

TAF SPRAY® 28,5 mg/g Solution pour pulvérisation cutanée



Date de création : 08-11-2017

Date de mise à jour : 24-01-2020

Informations et posologie

Espèces cibles



Espèce cible complément

Bovins, ovins, caprins, équins, porcins et lapins.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Pour toutes les espèces cibles :

- traitement des infections de plaies superficielles causées par des germes sensibles au thiamphénicol.

Chez les bovins, les caprins et les ovins :

- traitement des infections du pied et du sabot telles que piétin, dermatite interdigitée et dermatite digitée, causées par des germes sensibles au thiamphénicol.

Administration

Voie d'administration



Voie d'administration complément

Voie cutanée.

Posologie

Bien agiter le flacon avant de pulvériser.

Pulvériser la solution sur la zone affectée pendant 3 secondes (pour administrer une dose équivalant à environ 45 mg de thiamphénicol), une fois par jour. Le traitement peut être répété, en fonction du processus de cicatrisation, jusqu'à 3 jours consécutifs.

Tenir le flacon à une distance d'environ 15-20 cm de la zone à pulvériser. Pour une utilisation optimale, les plaies doivent être nettoyées avant l'application.

Le flacon de pulvérisation doit être utilisé en position verticale (droite ou renversée).

Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

Un g contient :

- Substance active :

Thiamphénicol 28,5 mg

- Excipient(s) :

Curcumine (E100) 0,5 mg

Principes actifs / Molécule

Thiamphénicol

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 :

Viande et abats :

- équins, bovins, caprins, ovins, lapins : zéro jour.

- porcins : 14 jours.

Lait : zéro heure.

Ne pas appliquer sur les mamelles des animaux en lactation si le lait est destiné à la consommation humaine.

Propriétés

Propriétés pharmacodynamiques

Le thiamphénicol est un antibiotique à large spectre, similaire au chloramphénicol sur le plan structurel.

Il exerce un effet bactériostatique à la fois sur les bactéries à Gram + et sur les bactéries à Gram -, et agit en bloquant la biosynthèse protéique de la bactérie.

Le mécanisme de résistance au thiamphénicol le plus fréquemment observé est acquis par les micro-organismes *via* une acétyltransférase (codée par des plasmides), qui inactive le médicament. Les bactéries qui possèdent des chloramphénicol acétyltransférases (CAT) présentent une résistance croisée complète au thiamphénicol et au chloramphénicol. L'acétylation des groupes hydroxyles par les CAT empêche le médicament de se lier à la sous-unité ribosomale 50S.

Il existe également d'autres mécanismes de résistance, tels que les systèmes d'efflux, l'inactivation par les phosphotransférases et la mutation du site cible ou des barrières de perméabilité. Les plasmides contiennent fréquemment des gènes de CAT, et la plupart des plasmides sont porteurs d'un ou de plusieurs gènes de résistance supplémentaires.

Propriétés pharmacocinétiques

L'absorption de thiamphénicol à la suite d'une administration cutanée est négligeable.

Mise en garde

Contres-indications et mise en garde

Contre-indications

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.
Voir également la rubrique "Temps d'attente".

Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Toutes cibles :

Nettoyer soigneusement la zone affectée avant de pulvériser.

Après administration du produit, garder l'animal sur un sol sec pendant au moins une heure.

Effets indésirables (fréquence et gravité)

Aucun connu.

Précautions d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Protéger les yeux en cas de pulvérisation à proximité de la tête.

Empêcher l'animal de lécher la zone traitée ou de lécher les zones traitées sur d'autres animaux.

L'utilisation du produit doit être basée sur des tests de sensibilité et tenir compte des recommandations officielles et locales en matière d'utilisation d'antibiotiques. Toute utilisation du produit en dehors des recommandations du RCP peut accroître la prévalence de la résistance bactérienne.

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

Ce produit peut provoquer une irritation en cas de contact accidentel avec les yeux. L'utilisation d'une protection oculaire (telle que des lunettes de sécurité) est recommandée. En cas d'irritation, consulter un médecin et lui montrer l'étiquette ou la notice.

Ne pas inhaler les vapeurs. L'inhalation peut entraîner de l'asthme et une rhinite. Appliquer le produit en plein air ou dans un espace suffisamment ventilé.

Ce produit peut être toxique en cas d'ingestion.

Éviter tout contact avec la zone traitée et ne pas laisser les enfants jouer avec des animaux de compagnie traités tant que le site d'application n'est pas sec.

Ne pas manger, ne pas boire et ne pas fumer durant l'administration.

Rarement, une hypersensibilité (allergie) au thiamphénicol peut survenir. Les personnes présentant une hypersensibilité connue au thiamphénicol devraient éviter tout contact avec ce médicament.

Se laver les mains après usage.

Ce médicament vétérinaire est conditionné dans un flacon pressurisé et est extrêmement inflammable. Ne pas pulvériser sur/à proximité d'une flamme nue ou de tout corps incandescent. Utiliser le produit en évitant tout contact avec le feu, les sources d'ignition, d'étincelles, de chaleur et les appareils électriques.

Autres précautions

Aucune.

Utilisation en cas de gravidité et de lactation ou de ponte

L'utilisation de ce médicament vétérinaire n'a pas été évaluée durant la gestation et la lactation. L'utilisation ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice/risque établi par le vétérinaire.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes)

Aucun connu.

Précautions pharmacologiques

Interactions médicamenteuses et autres

Aucune connue.

Incompatibilités

Aucune connue.

Conservation

Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 2 ans.

Précautions particulières de conservation selon pertinence

Flacon pressurisé.

Protéger de la lumière.

À conserver à une température ne dépassant pas 50°C.

Ne pas percer ni brûler, même après utilisation. Ne pas pulvériser sur/à proximité d'une flamme nue ou de tout corps incandescent. Tenir à l'écart des sources d'ignition. Ne pas fumer lors de l'utilisation de ce produit.

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

Titulaire de l'AMM :

EUROVET ANIMAL HEALTH

Handelsweg 25

5531 AE BLADEL

PAYS-BAS

Classification ATC Vet

- QD06AX

Laboratoire



DECHRA Veterinary Products SAS
60 avenue du Centre
78180 MONTIGNY-LE-BRETONNEUX
Tél : 01.30.48.71.40
Fax : 01.30.81.99.63

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/4917402 1/2014

Date de première autorisation

2014-11-12

Présentation et quantité

TAF SPRAY® 28,5 mg/g Flacon pressurisé de 150 mL

Code GTIN : 08714225156931