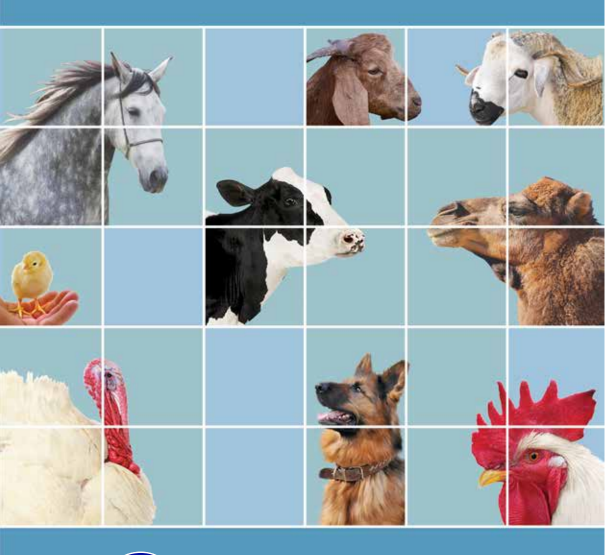
Catalogue





MOT DU DIRECTEUR

L'établissement Pharmaceutique Vétérinaire « Atlas Vétérinaire » est un laboratoire marocain de développement, de fabrication et de distribution de médicaments vétérinaires.

Atlas Vétérinaire s'est engagé, depuis sa création, en mobilisant tous les moyens nécessaires, à relever le défi de la fabrication locale de médicaments vétérinaires de qualité et adaptés à nos conditions éco-épidémiologiques.

Ainsi, son engagement total dans le respect des Bonnes Pratiques de Fabrication, lui ont valu d'être certifié « BPF », par les Autorités Compétentes Nationales.

Les objectifs d'Atlas Vétérinaires, qui s'inscrivent dans le cadre de l'accompagnement du développement des productions animales, dans le respect des normes sanitaires, de l'environnement et de la santé publique vétérinaire, sont et resteront toujours la satisfaction de nos partenaires Docteurs Vétérinaires; en mettant à leur disposition des outils thérapeutiques de plus en plus performants.

Créé en 1998, Atlas Vétérinaire est implanté à Bouskoura, sur une superficie totale de 5250m² dont 2800m² couverts. Elle compte 75 employés encadrés par 18 cadres supérieurs (Docteurs vétérinaires, pharmaciens, administrateurs, techniciens...). Ses équipements, sa logistique et ses infrastructures actuels lui permettent de répondre aux commandes de ses clients dans les meilleures conditions.

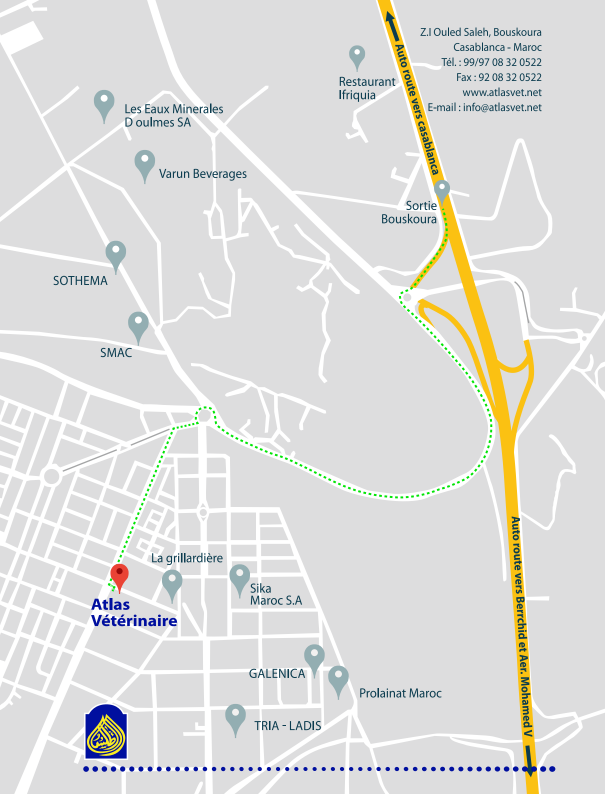
Ainsi, en plus de ses unités de production des formes orales liquides et poudres, notre établissement dispose d'unités de fabrication des formes stériles injectables et des formes pâtes, pommades et crèmes, qui répondent parfaitement aux exigences normatives dans ce domaine.

