

INFORMATION DESTINÉE AUX DÉTENTEURS D'ANIMAUX

L'information professionnelle destinée aux professions médicales peut être consultée sur le site

www.tierarzneimittel.ch

NOTICE D'EMBALLAGE

Imaverol ad us. vet., concentré liquide pour la préparation d'une émulsion pour application cutanée

**1 NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ
ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA
LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT**

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Provet AG

Gewerbestrasse 1

CH-3421 Lyssach

Tél. 034 448 11 11

Fax 034 445 20 93

info@covetrus.ch

Fabricant responsable de la libération des lots :

Lusomedicamenta

Sociedade Técnica Farmacêutica, S.A.

Estrada Consiglieri Pedroso, n°66, 69-B, Barcarena, 2730-055

Portugal

2 DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Imaverol ad us. vet., concentré liquide pour la préparation d'une émulsion pour application cutanée

3 LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)

1 ml contient :

Substance active :

Énilconazole 100 mg

Solution visqueuse, claire, de couleur brun-jaune.

4 INDICATION(S)

Traitement des mycoses de la peau chez les chevaux, les bovins et les chiens, causées par les champignons pathogènes suivants :

- Trichophyton verrucosum
- Trichophyton mentagrophytes
- Trichophyton equinum
- Microsporum canis
- Microsporum gypseum

5 CONTRE-INDICATIONS

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité connue à la substance active ou à l'un des autres composants.

6 EFFETS INDÉSIRABLES

Dans de rares cas, des troubles du système digestif (manque d'appétit, salivation, vomissements) et du système nerveux (troubles de la coordination, lenteur) ont été observés.

Dans de très rares cas, des rapports spontanés (pharmacovigilance) ont fait état de troubles cutanés (perte de poils, démangeaisons).

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 animaux traités)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100 animaux traités)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1000 animaux traités)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000 animaux traités)
- très rare (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés)

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez en informer votre vétérinaire ou votre pharmacien.

7 ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Chevaux, bovins, chiens

8 POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION

Pour usage externe uniquement.

Préparer une nouvelle solution de lavage lors de chaque application du produit.

Le traitement s'effectue avec un facteur de dilution de 50 (teneur en substance active : 0,2%). Diluer le produit à raison d'un volume d'Imaverol pour 50 volumes d'eau tiède, puis remuer..

La quantité de matériel nécessaire au traitement du corps entier dépend de la taille de l'animal, en raison de quoi on peut s'attendre aux valeurs suivantes :

Cheval moyen

40 ml (4 gobelets gradués de 10 ml) d'Imaverol et 2 litres d'eau.

Jeune bovin

25 ml (2 ½ gobelets gradués de 10 ml) d'Imaverol et 1 ¼ litres d'eau.

Chien

10 ml (1 gobelets gradué de 10 ml) d'Imaverol et ½ litres d'eau.

9 CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Avant le premier traitement, couper les poils feutrés et longs. Tremper les croûtes épaisses sur les zones atteintes de champignons avec un peu d'eau savonneuse.

Le traitement consiste en un lavage de tout le corps et, selon l'expérience acquise, en 4 traitements ultérieurs (jusqu'à la guérison) à des intervalles de 3 à 4 jours.

Bovins : Laver les zones infestées et, de plus, une zone d'une largeur de main avec l'émulsion préparée. L'émulsion préparée peut également être appliquée par aspersion avec un pulvérisateur sur les zones infestées des animaux. Lors du premier traitement, il est recommandé d'humidifier superficiellement le poil sur les zones non atteintes avec l'émulsion de lavage préparée, afin d'éliminer les spores fongiques n'ayant pas encore provoqué de lésions (lésions subcliniques)..

Chevaux et chiens : Lors du premier lavage à l'aide d'une éponge, il faudrait laver tout le corps de l'animal, puis laver à intervalles réguliers (voir durée d'utilisation) les zones de peau atteintes, et une largeur de main au-delà, avec l'émulsion préparée. Lors du lavage, frictionner soigneusement à rebrousse-poil afin d'assurer une bonne humidification de la peau par l'émulsion préparée. Les chiens à poils longs devraient si possible être tondus avant le traitement.

10 TEMPS D'ATTENTE

Aucun

11 CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

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

Conserver à température ambiante (entre 15°C et 25°C).

Ce médicament vétérinaire ne doit pas être utilisé au-delà de la date de péremption indiquée sur le récipient avec «EXP».

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 3 mois

Durée de conservation après dilution conforme aux instructions : L'émulsion lavante préparée est destinée à une consommation immédiate.

12 MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

Précautions particulières pour chaque espèce cible :

Les animaux malades ou affaiblis ne doivent être traités qu'après une évaluation du rapport bénéfice/risque par le vétérinaire traitant.

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal :

Préparer une nouvelle solution de lavage lors de chaque application du produit.

Usage externe uniquement. L'ingestion du médicament vétérinaire peut entraîner des effets secondaires (voir rubrique 6).

Ne pas rincer les animaux à l'eau claire après l'application. Il est recommandé de sécher les animaux après l'application afin d'éviter le léchage.

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

Les mycoses cutanées sont également transmissibles à l'homme.

Il est recommandé de porter des gants en caoutchouc lors du lavage.

Les personnes présentant une hypersensibilité connue à la substance active énilconazole doivent éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.

Gestation et lactation :

Peut être utilisé pendant la gestion et la lactation.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

Aucune connue.

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

Il n'existe aucune étude sur les surdosages pour ce médicament vétérinaire. Les conséquences éventuelles devront faire l'objet d'un traitement symptomatique.

Incompatibilités :

Aucune connue.

13 PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Demandez à votre vétérinaire ou pharmacien pour savoir comment vous débarrasser des médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures contribuent à préserver l'environnement.

14 DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

06.11.2024

Vous trouverez de plus amples informations sur ce médicament vétérinaire aux adresses

www.swissmedic.ch et www.tierarzneimittel.ch.

15 INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Flacon en verre de 100 ml avec gobelet gradué dans une boîte pliante.

Catégorie de remise B: remise sur ordonnance vétérinaire

Swissmedic 46523

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché désigné à la rubrique 1.