

Information destinée aux détenteurs d'animaux

L'information professionnelle destinée aux professions médicales peut être consultée sur le site www.tierarzneimittel.ch

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 :

Dr. E. Graeub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Berne

Fabricant responsable de la libération des lots :

aniMedica Herstellungs-GmbH, Pappelstrasse 7, 72160 Horb a. N., Allemagne

2. Dénomination du médicament vétérinaire

Naquadem ad us. vet., granulés pour bovins

3. Liste des substances actives et autres ingrédients

1 sachet de 18 g de granulés contient :

Substances actives :

Trichlorméthiazide 200 mg

Dexaméthasone 5 mg

Fins granulés blancs à administrer par voie orale ou pour la préparation d'une suspension

4. Indications

Œdème mammaire associé au vêlage chez les bovins

5. Contre-indications

Ne pas utiliser Naquadem dans les cas suivants :

- ulcères gastro-intestinaux
- maladies infectieuses virales et fongiques
- concentrations d'hormone surrénalienne (cortisol) trop élevée dans le sang
- dysfonctionnement rénal sévère
- hypokaliémie sévère
- allergie à certains antibiotiques (sulfamides)
- dans le dernier tiers de la gestation, sauf pour les indications susmentionnées

6. Effets indésirables

Les effets indésirables suivants peuvent survenir :

- pertes accrues de potassium
- troubles de la fonction surrénalienne
- répression du système immunitaire avec risque accru d'infection
- cicatrisation retardée
- augmentation de la soif, de la faim et de la miction
- ulcères gastro-intestinaux
- réduction de la régulation de la glycémie (métabolisme de type diabète)
- diminution passagère de la production laitière

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.

7. Espèces cibles

Bovin

8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

Granulés à donner avec la nourriture et conçus pour produire une suspension.

Œdème mammaire après le vêlage :	Prophylaxie de l'œdème mammaire associé au vêlage :
1er jour : 2 sachets de Naquadem par animal	3 jours avant le vêlage : 1 sachet de Naquadem par animal
2ème jour : 1 sachet de Naquadem par animal	2 jours avant le vêlage : ½ sachet de Naquadem par animal
3ème jour : 1 sachet de Naquadem par animal	1 jour avant le vêlage : ½ sachet de Naquadem par animal

9. Conseils pour une administration correcte

Mélanger une dose journalière de granulés avec environ 100 ml d'eau dans une seringue et agiter. Administrer la suspension immédiatement.

10. Temps d'attente

Tissus comestibles : 5 jours
Lait : 1 jour

11. Conditions particulières de conservation

Conserver à température ambiante (15 - 25 °C) et à l'abri de l'humidité. Ce médicament vétérinaire ne doit pas être utilisé au-delà de la date de péremption figurant après la mention «EXP.» sur l'emballage. Tenir hors de portée des enfants.

12. Mises en garde particulières

Précautions particulières pour chaque espèce cible :

Les infections bactériennes ou parasitaires préexistantes doivent être traitées de façon appropriée avant le début du traitement avec Naquadem.

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal :

En cas de vaccination, un intervalle approprié de 2 semaines doit être respecté avec le traitement par Naquadem.

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

Éviter le contact direct avec le médicament vétérinaire.

Porter des gants lors de l'utilisation sous forme de suspension. En cas de contact accidentel avec la peau, les muqueuses ou les yeux, nettoyer/rincer à l'eau courante claire. Se laver les mains après utilisation.

Lactation :

Naquadem contenant un principe actif qui peut passer dans le lait, l'administration du lait à des veaux peut dans certaines circonstances provoquer des problèmes de croissance.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

- L'administration simultanée d'anti-inflammatoires non-stéroïdiens (AINS) augmente le risque d'ulcères du système digestif.

- Ne pas utiliser en même temps que certains antibiotiques.

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 par le vétérinaire.

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

07.12.2022

Vous trouverez de plus amples informations sur ce médicament aux adresses www.swissmedic.ch et www.tierarzneimittel.ch.

15. Informations supplémentaires

Carton avec 4 sachets de 18 g chacun

Catégorie de remise B : remise sur ordonnance vétérinaire

Swissmedic 57'782

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.