), et des infections postopératoires dus à des germes sensibles à la pénicilline et à la dihydrostreptomycine.

Administration

Voie d'administration



Voie d'administration complément

Voies intramusculaire ou sous-cutanée.

Posologie

11,4 à 17,1 mg de benzylpénicilline et 16,4 à 24,6 mg de dihydrostreptomycine par kg de poids vif et par jour par voie intramusculaire ou sous-cutanée pendant 3 à 5 jours, soit 1 à 1,5 ml de suspension pour 10 kg de poids vif par voie intramusculaire ou sous-cutanée.

- Bovins adultes : 10 ml de suspension pour 100 kg de poids vif.

- Veaux, ovins, caprins et porcins : 1,50 ml pour 10 kg de poids vif.

Bien agiter le flacon pour homogénéiser la suspension avant l'emploi.

Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

Un mL contient :

- Substances actives :

Benzylpénicilline (sf de procaïne monohydratée) 114,0 mg

Dihydrostreptomycine (sf de sulfate) 164,0 mg

- Excipients :

Parahydroxybenzoate de méthyle sodique (E219) 0,9 mg

Parahydroxybenzoate de propyle sodique..... 0,1 mg

Edétate de sodium 0,5 mg

Procaïne (sf de chlorhydrate) 8,7 mg

Hydroxyméthane sulfinate de sodium 3,0 mg

Principes actifs / Molécule

Benzylpénicilline, Dihydrostreptomycine, Parahydroxybenzoate de méthyle sodique, Parahydroxybenzoate de propyle sodique, Hydroxyméthane sulfinate de sodium, Procaïne, Edétate de sodium

Forme pharmaceutique

Suspension

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

Liste I.

À ne délivrer que sur ordonnance devant être conservée pendant au moins 5 ans.

Usage vétérinaire. Respecter les doses prescrites.

Temps d'attente

Toutes cibles :

Bovins et caprins :

- Viande et abats : 30 jours.

- Lait : 7 jours.

Ovins :

- Viande et abats : 30 jours.

- Lait : 6 jours.

Porcins :

- Viande et abats : 30 jours.

Propriétés

Propriétés pharmacodynamiques

- La pénicilline G est un antibiotique bactéricide temps-dépendant qui agit sur les bactéries en phase de multiplication en bloquant la biosynthèse de leur paroi. Son spectre étroit est limité au Gram + et aux pasteurelles.

- La dihydrostreptomycine est un antibiotique bactéricide qui agit en perturbant la biosynthèse des protéines bactériennes et la perméabilité de la membrane bactérienne. Son spectre est orienté Gram -.

- L'association des deux antibiotiques se traduit *in vitro* par un effet synergique, la pénicilline renforce la pénétration de la dihydrostreptomycine dans la bactérie. Elle assure une activité complémentaire sur les bactéries Gram + (staphylocoques, streptocoques, corynebactéries, bacilles anaérobies, *Erysipelothrix*), sur les bactéries Gram - (pasteurelles, *Histophilus*, actinobacilles) et sur les spirochètes.

Propriétés pharmacocinétiques

Après administration parentérale, la pénicilline G sous forme de sels de procaïne est libérée plus lentement que sous la forme sodique permettant de maintenir des concentrations sériques efficaces pendant 24 heures.

Elle est rapidement et principalement éliminée (80 %) sous sa forme inchangée par voie urinaire.

La dihydrostreptomycine administrée par voie parentérale est pour la plus grande partie rapidement excrétée sous forme inchangée par les reins ; la fraction restante s'accumule toutefois au niveau du cortex rénal conduisant à une élimination prolongée.

Mise en garde

Contres-indications et mise en garde

Contre-indications

Ne pas administrer en cas d'allergie connue aux pénicillines ou aux anesthésiques locaux.

Ne pas administrer aux lapins, cobayes, hamsters ou gerbilles.

Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Toutes cibles :

Aucune.

Effets indésirables (fréquence et gravité)

Des réactions d'hypersensibilité à la pénicilline et à la procaine, indépendantes de la dose, peuvent être induites. Des réactions allergiques (réactions cutanées, choc anaphylactique) peuvent occasionnellement survenir. Des réactions tissulaires locales au point d'injection peuvent apparaître suite à l'administration du médicament.

Précautions d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Une utilisation inappropriée du produit peut augmenter la prévalence des bactéries résistantes à la pénicilline ou à la dihydrostreptomycine.

Chez les animaux insuffisants rénaux ou déshydratés, la posologie doit être évaluée avec attention.

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

Les pénicillines et les céphalosporines peuvent entraîner des réactions d'hypersensibilité (allergie) après injection, inhalation, ingestion ou contact cutané. Cette hypersensibilité aux pénicillines peut entraîner des réactions croisées avec les céphalosporines, et inversement. Ces réactions d'hypersensibilité peuvent être occasionnellement graves. De même, l'utilisation d'anesthésiques locaux peut entraîner des réactions d'hypersensibilité.

Ne pas manipuler ce produit si vous savez être sensibilisé, ou s'il vous a été conseillé de ne pas entrer en contact avec ce type de molécule.

En cas de contact avec les yeux, rincer immédiatement et abondamment à l'eau.

En cas de symptômes après exposition (rougeur cutanée), demander un avis médical en présentant la notice au médecin. Un œdème de la face, des lèvres ou des yeux, ou des difficultés respiratoires constituent des signes graves, qui nécessitent un traitement médical urgent.

Autres précautions

Aucune.

Utilisation en cas de grossesse et de lactation ou de ponte

Les études sur animaux de laboratoire n'ont pas mis en évidence d'effet tératogène des principes actifs.

En l'absence d'étude dans les espèces cibles, l'utilisation du médicament sera fonction de l'évaluation du rapport bénéfice/risque réalisée par le vétérinaire.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes)

Lors de surdosage massif, la dihydrostreptomycine peut induire un blocage neuromusculaire entraînant une paralysie flasque et une dépression cardiorespiratoire qui peuvent être combattues par l'administration de calcium par voie intraveineuse.

Précautions pharmacologiques

Interactions médicamenteuses et autres

Non connues.

Incompatibilités

Non connues.

Conservation

Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 18 mois.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 28 jours.

Précautions particulières de conservation selon pertinence

À conserver au réfrigérateur (entre +2°C et +8°C).

Après première ouverture : 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

Présentation

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

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065m LID
06516 CARROS - France

Classification ATC Vet

- QJ01RA01

Laboratoire



VIRBAC France
Espace Azur Mercantour
3^e rue LID
06510 CARROS
<http://fr.virbac.com>

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/3718639 7/1986

Date de première autorisation

1986-04-23

Présentation et quantité

PENIJECTYL[®] Flacon de 100 mL
Code GTIN : 03597132216098
PENIJECTYL[®] Flacon de 250 mL
Code GTIN : 03597132216104