Par ailleurs, et afin de répondre à la demande de nos partenaires, nous disposons d'une gamme de vaccins aviaires développés et expertisés localement.

Œuvrant toujours dans l'amélioration continue, Atlas Vétérinaire, ambitionne encore plus de diversification et d'innovation en restant en permanence au service et à l'écoute de ses clients.

N'hésiter pas à nous contacter, aider nous à nous améliorer pour mieux vous servir.







SOMMAIRE

ANTI-PARASITAIRES ATLAMEC GEL ATLAMEC INJECTION ATLAMEC ATLAMISOL 20% ATLATERASOL-L ATLATERASOL-P..... ATLAFEN 2.5%..... ATLAFEN 10% ATLAMEC-D ATLAXANIDE ATLA7ANIDE ATLA7OLF BABICUR CINTACUR CLABAMAX EQUABAC EQUIFEN EQUIPAZ OVIMAX RANIFEN ATLAS RANIFFN GOLD SUPRAVERM TENISOI TRICLAMEC..... ZURICOX **ANTI-INFECTIEUX** ANTIBIOVIT ATLAMOX ATLAMOX 70% ATLADOX-P ATLAPRIM ATLATYL ATLAXACINE

BRANCHOTIL 300.....

BROMOFLOR
BROMOFLOR FORT
COLISTA I-1000
COLIMOX
COLISTA INJECTION
COLISTA-L
COLIXACINE
DIARICUR
ERYTHROFORT
OXYLA 20%
OXTRA 50
ROFLOXIN
TYLFOS
ATLAFLOR
ANITUNELANA ATOIREC
ANTI-INFLAMMATOIRES
ATLABUTAZONE
ATLABUTAZONE INJECTION
ATLADIUREX
ATLAFLUNEX
ATLASPIVIC
VACCINS
ATLAVAC GUMBRO
ATLAVAC GUMBORO PLUS
ATLAVAC HB1
ATLAVAC H120
ATLAVAC H9N2
ATLAVAC H9N2 + ND
ATLAVAC ND
OCTAVAC ATLAS
AUTRES
ATLASCORBIC
ATLAVIT
ATLAZYL
HEPATOCHOL
PLIMINAL



ATLAMEC GEL Ivermectine

Gel orale





COMPOSITION:

lvermectine	0.20 g
Excipient q.s.p	100 ml

INDICATIONS:

Traitement des parasitoses internes chez les équins.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

ATLAMEC-GEL est recommandé exclusivement par voie orale à la dose de 0,2 mg de principe actif/kg de poids vif, soit 1,0 ml /10 kg de poids vif chez les espèces cibles.

DELAI D'ATTENTE:

Viandes et abats : ATLAMEC-GEL n'est pas recommandé chez les chevaux de boucherie.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- 3 Semaines après ouverture du flacon.

PRESENTATIONS:

Flacons de 100 ml et 500 ml.



ATLAMEC INJECTION

Ivermectine



Solution injectable



COMPOSITION:

Ivermectine	1,00 g
Excipient q.s.p	100 ml

INDICATIONS:

Traitement des nématodoses gastro-intestinales et pulmonaires, des infestations externes dues aux poux et agents des gales, de l'œstrose ovine et l'hypodermose bovine.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

ATLAMEC Injection est recommandé exclusivement par voie sous cutanée à la dose unique de 1 ml de solution/50 kg de poids vif, correspondant à 0,2 mg d'ivermectine par kilogramme de poids vif.

TEMPS D'ATTENTE:

- * Viande et Abats:
- Bovins et Camelins : 28 jours.
- Ovins et Caprins : 21 jours.
- * Lait:

Ne pas utiliser chez les femelles laitières lorsque le lait ou ses dérivés sont destinés à la consommation humaine.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE:

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- Après ouverture : 4 semaines aprés la première ponction du flacon.

PRESENTATIONS:

Flacon de 50 et 100 ml.





Solution orale







COMPOSITION:

Ivermectine	0.088 g
Excipient q.s.p	100ml

INDICATIONS:

Traitement des strongyloses gastro-intestinales et pulmonaires et de l'oestrose chez les ovins et les caprins.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

ATLAMEC est recommandé exclusivement par voie orale à la dose de 0,2 mg de principe actif/kg de poids vif, soit 2,5 ml de solution par 10 kg de poids vif chez les ovins et les caprins.

