

TETANISERUM® 150



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

Antitoxine tétanique purifiée d'origine équine 1500 UI

Excipient QSP 10 ml

Forme pharmaceutique:

Solution injectable.

Espèce cibles:

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

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles:

Chez les bovins et équins, porcins, chiens, ovins et caprins :
- séroprévention du tétanos.

Contre-indications:

Non connues.

Mises en garde particulières à chaque espèce cible:

En cas de réaction allergique suite à l'injection, administrer immédiatement un antihistaminique.

Précautions particulières d'emploi chez les animaux:

Respecter les conditions d'asepsie habituelles.

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

Aucune.

Autres précautions:

Aucune.

Effets indésirables (fréquence et gravité):

Une légère réaction locale au point d'injection est observée après administration du sérum.

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

L'innocuité du sérum lors d'une administration en cours de gestation ou lactation n'a pas été démontrée.

Interactions médicamenteuses et autres:

Aucune information n'est disponible sur l'innocuité et l'efficacité de l'association de ce sérum avec un autre médicament vétérinaire. En conséquence, la décision d'utiliser ce sérum avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

Posologie:

L'administration des doses suivantes peut être recommandée ; administrer 1 dose par voie sous-cutanée selon les modalités suivantes :

Adultes :

- bovins : 10 ml.
- équins : 10 ml.
- porcins, chiens : 5 ml.
- ovins, caprins : 3 ml.

Jeunes de moins de 4 mois :

- poulains, veaux : 5 à 10 ml.
- agneaux, chevreaux, chiots : 2 à 3 ml.
- porcelets : 1 à 2 ml.

Pour les équins, lors d'une intervention tardive après blessure, il est possible de doubler la dose d'antitoxine injectée ou de procéder à 2 administrations séparées d'un intervalle de 8 jours.

voie d'administration:

Voie sous-cutanée.

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

Aucun effet indésirable n'a été constaté après administration d'une surdose.

Temps d'attente:

Zéro jour.

Propriétés pharmacologiques:

Le sérum contient des antitoxines tétaniques d'origine équine et est destiné à séroprévenir le tétanos.

Pour les bovins, ce sérum correspond à un sérum hétérologue despécifié permettant d'éviter les chocs sériques. La demi-vie est d'environ 7 jours.

Pour les équins, ce sérum correspond à un sérum homologue qui ne peut donner lieu à des chocs sériques. La demi-vie est d'environ 21 jours.

Incompatibilités:

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments.

Durée de conservation:

3 ans.

après ouverture du flacon : utiliser immédiatement.

Précautions particulières de conservation selon pertinence:

Conserver et transporter à une température comprise entre +2°C et +8°C, à l'abri de la lumière.

Ne pas congeler.

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:

CEVA SANTE ANIMALE
10 avenue de la Ballastière
33500 LIBOURNE

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

FR/V/0320196 5/1984 - 20/12/1984

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

Liste I.

A ne délivrer que sur ordonnance devant être conservée pendant au moins 5 ans.

Accessible aux groupements agréés pour les productions bovine, équine, ovine et caprine.

Classification ATC Vet:

QI05AM01

Ampoule de 10 ml

GTIN : 03411110042663

CEVA Santanimale

10 avenue de la Ballastière

33500 LIBOURNE

Tél : 05.57.55.40.40

Fax : 05.57.55.41.98

www.ceva.com

