

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Pyrogenium compositum ad us. vet., solution

Médicament homéopathique

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Substances actives :

10 g (10,2 ml) de solution contiennent

Pyrogenium-Nosode (HAB) D15 3,3 g

Lachesis (HAB) D8 (HAB 5 a) 3,3 g

Argentum metallicum (HAB) D30 3,3 g

Excipients :

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Solution incolore, claire

4. INFORMATIONS CLINIQUES

4.1 Espèces cibles

Bovins, chevaux, porcs, moutons, chèvres, chiens, chats

4.2 Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Médicament homéopathique pour injection sous-cutanée et administration orale pour animaux de compagnie et de rente

Selon la conception homéopathique, Pyrogenium compositum ad us. vet. peut être utilisé sur prescription du vétérinaire pour stimuler les forces d'autoguérison conformément à la conception homéopathique relative aux différentes substances utilisées.

Pyrogenium : Dans les états septiques avec fièvre, tremblements, agitation et odeur nauséabonde et cadavérique de toutes les sécrétions. Sensation de froid avec fièvre croissante. Fièvre élevée avec pouls lent ou fièvre modérée avec pouls rapide. Amélioration avec la chaleur. Sinon semblable à Lachesis.

Lachesis : Évolution aiguë de la maladie avec atteinte grave de l'état général (apathie, inappétence), fièvre élevée, évolution septicémique, muqueuses pâles ou cyanosées, symptômes cardiocirculatoires tels que palpitations et sténocardie.

Inflammations de couleur rouge sombre, tendant à évoluer vers la septicémie, la nécrose et la gangrène. Signes d'asphyxie, dyspnée, toux quinteuse persistante avec mucosités épaisses.

Troubles centraux tels que convulsions, parésies et symptômes de méningite. Tendance aux thromboses et aux embolies. Sensibilité au contact. Agitation. Diminution du rendement laitier chez les vaches avant l'apparition des symptômes de la maladie. Principalement du côté gauche du corps (p. ex. lymphadénite et amygdalite plus prononcées à gauche qu'à droite chez les petits animaux). Aggravation par temps humide et au calme. Aggravation le matin. Amélioration avec le mouvement.

Argentum metallicum : État fébrile épuisant et maladies inflammatoires aiguës. Diarrhée, flatulences. Irritations chroniques et douloureuses des muqueuses. Enrouement accompagné de toux avec sensation de chatouillement. Vomissement de mucus. Néphrite avec hématurie et albuminurie, agitation, tremblement généralisé, troubles de la coordination. Aggravation dans les locaux chauds.

Ces pathogénésies correspondent par exemple aux laryngites, bronchites, pneumonies, diarrhées, mastites, maladies puerpérales et endométrites, phlegmons, panaris et infections de plaies chez le bœuf, le cheval, la chèvre, le mouton, le porc, le chien et le chat.

4.3 Contre-indications

Aucune.

4.4 Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Aucune.

4.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez l'animal :

Dans les maladies suivantes, Pyrogenium compositum ad us. vet. ne doit être utilisé qu'en traitement de soutien : affections exigeant une intervention chirurgicale telles qu'abcès, pyomètre, ulcères phlegmoneux profonds entre les sabots.

L'utilisation du médicament ne remplace aucun autre médicament et aucune autre mesure adaptés à la gravité de la maladie. En présence des signes suivants, il faut envisager une modification du plan thérapeutique, puisqu'il peut s'agir d'une affection nécessitant une antibiothérapie (locale) ou un traitement chirurgical : ganglions lymphatiques notablement gonflés, suppuration massive et persistante, états fébriles graves et fièvre persistant depuis plus de 3 jours, signes importants d'inflammation tels que rougeurs, chaleur, gonflement, douleurs et dysfonctionnement, atteinte très grave de l'état général, troubles persistants, non définis, périodiques ou d'apparition nouvelle.

4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)

Remarque : La prise de médicaments homéopathiques peut aggraver passagèrement les troubles (aggravation initiale).

4.7 Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

Les médicaments homéopathiques ne devraient également être utilisés pendant la gestation et la lactation qu'après consultation du vétérinaire.

4.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Aucune connue.

4.9 Posologie et voie d'administration

Injection sous-cutanée		Administer dans les aliments ou dans l'eau d'abreuvoir	
Bœufs	10 ml s.c.	Bœufs	2,0 ml p.o.
Veaux	5 ml s.c.	Veaux	1,0 ml p.o.
Chevaux	10 ml s.c.	Chevaux	2,0 ml p.o.
Poulains	5 ml s.c.	Poulains	1,0 ml p.o.
Porcs	5 ml s.c.	Porcs	1,0 ml p.o.
Porcelets	1 ml s.c.	Porcelets	0,5 ml p.o.
Moutons	5 ml s.c.	Moutons	1,0 ml p.o.
Agneaux	2 ml s.c.	Agneaux	0,5 ml p.o.
Chèvres	5 ml s.c.	Chèvres	1,0 ml p.o.
Chiens	1 ml s.c.	Chiens	0,5 ml p.o.
Chats	1 ml s.c.	Chats	0,5 ml p.o.

L'injection est effectuée 1x (dans les cas aigus 3x) par jour et l'administration orale, 2x (dans les cas aigus 4x) par jour, idéalement sur du pain.

Ne répéter l'administration qu'en cas d'amélioration, à intervalles de 1 ou 2 jours (injection 1x par jour, administration orale 2x par jour) ! Le médicament ne doit pas être administré au-delà de 5 à 7 jours en tout.

4.10 Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire

Il n'existe aucune étude sur les surdosages pour ce médicament vétérinaire.

4.11 Temps d'attente

Tissus comestibles et lait : aucun

5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES

Groupe pharmacothérapeutique : médicament homéopathique vétérinaire

Code ATCvet : QV03

5.1 Propriétés pharmacodynamiques

Aucune donnée

5.2 Caractéristiques pharmacocinétiques

Aucune donnée

5.3 Propriétés environnementales

Aucune donnée

6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Chlorure de sodium

Éthanol à 20 % (m/m)

6.2 Incompatibilités majeures

Aucune connue.

6.3 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 3 ans

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 28 jours

6.4 Précautions particulières de conservation

À conserver à une température ne dépassant pas 30 °C.

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

6.5 Nature et composition du conditionnement primaire

Cartonnage contenant un flacon en verre brun de 100 ml, type de verre I, bouchon : caoutchouc bromobutyle avec capsule à sertir en aluminium

6.6 Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

WALA Schweiz AG

Bärenplatz 2

3011 Berne

Livraison par :

ufamed AG, 6210 Sursee

8. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Swissmedic 57805 001 100 mL

Catégorie de remise B : remise sur ordonnance vétérinaire

9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION/RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

Date de première autorisation : 29/06/2007

Date du dernier renouvellement : 13/08/2021

10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

16/12/2021

INTERDICTION DE VENTE, DÉLIVRANCE ET/OU D'UTILISATION

Sans objet.