DELAI D'ATTENTE:

Lait : Ne pas utiliser chez les femelles laitières dont le lait est destiné à la consommation humaine et chez les femelles laitières 28 jours avant la mise bas. Viandes et abats : 3 jours.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- 3 Semaines après ouverture du flacon.

PRESENTATIONS:

Flacons de 250 ml, 500 ml et 1 L.



ATLAMISOL 20% Lévamisole



Poudre orale



COMPOSITION:

Lévamisole (s.f. de Chlorhydrate)	20,00 g
Excipient q.s.p	100 g

INDICATIONS:

Chez les volailles : traitement de la capillariose, l'heterakidose, l'ascaridiose.

Chez les ruminants : traitement des strongyloses gastro-intestinales et pulmonaires.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Voie orale.

Volailles: Dans l'eau de boisson à la dose de 20 mg de matière active par kg de poids vif ou 10 g de poudre/100 kg de poids vif.

Ruminants : 8 mg de matière active /kg ou 0,40 g de poudre/10 kg de poids vif. Dissoudre le contenu d'un sachet de 100 g dans 1 litre d'eau, bien agiter et administrer 4 ml/10 kg de poids vif.

DELAI D'ATTENTE:

Viandes et abats : 7 jours.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.

PRESENTATION:

Sachet de 100 g



ATLATERASOL-L DL-Tétramisole

Solution orale









COMPOSITION:

DL-Tétramisole (s.f. chlorhydrate)	. 5,00 g
Excipient q.s.p	100 m

INDICATIONS:

Traitement des strongyloses gastro-intestinales et pulmonaires chez les ruminants.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

ATLATERASOL-L est recommandé par voie orale à la dose de 15 mg de principe actif/kg de poids vif, soit 3 ml de solution par 10 kg de poids vif.

DELAI D'ATTENTE:

Viandes et abats : 7 jours.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- Après ouverture : 3 Semaines.

PRESENTATIONS:

Flacons de 500 ml, 1 litre. Bidons de 2 et 5 litres.



ATLATERASOL-P

Poudre orale







COMPOSITION:

DL-Tétramisole (s.f. chlorhydrate)	10,00 g
Excipient q.s.p	100 g

INDICATIONS:

Traitement des strongyloses gastro-intestinales et pulmonaires chez les ruminants.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Voie orale dans l'eau de boisson ou dans l'aliment aux doses uniques de :

15 mg de DL-Tetramisole /kg ou 1,77 g de poudre/10 kg de poids vif.

NB: Calculer la ration alimentaire ou hydrique journalière et y incorporer le médicament.

DELAI D'ATTENTE:

Viandes et abats : 7 jours.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- Après ouverture : 3 semaine.
- Après mise en solution : 6 à 8 heures.

PRESENTATION:

Sachet de 100 g.



ATLAFEN 2.5%

Fenbendazole

Suspension orale





COMPOSITION:

Fenbendazole	2,50 g
Excipient q.s.p	.100 ml

INDICATIONS:

Traitement des parasitoses internes : Nématodoses gastro-intestinales et pulmonaires et Téniasis.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Voie orale au moyen d'une seringue ou d'un pistolet doseur.

- Ovins et caprins
- Strongyloses gastro-intestinales et Dictyocauloses sp.: 5 mg/kg ou 2 ml/10 kg de poids vif.
- Moniezioses et autres strongyloses pulmonaires 10 à 15 mg/kg de poids vif ou 4 à 6 ml/10 kg de poids vif.
- Bovins: 7,5 mg/kg ou 3 ml/10 kg de poids vif.

DELAI D'ATTENTE:

- Viandes et abats : 14 jours
- Lait: 3 jours

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.

PRESENTATIONS:

Flacons de 250 ml, 500 ml et 1L.



ATLAFEN 10% Fenbendazole

Suspension orale







COMPOSITION:

Fenbendazole	.10,00	g
Excipient q.s.p	100 m	I

INDICATIONS:

Traitement des stongyloses gastro-intestinales et pulmonaires et des téniasis chez les bovins et les équins.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Voie orale en administration unique à la dose de 7.5 mg/ Kg de poids vif soit 7.5 ml/100 Kg de poids vif.

DELAI D'ATTENTE:

Viandes et abats : 14 jours.

Lait: 72 heures

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.

