

ALUMISOL®



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

Aluminium (sf stéarinée) 0,10 g

Excipient QSP 1 g

Gaz propulseur :
pour 1 g de suspension butane/propane 2,7 bars 1,21 g

Forme pharmaceutique:

Suspension pour pulvérisation cutanée.

Espèce cibles:

Équins, bovins, ovins, caprins, porcins, volailles, lapins et nouveaux animaux de compagnie.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles:

Chez les équins, bovins, ovins, caprins, porcins, volailles, lapins et nouveaux animaux de compagnie :
- traitement protecteur et cicatrisant des plaies.

Contre-indications:

Aucune.

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:

Aucune.

Autres précautions:

Aucune.

Effets indésirables (fréquence et gravité):

Non connus.

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

Labsorption cutanée de l'aluminium est très faible.
Le médicament devra faire l'objet d'une évaluation du rapport bénéfice/risque par le vétérinaire pendant la période de gestation.

Interactions médicamenteuses et autres:

Non connues.

Posologie:

Pulvériser la suspension durant quelques secondes à 20 cm de la plaie en maintenant le flacon verticalement. Renouveler le traitement matin et soir jusqu'à guérison.

voie d'administration:

Usage externe.

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

Non connu.

Temps d'attente:

Zéro jour.

Propriétés pharmacologiques:

L'aluminium en poudre est un puissant cicatrisant. Le produit forme une pellicule antiseptique isolant la plaie des germes extérieurs.

Caractéristiques pharmacocinétiques:

L'absorption de l'aluminium est très faible (moins de 1 %).

Incompatibilités:

Aucune.

Durée de conservation:

3 ans.

Précautions particulières de conservation selon pertinence:

Flacon pressurisé : protéger des rayons du soleil et ne pas exposer à une température supérieure à 50°C.
Ne pas percer ou brûler, même après usage.

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 des 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/2491410 7/1984 29/05/1984

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

Usage vétérinaire.

Classification ATC Vet:

QD03AX

Flacon pressurisé 335 ml contenant 75 g de suspension
GTIN : 03411110104828

CEVA Santanimale

10 avenue de la Ballastière
33500 LIBOURNE
Tél : 05.57.55.40.40
Fax : 05.57.55.41.98

www.ceva.com

