

ALUSPRAY®



Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires :

Un g de suspension contient :

Substance active :

Aluminium (sf stéarinée) 0,25 g

Excipient QSP 1 g de suspension active

Forme pharmaceutique:

Suspension pour pulvérisation cutanée.

Espèce cibles:

Équins, bovins, ovins, porcins, chiens, chats et volailles.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles:

Chez les équins, les bovins, les ovins, les porcins, les chiens, les chats et les volailles :

- traitement protecteur et cicatrisant des plaies.

Contre-indications:

Ne pas utiliser chez les animaux présentant une hypersensibilité connue à l'un des composants.

Ne pas utiliser pour traiter des lésions de la mamelle chez les animaux produisant du lait destiné à la consommation humaine.

Mises en garde particulières à chaque espèce cible:

Aucune.

Précautions particulières d'emploi chez les animaux:

Nettoyer soigneusement les plaies souillées avec un antiseptique avant la pulvérisation du produit.

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

Ce produit tache : éviter son contact avec les mains et les effets personnels.

Se laver les mains après utilisation.

Autres précautions:

Récipient sous pression.

Protéger contre les rayons solaires et ne pas exposer à une température supérieure à 50°C.

Ne pas percer ou brûler même après usage.

Ne pas vaporiser vers une flamme ou un corps incandescent.

Agiter fortement avant l'emploi.

Utiliser et ranger à l'écart de toute flamme, source de chaleur, appareil électrique en fonctionnement.

Ne pas fumer.

Procéder à de brèves pressions sans pulvérisation prolongée.

Bien ventiler après usage.

Effets indésirables (fréquence et gravité):

En cas de léchage du produit des vomissements peuvent être observés.

Utilisation en cas de gravidité et de lactation ou de ponte:

L'absorption cutanée de l'aluminium étant très faible, l'utilisation de ce médicament pendant la période de gestation ne semble pas

poser de problème particulier.

L'utilisation du médicament sera fonction de l'évaluation du rapport bénéfice/risque réalisée par le vétérinaire.

Interactions médicamenteuses et autres:

Aucune connue.

Posologie:

Pulvériser de façon à couvrir la plaie d'une mince couche de poudre, 1 à 2 fois par jour suivant les cas.

Une bonne utilisation de ce produit suppose son emploi après nettoyage, désinfection, parage et réparation chirurgicale de la plaie.

voie d'administration:

Usage externe.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes):

Sans objet.

Temps d'attente:

Equins, bovins, ovins :

- viande et abats : zéro jour.

- lait : zéro jour.

Porcins :

- viande et abats : zéro jour.

Volailles :

- viande et abats : zéro jour.

- ufs : zéro jour.

Propriétés pharmacodynamiques:

L'aluminium a des propriétés cicatrisantes et, de part ses propriétés astringentes, il serait bactéricide.

Caractéristiques pharmacocinétiques:

Appliqués localement sous forme de aérosol, les grains d'aluminium se déposent dans les anfractuosités de la plaie.

L'aluminium ne pénètre pas dans les cellules et reste au niveau des membranes.

Incompatibilités:

Non connues.

Durée de conservation:

3 ans.

Précautions particulières de conservation selon pertinence:

Ne pas conserver à une température supérieure à 25°C.

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.

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

VETOQUINOL

MAGNY VERNOIS
70200 LURE

Numéro d'autorisation de mise sur le marché et date de première autorisation:

FR/V/0828175 3/1991 - 14/05/1991

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

Médicament à usage vétérinaire.

Accessible aux groupements agréés en production bovine, ovine et porcine.

Classification ATC Vet:

QD03AX

Flacon pressurisé de 210 ml contenant 12 g de suspension active
GTIN : 03605870002085

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

www.vetoquinol.fr

Vétoquinol
 *Signe de Passion*