PRESENTATIONS:

Flacons de 100 ml et 1 litre.





Solution injectable







COMPOSITION:

lvermectine	1,00 c
Clorsulon	10,00 c
Excipient q.s.p	100 m

INDICATIONS:

Le traitement des nématodoses gastro-intestinales et pulmonaires, des trématodoses, des infestations externes dues aux poux et agents des gales, de l'œstrose ovine et l'hypodermose bovine.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

ATLAMEC-D est recommandé exclusivement par voie sous cutanée à la dose unique de 1 ml de solution/50 kg de poids vif, correspondant à 0,2 mg d'ivermectine et 2 mg de clorsulon par kilogramme de poids vif.

DELAI D'ATTENTE:

- * Viande et Abats : 28 jours.
- * Lait : Ne pas utiliser chez les femelles laitières lorsque le lait ou ses dérivés sont destinés à la consommation humaine.

CONDITIONS DE CONSERVATION:

- * 2 ans dans l'emballage d'origine dans un endroit frais (≤25 °C) et à l'abri de la lumière.
- * 4 semaines après ouverture du flacon.

PRESENTATION:

Flacons de 50 et 100 ml.





Suspension orale









COMPOSITION:

Rafoxanide	2.50	g
Excipient q.s.p	100	ml

INDICATIONS:

Traitement de la fasciolose (F. hepatica), de l'oestrose et des nématodoses dues à des nématodes hématophages chez les ruminants.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Voie orale à la dose de 7,5 mg de principe actif/kg de poids vif, soit 3 ml de suspension par 10 kg de poids vif.

DELAI D'ATTENTE:

Viandes et abats :

- Bovins : 14 jours.
- Ovins et caprins : 42 jours

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.

PRESENTATIONS:

Flacons de 250 ml, 500 ml et 1 litre.



ATLAZANIDE Oxyclozanide + Lévamisole



Suspension orale







COMPOSITION:

Oxyclozanide	6,00 q
Lévamisole chlorhydrate	_
Excipient qsp	_

INDICATIONS:

Prophylaxie et traitement chez les bovins, les ovins et les caprins des infestations suivantes : Strongyloses gastro-intestinales et pulmonaires; Fascilose (grande douve); Téniasis (élimination des segments).

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

ATLAZANIDE est recommandé par voie orale à la dose unique de 2,5 ml/10 kg de poids corporel, correspondant à 7,5 mg de Lévamisole et 15 mg d'Oxyclozanide par kilogramme de poids vif.

DELAI D'ATTENTE:

- Viandes et abats : 14 jours - Lait: Voir contre indications

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- 3 Semaines après ouverture du flacon.

PRESENTATIONS:

Flacons de 250 ml, 500 ml, 1 litre.





Suspension orale







COMPOSITION:

Albendazole2	2,50 g
Excipient q.s.p1	00 ml

INDICATIONS:

Traitement des Strongyloses gastro-intestinales et pulmonaires, des Cestodoses et de la Fasciolose à F. hepatica chez les ruminants

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Voie orale.

Ovins et caprins : Strongyloses gastro-intestinales, Dictyocaulose et Téniasis : 1,5 ml/10 kg ; Fasciolose et autres strongyloses pulmonaires : 2 ml/10 kg.

Bovins: Strongyloses gastro-intestinales, Dictyocaulose et Téniasis: 3 ml/10 kg

DELAI D'ATTENTE:

Viandes et abats :

- Bovins: 14 jours.
- Ovins et caprins : 10 jours.
- Lait : Ne pas utiliser chez les femelles laitières lorsque le lait ou ses dérivés sont destinés à la consommation humaine.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 3 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- 3 Semaines après ouverture du flacon.

PRESENTATIONS:

Flacons de 100 ml, 250 ml, 500 ml, 1 litre et bidon 5 litres.



BABICURImidocarbe









COMPOSITION:

Imidocarbe (s.f.dipropionate)	8,50 g
Excipient q.s.p	100 ml

INDICATIONS:

Chez les bovins : - Traitement et prophylaxie des babésioses, des anaplasmoses et des infestations mixtes.

Chez les chiens : - Traitement et prophylaxie de la babésiose.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES : Voies intramusculaire ou sous cutanée.

