

Date de création : 08-11-2017

Date de mise à jour : 21-10-2020

Informations et posologie

Espèces cibles



Espèce cible complément

Bovins.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Chez les vaches lactation :

- Traitement des mammites cliniques à *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis* et *Escherichia coli* sensibles à la tétracycline, à la néomycine et à la bacitracine.

Administration

Voie d'administration



Voie d'administration complément

Voie intramammaire.

Posologie

184,8 g de tétracycline, 250 mg de néomycine, 2000 UI de bacitracine et 10 mg de prednisolone par quartier infecté, soit le contenu d'une seringue dans chaque quartier malade, toutes les 12 heures, pendant 4 traites consécutives.

Avant l'administration, effectuer une traite complète du quartier infecté.

Enlever partiellement ou totalement le bouchon de l'extrémité de la seringue, afin d'effectuer une insertion partielle ou totale de l'embout.

Nettoyer soigneusement et désinfecter le trayon et son orifice avant d'injecter doucement le contenu de la seringue.

Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

Une seringue intramammaire de 8 g contient :

- Substances actives :

Tétracycline (sf de chlorhydrate) 184,8 mg

Néomycine (sf de sulfate) 250,0 mg

Bacitracine 2000,0 UI

Prednisolone 10,0 mg

Principes actifs / Molécule

Tétracycline, Bacitracine, Néomycine, Prednisolone

Forme pharmaceutique

Suspension

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

Usage vétérinaire

Liste I.

Respecter les doses prescrites.
Ne pas faire avaler.
À ne délivrer que sur ordonnance devant être conservée au moins 5 ans.

Temps d'attente

Toutes cibles :
Viande et abats : 30 jours.

Lait : 4 jours.

Propriétés

Propriétés pharmacologiques

Groupe pharmacothérapeutique : antibactériens pour usage intramammaire, association d'antibiotiques et d'un corticostéroïde.

Propriétés pharmacodynamiques

Il s'agit de l'association de deux antibiotiques bactéricides, la bacitracine et la néomycine, et d'un bactériostatique, la tétracycline.

Leurs spectres d'activité sont parfaitement complémentaires vis-à-vis des principaux germes responsables de mammites.

L'activité bactéricide synergique de l'association a été vérifiée *in vitro* et *in vivo*, notamment vis-à-vis de *Staphylococcus aureus*. Elle est renforcée par la présence d'un corticoïde, la prednisolone, dont les effets anti-inflammatoires et anti-toxine s'exercent dans le quartier traité.

Propriétés pharmacocinétiques

Les concentrations d'antibiotiques sont maximales pendant 60 heures après le début du traitement. Elles se maintiennent à des niveaux thérapeutiques jusqu'à la 5^e traite après la fin du traitement.

Mise en garde

Contres-indications et mise en garde

Contre-indications

Ne pas administrer à un animal ayant des antécédents d'hypersensibilité à la tétracycline, à la néomycine ou à la bacitracine.

Ne pas utiliser les serviettes nettoyantes en cas de lésion du trayon.

Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Toutes cibles :
Aucune.

Effets indésirables (fréquence et gravité)

Non connus.

Précautions d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Respecter les conditions habituelles d'asepsie.

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

Les personnes présentant une hypersensibilité connue à la tétracycline, à la néomycine ou à la bacitracine doivent éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.

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

La spécialité est destinée à être utilisée pendant la gestation et la lactation. L'innocuité de la spécialité chez la vache laitière pendant la gestation n'a pas été montrée. Toutefois, les quantités de principes actifs absorbées par la voie intramammaire étant faibles, l'utilisation de ce médicament pendant la gestation ne pose pas de problème particulier.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes)

Sans objet.

Précautions pharmacologiques

Interactions médicamenteuses et autres

Aucune.

Incompatibilités

Aucune connue.

Conservation

Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 1 an.

Précautions particulières de conservation selon pertinence

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

Après ouverture du sachet : utiliser les seringues restantes dans les 48 heures.

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

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

INTERVET

Rue Olivier de Serres

CS 17144

49071 BEAUCOUZE cedex

Classification ATC Vet

- QJ51RV01

Laboratoire



MSD Santé Animale

Rue Olivier de Serres

B.P. 17144

49071 BEAUCOUZE CEDEX

Tél : 02.41.22.83.83

Fax : 02.41.22.83.00

<http://www.msd-sante-animale.fr>

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/6817978 0/1992

Date de première autorisation

1992-07-30

Présentation et quantité

MASTIJET® Boîte de 5 sachets de 4 seringues intramammaires de 8 g et de 20 sachets de 1 serviette nettoyante
Code GTIN : 08713184056603