

# ORBESEAL®



## Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires :

Bismuth lourd (sf de sous-nitrate) ..... 1,858 g

Excipient QSP ..... 1 seringue intramammaire de 4 g

## Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire.  
Suspension blanche grise, lisse, onctueuse.

## Espèce cibles:

Bovins (vaches laitières).

## Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles:

Chez les bovins (vaches laitières) :

- prévention des nouvelles infections intramammaires pendant toute la durée du tarissement.

Chez les vaches considérées comme étant très probablement exemptes de mammites subcliniques, le médicament sera utilisé dans le cadre d'un plan de contrôle de mammites et de gestion du troupeau au tarissement.

En pratique, les critères de sélection des vaches à traiter devront s'appuyer sur les conseils du vétérinaire.

Ces critères peuvent être basés sur l'historique des mammites et des numérations cellulaires individuelles des vaches, sur les résultats de tests classiquement utilisés pour la détection des mammites subcliniques ou des prélèvements bactériologiques.

## Contre-indications:

Ne pas utiliser chez les vaches en lactation.

Ne pas utiliser le produit seul chez les vaches présentant une mammite subclinique au tarissement.

Ne pas utiliser chez les vaches présentant une mammite clinique au tarissement.

## Mises en garde particulières à chaque espèce cible:

Voir les rubriques "Indications d'utilisation", "Contre-indications" et "Précautions particulières d'emploi".

## Précautions particulières d'emploi chez les animaux:

Comme pour tout traitement au tarissement, il fait partie des bonnes pratiques de surveiller régulièrement les vaches tarées pour tout signe de mammite clinique.

Si une mammite clinique se déclare dans un quartier obturé, il est nécessaire de traire manuellement ce quartier avant d'instaurer un traitement anti-infectieux approprié.

Ne pas immerger la seringue intramammaire dans leau afin d'éviter tout risque de contamination.

N'utiliser la seringue intramammaire qu'une seule fois.

Ne pas administrer un autre intramammaire après l'administration de ce médicament.

Chez les vaches présentant une mammite subclinique, le médicament peut être utilisé après traitement du quartier infecté par un produit antibiotique de tarissement adapté.

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

Se laver les mains après utilisation du produit.

## Autres précautions:

Aucune.

## Effets indésirables (fréquence et gravité):

Non connus.

#### Utilisation en cas de gravidité et de lactation ou de ponte:

Le médicament ne doit pas être administré pendant la lactation. Si la spécialité est par mégarde administrée à une vache en lactation, le bouchon sera retiré par la traite manuelle du quartier ; une légère augmentation transitoire de la numération cellulaire (jusqu'à 2 fois) peut être observée. Aucune précaution particulière n'est nécessaire par la suite.

Le produit n'étant pas absorbé par la glande mammaire, la spécialité peut être utilisée chez les vaches gestantes.

Au vêlage, le bouchon peut être ingéré par le veau. L'ingestion du produit par le veau est sans danger et n'entraîne pas d'effets secondaires indésirables.

#### Interactions médicamenteuses et autres:

Non connues.

#### Posologie:

Administrer le contenu d'un applicateur dans chaque quartier immédiatement après la dernière traite (tarissement).

Ne pas masser le trayon ou la mamelle après infusion du produit.

Il est impératif que le trayon soit bien nettoyé et désinfecté avec de l'alcool à 70° ou des serviettes pré-imprégnées d'antiseptique et soit laissé à sécher avant l'administration.

Administrer de manière aseptique en portant une attention particulière à ne pas contaminer l'embout de l'applicateur.

Après l'infusion, utiliser un produit de trempage ou un spray.

#### voie d'administration:

Voie intramammaire.

#### Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes):

L'administration de 2 fois la dose recommandée chez les vaches n'a provoqué aucun effet clinique indésirable.

#### Temps d'attente:

Viande et abats : zéro jour.

Lait : zéro jour.

#### Propriétés pharmacodynamiques:

L'administration du produit dans chaque quartier entraîne la formation d'une barrière physique empêchant la pénétration de bactéries. Ceci réduit ainsi l'incidence des nouvelles infections intramammaires durant la période du tarissement.

#### Caractéristiques pharmacocinétiques:

Le sous-nitrate de bismuth n'est pas absorbé par la glande mammaire mais persiste comme un bouchon dans le trayon jusqu'à ce qu'il soit ôté physiquement (ceci a été montré pour des vaches avec une période sèche d'une durée de 100 jours).

#### Incompatibilités:

Non connues.

#### Durée de conservation:

5 ans.

#### Précautions particulières de conservation selon pertinence:

Aucune.

Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments:

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché / exploitant:**

ZOETIS  
23-25 avenue du Dr Lannelongue  
75014 PARIS

**Numéro d'autorisation de mise sur le marché et date de première autorisation:**

FR/V/5076012 5/2003 - 16/04/2003

**Classification ATC Vet:**

QG52X

---

Boe de 24 seringues intramammaires avec embout sable  
GTIN : 05414736007649

---

Boe de 60 seringues intramammaires avec embout sable  
GTIN : 05414736007656

---

Seau de 120 seringues intramammaires avec embout sable  
GTIN : 05414736021652

---

ZOETIS

23-25 avenue du Dr Lannelongue  
75668 PARIS CEDEX 14  
Tél : 01.58.07.30.00  
Fax : 01.58.07.42.07

[www.zoetis.fr](http://www.zoetis.fr)

The logo for Zoetis, featuring the word "zoetis" in a bold, lowercase, orange sans-serif font. The letter 'z' is stylized with a thick, curved underline that extends under the 'o'.