Bovins : - Babésiose : voie intramusculaire profonde ou sous cutanée dans l'encolure ou à la croupe :

- Prévention : 2,125 mg d'imidocarbe par kg de poids vif correspondant à 2,5 ml de solution par 100 kg de poids vif.
- Traitement : 0,85 mg d'imidocarbe par kg de poids vif correspondant à 1 ml par 100 kg de poids vif. Une seule injection est généralement suffisante.
- Anaplasmose bovine :
- Traitement : 2,125 mg d'imidocarbe par kg de poids vif correspondant à 2,5 ml de solution pour 100 kg de poids vif.

Chiens : - Babésiose : voie intramusculaire ou sous cutanée :

- Prévention : 4,25 mg d'imidocarbe par kg de poids corporel correspondant à 0,5 ml pour 10 kg de poids corporel. La durée de la prévention ne dépassera pas 4 à 6 semaines (chimio-prévention).
- Traitement : 2,125 mg d'imidocarbe par kg de poids corporel correspondant à 0,25 ml pour 10 kg de poids corporel. Une seule injection est généralement suffisante.

TEMPS D'ATTENTE : Viande et abas : 28 jours. Lait : 6 jours (12 traites).

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- Après ouverture : 4 semaines aprés la première ponction du flacon.

PRESENTATION:

Flacon de 50 ml.



CINTACUR Praziquantel - Sélénium

Suspension orale







COMPOSITION:

Praziquantel		2.50 g
Sélénium (sf. Sélénite de sodium)		
Excipient	q.s.p	100 ml

INDICATIONS:

Traitement des téniasis chez les espèces cibles.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

CINTACUR est recommandé par voie orale à la dose unique de 2,00 ml de suspension/10 kg de poids vif, correspondant à 5,0 mg de Praziquantel.

DELAI D'ATTENTE:

- * Viande et abats : Nul
- * Lait : Nul

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- 3 Semaines après ouverture du flacon.

PRESENTATIONS:

Flacons de 100 ml, 250 ml, 500 ml et 1 litre



CLABAMAX Closantel + Abamectine

Solution orale





COMPOSITION:

Closantel (s/f sodique dihydraté)	5 g
Abamectine	0,1 g
Excipientsq.s.p	100 ml

INDICATIONS:

Traitement des nématodoses gastro-intestinales et pulmonaires, de la douve et de l'œstrose.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

CLABAMAX est recommandé par voie orale à la dose unique de 2,0 ml de solution/10 kg de poids vif, correspondant à 0,20 mg d'Abamectine et 10,0 mg de Closantel par kilogramme de poids vif.

DELAI D'ATTENTE:

Viande et abats : 28 jours.

Laits : Ne pas utiliser chez les femelles laitières dont le lait est destiné à la consommation humaine.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- Après ouverture : 4 semaines

PRESENTATIONS:

Flacons de 250 ml, 500 ml, 1 litre.



EQUABACAbamectine + Praziquantel



Pâte orale pour chevaux



COMPOSITION:

Abamectine	3,7	m	ıg
Praziquantel	46,2	m	ıg
Excipients qsp		1	g

INDICATIONS:

EQUABAC pâte orale pour chevaux permet le traitement et le contrôle des nématodoses gastro-intestinales et pulmonaires et des cestodoses, strongyloses gastro-intestinales (grands et petits strongles), ascaridioses, oxyuroses, habronemoses gastriques et cutanées, strongyloses pulmonaires, onchocercoses et gastérophiloses.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

EQUABAC pâte orale pour chevaux est administré par voie orale à la dose recommandée de 1.08g (= 1ml) par 20kg de poids corporel, ce qui délivre 0.2mg/kg d'abamectine et 2.5mg/kg de praziquantel. Le contenu de cette seringue peut traiter un cheval de 600kg de poids vif. Chaque division de l'injecteur représente une dose de 5.4g de pâte suffisante pour traiter 100kg de poids corporel.

Avant l'administration, ajuster la seringue en fonction de la dose calculée en positionnant la bague sur le piston. La pâte s'administre par voie orale en introduisant l'extrémité de la seringue dans l'espace interdentaire et en déposant la quantité de pâte requise à la base de la langue. La bouche du cheval ne doit pas contenir d'aliments. Immédiatement après l'administration, relever la tête du cheval pendant quelques secondes afin de s'assurer que la dose est déglutie.

TEMPS D'ATTENTE:

- Viande, abats et lait : Ne pas administrer aux équidés dont la viande, les abats ou le lait sont destinés à la consommation humaine.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- Après ouverture : Utiliser le produit immédiatement.

