

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Peracef® ad us. vet., Suspension contre les mammites pour bovins

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Pro vase 10 ml :

Substance active :

Cefoperazonum 100 mg

Excipient :

Alpha tocopherolum (E307) 4.6 mg

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Suspension huileuse pour application intramammaire.

4. INFORMATIONS CLINIQUES

4.1 Espèces cibles

Bovins (vaches en lactation).

4.2 Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Traitement des mammites bactériennes cliniques pendant la lactation, causées par des germes sensibles à la céfopérazone tels que notamment *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Staphylococcus aureus* (y compris les souches productrices de β -lactamase) et *Escherichia coli*.

4.3 Contre-indications

Aucune.

4.4 Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Les mammites accompagnées de fièvre et d'un phlegmon nécessitent l'application supplémentaire d'un traitement parentéral.

4.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Peracef® ad us. vet. ne devrait être utilisé qu'une fois le diagnostic bactériologique avéré et la sensibilité des germes responsables déterminée ainsi qu'en cas de résistances aux autres antibiotiques. Peracef® ad us. vet. ne devrait pas être employé en cas d'infections mineures, en raison d'un possible développement de résistance.

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

Les pénicillines et les céphalosporines peuvent provoquer des réactions d'hypersensibilité (allergies) après injection, inhalation, ingestion ou au contact avec la peau. L'hypersensibilité à la pénicilline peut entraîner une réaction croisée aux céphalosporines et vice versa. Les réactions allergiques à ces substances peuvent être occasionnellement graves.

Les personnes allergiques aux pénicillines et/ou aux céphalosporines doivent éviter tout contact avec ce produit. En cas de contact accidentel avec la peau ou les muqueuses, laver soigneusement les zones concernées. Si des symptômes tels qu'une éruption cutanée apparaissent, consulter un médecin et lui montrer cette information professionnelle.

Un gonflement du visage, des lèvres ou des yeux ou des difficultés respiratoires sont des symptômes à prendre au sérieux nécessitant éventuellement une consultation médicale d'urgence.

Se laver les mains après l'application.

4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)

Réactions allergiques occasionnellement. Dans ces cas, le traitement doit être interrompu et des contre-mesures (antihistaminiques, soutien circulatoire) doivent être prises immédiatement.

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

Peracef® ad us. vet. est destiné à l'application chez les vaches en lactation.

Les données démontrent sa sécurité d'application.

4.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

La céfopérazone est chimiquement et physiquement incompatible avec les aminoglycosides (streptomycine, néomycine, gentamicine).

L'administration parentérale simultanée de médicaments potentiellement néphrotoxiques peut ralentir l'élimination depuis le compartiment sanguin.

Dans de rares cas, des résistances croisées avec d'autres antibiotiques β -lactames peuvent se produire.

4.9 Posologie et voie d'administration

Après la traite, nettoyer le trayon du pis malade avec la serviette désinfectante annexée puis instiller tout le contenu d'un injecteur de Peracef® ad us. vet. dans le pis malade.

Renouveler le traitement au bout de 24 heures.

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

-

4.11 Temps d'attente

Lait : 4 jours

Tissus comestibles : 1 jour

5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES

Groupe pharmacothérapeutique : Antibiotiques à usage intramammaire, céphalosporine de la troisième génération, Céfoperazone

Code ATCvet : QJ51DD12

5.1 Propriétés pharmacodynamiques

La céfopérazone, substance mi-synthétique contenue dans Peracef® ad us. vet., est une céphalosporine de la troisième génération.

La céfopérazone a une action bactéricide sur les germes en croissance. Mécanisme d'action : inhibition de la synthèse de la muréine des bactéries (perturbation de la formation de la paroi cellulaire).

La céfopérazone se distingue par son large spectre antibactérien (*staphylocoques*, *streptocoques*, *E. coli*, *Pseudomonas spp.*, *Actinomyces pyogenes*, etc.). Contrairement aux anciennes céphalosporines, elle agit aussi contre certaines entérobactéries productrices de β -lactamases.

La céfopérazone est en général très bien tolérée.

5.2 Caractéristiques pharmacocinétiques

-

6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Glyceroli monostearas 40 - 55

Sorbitani stearas

Arachidis oleum

Alpha tocopherolum (E307)

6.2 Incompatibilités majeures

-

6.3 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 18 mois.

Le médicament ne doit pas être utilisé au-delà de la date figurant après la mention „EXP“ sur l'emballage.

6.4 Précautions particulières de conservation

Conserver à température ambiante (entre 15°C et 25°C) et tenir hors de portée des enfants.

6.5 Nature et composition du conditionnement primaire

Boîte de 10 injecteurs à 10 ml et 10 serviettes désinfectantes (alcool isopropylique 70%).

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

Zoetis Schweiz GmbH

Rue de la Jeunesse 2

2800 Delémont

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

Swissmedic 47098 017 10 x injecteurs à 10 ml et 10 serviettes désinfectantes (alcool isopropylique 70%)

Catégorie de remise A: remise sur ordonnance vétérinaire non renouvelable

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

Date de première autorisation : 24.02.1986

Date du dernier renouvellement : 07.11.2019

10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

25.02.2020

INTERDICTION DE VENTE, DÉLIVRANCE ET/OU D'UTILISATION

Ne pas distribuer à titre de stock.