



Date de création : 08-11-2017
Date de mise à jour : 10-08-2020

Informations et posologie

Espèces cibles



Espèce cible complément

Lapins.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Affections à germes sensibles au triméthoprime et à la sulfadiméthoxine.

Chez les lapins :

- Traitement des infections respiratoires, des maladies digestives et des pododermatites.
- Traitement des coccidioses digestives.

Administration

Voie d'administration



Voie d'administration complément

Voie orale: à diluer dans l'eau de boisson.

Posologie



37,5 mg de sulfadiméthoxine et 7,5 mg de triméthoprimine par kg de poids vif par jour pendant 5 jours dans l'eau de boisson, correspondant 2,5 mL de solution par litre d'eau de boisson pendant 5 jours sur la base d'une consommation hydrique de 200 mL d'eau par kg de poids vif.

La quantité d'eau de boisson consommée par les animaux dépend de leur état physiologique et clinique. Afin d'obtenir la posologie recommandée, la concentration en sulfadiméthoxine et en triméthoprimine doit être ajustée en conséquence.

Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

Un mL contient:

- Substances actives:

Sulfadiméthoxine 75 mg

Triméthoprimine 15 mg

Principes actifs / Molécule

Triméthoprimine, Sulfadiméthoxine

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 : 12 jours.

Propriétés

Propriétés pharmacodynamiques

La sulfadiméthoxine est un sulfamide à longue durée d'action et à spectre d'activité très large qui présente également des propriétés anticoccidiennes. Elle est active contre les bactéries Gram positif et Gram négatif et certains protozoaires tels que les coccidies.

Le triméthoprimine appartient à la famille des diaminopyrimidines. Il est actif contre les streptocoques et la plupart des bactéries Gram négatif.

En association, ces deux principes actifs sont synergiques. La sulfadiméthoxine est potentialisée par une diaminopyrimidine, le triméthoprimine. L'association de ces deux principes actifs permet un blocage séquentiel de la biosynthèse de l'acide folique. Ces deux substances agissent de manière séquentielle sur la voie de synthèse de l'acide tétrahydrofolique : le sulfamide en inhibant l'incorporation de l'acide para-aminobenzoïque dans l'acide folique, le triméthoprimine en inhibant spécifiquement la déhydrofolate réductase microbienne.

Le spectre d'activité théorique s'étend à la fois aux germes Gram positif (*Staphylococcus*, *Listeria*, ...) et aux germes Gram négatif (*Escherichia coli*, *Salmonella*, *Proteus*, *Enterobacter*, *Bordetella*, ...).

Propriétés pharmacocinétiques

La sulfadiméthoxine est rapidement et presque complètement absorbée par le tractus gastro-intestinal. La concentration sanguine maximale est atteinte environ 2 heures après administration. La sulfadiméthoxine est en grande partie liée aux protéines plasmatiques (la fraction libre ne représente que 1 à 2 %). Elle diffuse dans la plupart des tissus et fluides biologiques. Elle traverse la barrière placentaire.

Elle est en grande partie métabolisée au niveau hépatique en dérivés acétylés inactifs et en dérivés glucuro et sulfo-conjugés.

L'élimination de la sulfadiméthoxine est essentiellement urinaire (à 80 %), sous forme libre, acétylés, sulfo ou glucuro-conjugés. Des demi-vies terminales de 30 à 40 heures ont été rapportées.

Le triméthoprimine est rapidement absorbé après administration orale. Il est largement distribué dans l'organisme.

Les deux principes actifs sont partiellement métabolisés au niveau du foie. Leur élimination est essentiellement rénale.

Mise en garde

Contres-indications et mise en garde

Contre-indications

Ne pas utiliser en cas d'antécédents d'allergie aux sulfamides ou au triméthoprimé.
Ne pas utiliser chez les animaux souffrant d'insuffisance rénale ou hépatique graves.

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

Abreuver largement les animaux traités.

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

Manipuler ce produit en prenant les précautions recommandées afin d'éviter tout risque d'exposition : le port de lunettes et de gants de protection est recommandé. Éviter le contact avec la peau et les yeux.

En cas d'apparition, après exposition au produit, de symptômes tels qu'une éruption cutanée, consulter un médecin et montrer la présente mise en garde. Un gonflement au niveau du visage, des lèvres ou des paupières ou des difficultés respiratoires constituent des symptômes plus graves et nécessitent des soins médicaux urgents.

Éviter la manipulation de ce produit en cas d'antécédents d'allergie au triméthoprimé ou aux sulfamides.

Autres précautions

Aucune.

Utilisation en cas de grossesse et de lactation ou de ponte

Des effets tératogènes et fœtotoxiques ont été observés chez les animaux de laboratoire à des doses supérieures aux doses thérapeutiques recommandées.

L'utilisation du produit en cas de grossesse et de lactation est contre-indiquée.

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 : 3 ans.

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

Présentation

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

Laboratoires BIOVE
3 rue de Lorraine
62510 ARQUES
FRANCE

Classification ATC Vet

- QJ01EW09

Laboratoire



Laboratoires Biové S.A.S., membre
d'InoVet
3 rue de Lorraine
62150 ARQUES
Tél : 03.21.98.21.21
Contact : info@inonet.fr
<http://www.inonet.fr>

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/4482881 7/1992

Date de première autorisation

1992-06-30

Présentation et quantité

CORYLAP[®] Flacon de 250 mL

Code GTIN : 03760161601207

CORYLAP[®] Boîte de 1 flacon de 60 mL

Code GTIN : 03760161601191