



Date de création : 08-11-2017
Date de mise à jour : 05-08-2021

Informations et posologie

Espèces cibles



Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Affections à germes sensibles à la rifaximine.

Chez les bovins :

- Traitement curatif au tarissement des mammites subcliniques à *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*.
- Traitement préventif des nouvelles infections pendant la période sèche.

Administration

Voie d'administration



Posologie

100 mg de rifaximine par quartier, soit 1 seringue intramammaire par quartier, administrée par voie intramammaire après la dernière traite.

Après la dernière traite, désinfecter l'orifice des trayons et administrer par le canal du trayon, en respectant les précautions habituelles d'asepsie, le contenu entier d'une seringue dans chacun des quartiers. Il est recommandé de procéder ensuite à un dernier trempage des trayons avec une solution désinfectante appropriée.

Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notables

Une seringue intramammaire de 5 mL contient :

- Substance active :
Rifaximine 100 mg

Principes actifs / Molécule

Rifaximine

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.

Temps d'attente



Viande et abats : zéro jour. En l'absence de LMR, ne pas consommer la mamelle.

Lait : zéro jour après le vêlage si la période de tarissement est égale ou supérieure à 35 jours.

35 jours après le traitement si la période de tarissement est inférieure à 35 jours.

Propriétés

Propriétés pharmacologiques

Groupe pharmacothérapeutique : antibactérien pour usage intramammaire, ansamycines.

Propriétés pharmacodynamiques

La rifaximine est un antibiotique appartenant à la famille des ansamycines. Elle présente le mécanisme d'action des rifamycines agissant directement au niveau de la transcription par interaction sur l'ARN polymérase ADN-dépendante. Elle empêche ainsi la synthèse de l'ARN messager et des protéines.

Le spectre d'action de la rifaximine englobe, en particulier, les principaux germes responsables des mammites : *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae* et *Streptococcus uberis*.

Propriétés pharmacocinétiques

Les études pharmacocinétiques indiquent que l'application intramammaire de la rifaximine conduit à une absorption systémique négligeable du principe actif.

Mise en garde

Contres-indications et mise en garde

Contre-indications

Ne pas utiliser chez les vaches en lactation.

Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Effets indésirables (fréquence et gravité)

Des réactions allergiques immédiates ont été décrites chez certains animaux (agitation, tremblements, œdème de la mamelle, des paupières et des lèvres), pouvant entraîner la mort des animaux.

Précautions d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

S'assurer de l'absence de mammite clinique avant de procéder au tarissement.

L'efficacité du produit n'a été établie que contre les germes mentionnés dans les indications (rubrique « Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles »). En conséquence, la survenue après le tarissement d'une mammite grave (pouvant être mortelle) due à d'autres germes, en particulier *Pseudomonas aeruginosa*, reste possible.

Pour diminuer ce risque, les règles d'asepsie lors de l'administration du produit doivent être scrupuleusement respectées ; une surveillance des vaches dans les jours suivant le tarissement et leur maintien dans un environnement hygiénique éloigné de l'ambiance de traite doivent également être assurés.

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

En raison de la coloration du produit, manipuler les seringues intramammaires avec des gants.

Autres précautions

Aucune.

Utilisation en cas de grossesse et de lactation ou de ponte

Voir la rubrique "Contre-indications".

Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes)

Non connu.

Précautions pharmacologiques

Interactions médicamenteuses et autres

Non connues.

Incompatibilités

Aucune connue.

Conservation

Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 3 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 selon la réglementation sur les déchets.

Présentation

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

Titulaire de l'AMM :

FATRO

Via Emilia, 285

OZZANO EMILIA

ITALIE

Exploitant :

VETOQUINOL

MAGNY VERNOS

70200 LURE

Classification ATC Vet

- QJ51XX01

Laboratoire



Laboratoire VETOQUINOL S.A.

70204 LURE CEDEX

Direction France

31, rue des Jeûneurs

75002 PARIS

Tél : 01.55.33.50.25

Fax : 01.47.70.42.05

<http://www.vetoquinol.fr>

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/1752658 8/1995

Date de première autorisation

1995-12-12

Présentation et quantité

FATROX[®] Boîte de 1 plaquette thermoformée de 4 seringues intramammaires et de 4 serviettes nettoyantes

Code GTIN : 08007220405143

FATROX[®] Boîte de 15 plaquettes thermoformées de 4 seringues intramammaires et de 4 serviettes nettoyantes

Code GTIN : 08007220405181

FATROX[®] Boîte de 30 plaquettes thermoformées de 4 seringues intramammaires et de 4 serviettes nettoyantes

Code GTIN : 08007220405198