

# VOLACRINE<sup>®</sup> SULFA

Date de création : 08-11-2017

Date de mise à jour : 16-11-2021

## Informations et posologie

---

### Espèces cibles

---



#### Espèce cible complément

Volailles.

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

Affections à germes sensibles à la sulfadimidine et à la sulfaquinoxaline.

Chez les volailles :

- Traitement et prévention des infections respiratoires et digestives.
- Traitement et prévention des coccidioses digestives.

### Administration

---

#### Voie d'administration



#### Voie d'administration complément

Voie orale.

#### Posologie

Diluer le produit directement dans l'eau de boisson des animaux.

La quantité d'eau de boisson médicamenteuse consommée par les animaux dépend de leur état physiologique et clinique. Afin d'obtenir la posologie en mg/kg recommandée, les concentrations en sulfadimidine et en sulfaquinoxaline doivent être ajustées en conséquence.

- Traitement préventif en milieu infecté

9,2 mg de sulfadimidine et 2,8 mg de sulfaquinoxaline par kg de poids vif, correspondant à 5 ml de la spécialité par litre d'eau de boisson pendant 3 jours sur la base d'une consommation hydrique de 100 ml par kg de poids vif. Après 3 jours d'arrêt, renouveler le traitement à nouveau pendant 3 jours consécutifs.

- Traitement curatif

27,6 mg de sulfadimidine et 8,4 mg de sulfaquinoxaline par kg de poids vif, correspondant à 15 ml de la spécialité par litre d'eau de boisson pendant 3 jours sur la base d'une consommation hydrique de 100 ml par kg de poids vif. Après 3 jours d'arrêt, renouveler le traitement à nouveau pendant 3 jours consécutifs.

Pour améliorer l'appétence de la solution, 2 cuillères à café de sucre par litre d'eau peuvent être ajoutées.

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

Un mL contient :

- Substances actives :

Sulfadimidine (sf de sel de sodium) ..... 18,4 mg

Sulfaquinoxaline (sf de sel de sodium) ..... 5,6 mg

- Excipient(s) :

Parahydroxybenzoate de méthyle sodique ..... 1,5 mg

## Principes actifs / Molécule

Sulfadimidine, Sulfaquinoxaline

## Forme pharmaceutique

Solution

## 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.

## Temps d'attente

Toutes cibles :

Viandes et abats : 12 jours.

Œufs : en l'absence de LMR pour les œufs, ne pas utiliser chez les espèces pondueuses productrices d'œufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

## Propriétés

---

### Propriétés pharmacodynamiques

Association de 2 sulfamides bactériostatiques possédant un large spectre d'activité (germes Gram + et Gram -) et doués d'une action anticoccidienne.

La sulfadimidine est un sulfamide à action rapide dans l'organisme. Il a une action uniquement bactériostatique, bloquant l'utilisation de l'acide folique par les bactéries. Il possède un large spectre d'activité allant des germes Gram + et germes Gram -, aux protozoaires.

La sulfaquinoxaline présente une activité plus particulièrement orientée vers les coccidies.

### Propriétés pharmacocinétiques

Non documentées.

## Mise en garde

---

### Contres-indications et mise en garde

---

#### Contre-indications

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux sulfamides.

Ne pas utiliser chez les animaux souffrant d'insuffisances rénale ou hépatique graves.

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

#### Effets indésirables (fréquence et gravité)

Non connus.

## Précautions d'emploi

---

### Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Ne pas traiter plus de 3 jours consécutifs.

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

Les personnes ayant des antécédents d'hypersensibilité aux sulfamides doivent éviter tout contact avec le produit.

En cas de symptômes après exposition (rougeur cutanée), demander conseil à un médecin et lui montrer la notice. Un œdème de la face, des lèvres ou des yeux ou des difficultés respiratoires peuvent constituer des signes graves qui nécessitent un traitement médical d'urgence.

### Autres précautions

Aucune.

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

Non connu.

**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 : 4 ans.

**Précautions particulières de conservation selon pertinence**

Pas de précautions particulières de conservation.

**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**

HUVEPHARMA SA  
34 RUE JEAN MONNET  
ZONE INDUSTRIELLE D'ETRICHE  
SEGRE  
49500 SEGRE-EN-ANJOU BLEU  
FRANCE

**Classification ATC Vet**

- QJ01EQ30

**Laboratoire**

HUVEPHARMA SA  
34 rue Jean Monnet  
ZI d'Etriché  
Segré  
49500 Segré-en-Anjou Bleu

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

FR/V/8877790 6/1992 - 12/02/1992 - 10/02/2012

**Date de première autorisation**

1992-02-12

**Présentation et quantité**

VOLACRINE® SULFA Flacon verre de 150 mL  
Code GTIN : 03353239048907