

SULTRIVAL[®] Triméthoprim/Sulfadiazine 20/92 Porc

Date de création : 08-11-2017

Date de mise à jour : 26-01-2021

Informations et posologie

Espèces cibles



Espèce cible complément

Porcs.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Chez les porcins :

- affections à germes sensibles à l'association sulfadiazine/triméthoprim.

Administration

Voie d'administration



Voie d'administration complément

Voie orale.

Posologie

Le SULTRIVAL[®] Triméthoprim/Sulfadiazine 20/92 Porc est destiné à être administré par voie orale à la posologie de 15 à 60 mg de l'association triméthoprim/sulfadiazine par kg de poids vif et par 24 heures pendant 5 à 10 jours, soit 560 à 1120 ppm dans l'aliment, obtenus par incorporation du prémélange dans l'aliment à raison de 0,5 à 1,00 %.

Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notaires

Un g contient :

- Substances actives :

Sulfadiazine (sf sodique) 92 mg

Triméthoprim 20 mg

- Excipient (Corn Gluten Feed) QSP 1 g

Principes actifs / Molécule

Triméthoprim, Sulfadiazine

Forme pharmaceutique

Prémélange

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.

Temps d'attente

Toutes cibles :

Viandes et abats : 12 jours.

Le temps d'attente est calculé à partir de la dernière administration du médicament. Il est rappelé que, quel que soit le temps d'attente, aucune denrée d'origine animale ne peut être livrée à la consommation humaine pendant toute la durée du traitement.

Propriétés

Propriétés pharmacologiques

La sulfadiazine sodique est un sulfamide à longue durée d'action et à spectre d'activité très large. Elle est potentialisée par une diaminopyrimidine, le triméthoprim.

Ces deux substances agissent de manière séquentielle sur la voie de synthèse de l'acide folique ; une proportion de 1/5 de ces composants permet une activité antibactérienne maximale. Le spectre d'activité s'étend à la fois aux germes Gram + (*Staphylococcus*, *Listeria*...) et aux germes Gram - (*E. Coli*, *Salmonella*, *Proteus*, *Enterobacter*, *Bordetella*...).

Absorption – Distribution : ces deux composés sont bien résorbés par voie orale puis distribués dans tous les tissus et les sécrétions avec une affinité particulière pour les sécrétions salivaires, les tissus et sécrétions bronchiques et la sphère uro-génitale. La concentration sanguine maximale est atteinte environ 2 à 4 heures après administration.

Mise en garde

Contres-indications et mise en garde

Contre-indications

Ne pas utiliser chez la femelle en cours de gestation ou d'allaitement.
Antécédents d'allergie aux sulfamides ou au triméthoprim.

Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Toutes cibles :

Ce prémélange médicamenteux est exclusivement destiné aux espèces de destination indiquées à la rubrique "Indications Thérapeutiques".

Effets indésirables (fréquence et gravité)

Non connus.

Précautions d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Abreuver largement les animaux traités.
Ne pas dépasser la dose prescrite.
Ne pas prolonger inutilement la période de traitement.

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

Aucune.

Utilisation en cas de gravidité et de lactation ou de ponte

Ne pas utiliser chez la femelle en cours de gestation ou d'allaitement.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes)

Le SULTRIVAL[®] Triméthoprim/Sulfadiazine 20/92 Porc est bien toléré à la dose thérapeutique.

Précautions pharmacologiques

Interactions médicamenteuses et autres

Aucune.

Incompatibilités

Aucune.

Conservation

Durée de conservation

12 mois dans un emballage fermé, au sec et au frais.

4 mois dans l'aliment médicamenteux.

Précautions particulières de conservation selon pertinence

Aucune.

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

CEVA SANTE ANIMALE
10 avenue de la Ballastière
33500 LIBOURNE

Classification ATC Vet

- QJ01EW10

Laboratoire



CEVA Santé animale
10 avenue de la Ballastière
33500 LIBOURNE
Tél : 05.57.55.40.40
Fax : 05.57.55.41.98
<http://www.ceva.com>

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/9473890 8/1999

Date de première autorisation

1999-09-21

Présentation et quantité

SULTRIVAL[®] Triméthoprième/Sulfadiazine 20/92 Porc Sac de 25 kg

Code GTIN : 03660176013265