

Colivet® Quick pump ad us. vet., suspension orale

Antibiotique oral destiné aux porcelets

Composition

1 ml de Colivet Quick pump ad us. vet., suspension orale, contient :

Sulfate de colistine : 8 mg

Conservateurs : E218 et E216

Arômes

Excip. ad suspensionem

Propriétés/Effets

La colistine (polymyxine E) est un antibiotique polypeptidique qui exerce une action bactéricide contre un large spectre de bactéries à Gram négatif. Les bactéries à Gram positif de même que les souches *Proteus* et *Serratia* sont naturellement résistantes à la colistine. L'action antibactérienne cible uniquement les bactéries extracellulaires et repose sur une forte interaction avec les phospholipides membranaires dont la structure membranaire est modifiée.

Chez certaines espèces bactériennes, on peut observer la formation d'une résistance graduelle.

Il existe une résistance croisée dans le groupe des polymyxines.

Pharmacocinétique

La colistine ne pénètre dans les muqueuses qu'en faible quantité; c'est pourquoi le sulfate de colistine est résorbé à moins de 0,5% après administration orale. Dans le cas des animaux nouveau-nés et de ceux présentant des maladies intestinales, il faut néanmoins s'attendre à un taux de résorption plus élevé.

Indications

Traitement des diarrhées à *E. coli* chez les porcelets.

Posologie/Mode d'emploi

Administrer 6,40 mg de sulfate de colistine/kg de poids vif 1 choc pompe (1 ml) Colivet Quick pump par 1,3 kg de poids vif par voie orale, toutes les 24 heures, pendant au maximum 5 jours. En cas d'infections sévères, le traitement peut être répété toutes les 12 heures, pendant au maximum 5 jours.

Conseils pour une administration correcte

Avant la première utilisation, remplacer le bouchon original par la pompe doseuse jointe.

Agiter le flacon avant utilisation.

Introduire latéralement la pompe doseuse dans la bouche du porcelet et délivrer la dose selon le poids de l'animal à traiter.

Limitations d'emploi*Contre-indications*

Ne pas utiliser chez les animaux présentant des troubles manifestes de la fonction rénale.

Précautions

Colivet Quick pump ne doit être utilisé qu'après avoir reçu une confirmation bactériologique du diagnostic et procédé à un test de sensibilité des germes.

En l'absence de rétablissement significatif, il est indiqué de procéder à un nouveau test de sensibilité ou de changer le traitement au bout de 3 jours. Dans la littérature, aucune réaction allergique après l'administration orale de polymyxine chez les porcs sont décrits. Cependant, dans la médecine humaine et vétérinaire rares manifestations allergiques/anaphylactiques, après l'administration topique ou d'aérosols de polymyxine ont été décrits. En cas d'allergie au traitement, celui-ci doit être arrêté et un traitement symptomatique en fonction de la gravité p. ex. par perfusion (oxygène, l'adrénaline, antihistaminiques, corticoïdes) instauré.

Effets indésirables

Chez les porcelets nouveau-nés ainsi que chez les animaux dont le tractus gastro-intestinal est fortement endommagé, des troubles rénaux et des effets neurotoxiques (ataxie ou troubles de l'équilibre) sont possibles dans de rares cas.

Délai d'attente

Porcelets :

Tissus comestibles : 3 jours après la fin du traitement.

Interactions

L'administration concomitante de cations bivalents (fer, calcium, magnésium), d'acides gras insaturés et de polyphosphates est à éviter. Après l'administration orale de colistine, des interactions avec des anesthésiques ne doivent pas être exclues dans certains cas.

Remarques particulières

Incompatibilités

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments pour éviter d'éventuelles incompatibilités.

Conservation

Ce médicament vétérinaire ne doit pas être utilisé au-delà de la date figurant après la mention «EXP» sur l'emballage.

Conditions particulières de conservation

Colivet Quick pump doit être conservé dans son emballage original fermé à 15-30 °C et à l'abri de la lumière.

Tenir hors de la portée des enfants.

Durée de conservation du médicament vétérinaire après ouverture du récipient : **7 jours**

Indications destinées à l'utilisateur

Éviter le contact direct avec la peau et les muqueuses.

Ne pas fumer, boire ni manger pendant la manipulation du produit.

Numéro d'autorisation

62818 (A) (Swissmedic)

Code ATCvet: QA07AA10

Présentation

1 x 100 ml

6 x 100 ml

Titulaire de l'autorisation

Streuli Tiergesundheit SA, 8730 Uznach

Mise à jour de l'information

Octobre 2012