1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Theranekron D6 ad us. vet., solution injectable pour bovins, chevaux, moutons, chèvres, porcs, chiens et chats.

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

1 ml de solution injectable contient:

Substance active:

Tarantula cubensis ex animale toto D6 (HAB 4b, 11) 1 ml

Excipients:

Ethanolum

286 mg,

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable incolore, claire.

Médicament homéopathique à usage vétérinaire

4. INFORMATIONS CLINIQUES

4.1 Espèces cibles

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

4.2 Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Selon la conception homéopathique, Theranekron D6 ad us, vet. peut être utilisé sur prescription de votre vétérinaire dans les domaines d'application suivants:

Phlegmons, ulcères, escarres, furoncles, pyodermites et processus de nécrose purulente.

Maladies inflammatoires des onglons (panaris),

Etats septiques, coloration pourpre et modifications extrêmement douloureuses.

Favorise la démarcation.

4.3 Contre-indications

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité au principe actif ou à un autre composant.

4.4 Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Dans les cas graves, l'utilisation du médicament vétérinaire ne remplace pas d'autres mesures ou traitements adaptés à la gravité de la maladie. En cas de persistance des symptômes de la maladie, vous devez informer le vétérinaire. Theranekron peut être utilisé en complément d'autres médicaments vétérinaires (sauf la cortisone) ou de mesures chirurgicales.

4.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Aucune.

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

En cas d'auto-injection ou de prise accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)

Des réactions locales réversibles (tuméfaction) au site d'injection sont fréquentes. L'injection peut provoquer des douleurs passagères au site d'injection.

En cas d'utilisation prolongée et non indiquée de produits homéopathiques, de nouveaux symptômes (par exemple, des sensations douloureuses) peuvent apparaître.

Remarque: Lors du traitement avec des médicaments homéopathiques, les troubles existants peuvent s'aggraver temporairement (première aggravation). Ces réactions sont généralement bénignes. Si les troubles ne s'améliorent pas, le médicament vétérinaire doit être arrêté. Après la disparition de la première réaction, le médicament vétérinaire peut être à nouveau appliqué. Si les symptômes s'aggravent à nouveau, il convient d'arrêter le médicament vétérinaire et de consulter un vétérinaire.

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'1 animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés).

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

Peut être utilisé au cours de la gestation et de la lactation.

4.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Aucune interaction médicamenteuse connue à ce jour.

4.9 Posologie et voie d'administration

Voie sous-cutanée.

Posologie:

Bovin, cheval 5 - 10 ml

Mouton, chèvre 3 - 5 ml

Porcs 3 - 6 ml

Chiens 0,5 - 3 ml

Chat 0,2 - 0,5 ml

Répéter après 12 - 24 heures. Maximum 2 à 4 injections consécutives. Une administration hebdomadaire est indiquée dans les états chroniques.

Chez les chevaux, il est recommandé de ne pas appliquer plus de 5 ml par site d'injection.

La durée du traitement dépend du tableau de la maladie existant. Si aucune amélioration n'est constatée dans les 24 heures ou si les symptômes s'aggravent, il convient de consulter un vétérinaire.

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

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

4.11 Temps d'attente

Tissus comestibles: aucune.

Lait: aucune.

5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES

Groupe pharmacothérapeutique: autres préparations thérapeutiques - Homéopathie Code ATCvet: QV03AX

5.1 Propriétés pharmacodynamiques

L'homéopathie se définit comme une approche régulatrice. Les connaissances sur l'effet thérapeutique des remèdes homéopathiques issus de plantes, d'animaux et de minéraux sont obtenues en testant les médicaments sur des individus en bonne santé (symptômes de test des médicaments), en les utilisant sur des personnes et des animaux malades et en se basant sur les connaissances en toxicologie. De la synthèse naît le tableau médicamenteux, base du traitement homéopathique. Lorsqu'il y a concordance entre le tableau de la maladie et le tableau médicamenteux, l'efficacité n'est pas tant liée à la taille de la dose qu'à sa fréquence de répétition.

5.2 Caractéristiques pharmacocinétiques

Aucune étude pharmacocinétique n'a été réalisée.

5.3 Propriétés environnementales

Pas de données disponibles

6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Ethanolum.

Aqua ad iniectabilia.

Ce médicament contient env. 36% (V/V) d'éthanol (alcool).

6.2 Incompatibilités majeures

En l'absence d'études de compatibilité, ce médicament vétérinaire ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments vétérinaires.

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

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

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

Conserver le flacon dans l'emballage extérieur de façon à protéger de la lumière.

Le bouchon peut être percé jusqu'à 25 fois sans risque.

Ce médicament ne doit pas être utilisé au-delà de la date de péremption indiquée.

6.5 Nature et composition du conditionnement primaire

Flacon en verre transparent avec bouchon en caoutchouc bromobutyle et capuchon de sertissage en aluminium en carton pliant.

Conditionnements: flacons de 50 ml

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

Streuli Tiergesundheit SA

Bahnhofstrasse 7

CH-8730 Uznach

Téléphone: +41 (0)55 285 90 70

E-mail: info@streuli-tiergesundheit.ch

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

Swissmedic 62925 001: flacon à injection de 50 ml

Catégorie de remise B: remise sur ordonnance vétérinaire

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

Date de première autorisation: 13.09.2013 Date du dernier renouvellement: 17.04.2023

10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

15.11.2023

INTERDICTION DE VENTE, DÉLIVRANCE ET/OU D'UTILISATION

Sans objet.