PRESENTATION:

Carton de 10 Seringues de 32,4 g







Pâte orale pour chevaux





COMPOSITION:

Fenbendazole		187,5	m	١g
Excipients	qsp		. 1	g

INDICATIONS:

Traitement des infestations par les parasites suivants :

- Nématodes gastro-intestinaux (adultes et larves L4) : Strongylus spp. ; Parascaris equorum ; Oxyurus equi ; Cyathostomum spp. ; Cylicocyclus spp. ; Strongyloides westeri.
- Strongles pulmonaires (adultes et larves L4) : Dictyocaulus arnfieldi.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

<u>Chez les chevaux :</u> 7,5 mg de fenbendazole par kg de poids vif, en administration unique par voie orale, soit 4 g de pâte par 100 kg de poids vif.

<u>Infestations graves à Strongyloides westeri chez le poulain :</u> 50 mg de fenbendazole par kg de poids vif, en administration unique par voie orale, soit un applicateur de 24 g pour un poulain de 90 kg de poids vif.

La pâte s'administre par voie orale, en l'absence de toute nourriture, en introduisant l'extrémité de l'applicateur dans l'espace interdentaire et en déposant la quantité de pâte requise à la base de la langue. Le piston de l'applicateur comporte une tige graduée qui permet d'ajuster la dose au poids de l'animal.

TEMPS D'ATTENTE :

- Viande et abats : 8 jours.
- Lait : Ne pas utiliser chez les femelles laitières dont le lait ou ses dérivés sont destinés à la consommation humaine.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- Après ouverture : Utiliser le produit immédiatement.

PRESENTATION:

Carton de 10 Seringues de 24 g.



Suspension orale





COMPOSITION:

lvermectine	. 0.50 g
Praziquantel	2.50 g
Excipient q.s.p	100 ml

INDICATIONS:

Traitement des nématodoses gastro-intestinales et pulmonaires et des cestodoses chez les équidés.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

EQUIPAZ est recommandé par voie orale à la dose unique de 4,00 ml de suspension/100 kg de poids vif, correspondant à 200 µg d'ivermectine et 1 mg de praziquantel par kg de poids vif.

DELAI D'ATTENTE:

Ne pas utiliser chez les chevaux de boucherie

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- Après ouverture : 3 semaines.

PRESENTATIONS:

Flacons de 20 ml et 50 ml.



OVIMAX

Triclabendazole + Albendazole + Ivermectine + Se et Co

Suspension orale







COMPOSITION:

Triclabendazole	5,00 g
Albendazole	
Ivermectine	
Sélénium (sf. sélénite de sodium, 5H2O)	
Cobalt (sf. sulfate)	0,075 g
Excipient q.s.p	

INDICATIONS:

Traitement des nématodoses gastro-intestinales et pulmonaires de l'oestrose, de la douve et du téniasis chez les espèces cibles.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

OVIMAX est recommandé par voie orale à la dose unique de 2,0 ml de suspension/10 kg de poids vif, correspondant à 0,20 mg d'ivermectine et 10 mg de triclabendazole, 7,5 mg d'albendazole, 0,12 mg de sélénium et 0,15 mg de cobalt par kilogramme de poids vif.

DELAI D'ATTENTE:

Viandes et abats : 28 jours.

Lait : Ne pas utiliser chez les femelles laitières dont le lait est destiné à la consommation humaine et chez les femelles laitières 28 jours avant la mise bas.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.

PRESENTATIONS:

Flacons de 250 ml, 500 ml et 1 litre.



RANIFEN ATLAS Rafoxanide + Fenbendazole

Suspension orale





COMPOSITION:

Rafoxanide	3,00 g
Fenbendazole	3,00 g
Excipient q.s.p	100ml

INDICATIONS:

Traitement des parasitoses internes chez les espèces cibles :

Nématodoses gastro-intestinales et pulmonaires, moniéziose, fasciolose et oestrose.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Voie orale à la dose unique de 7,5 mg/kg de poids vif de Fenbendazole et 7.5 mg/kg P.V. de Rafoxanide, soit 2,5 ml/10 kg de poids vif.

DELAI D'ATTENTE:

Viandes et abats : 42 jours.

Lait : Ne pas utiliser chez les femelles laitières dont le lait est destiné à la consommation humaine.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- Après ouverture : 3 semaines

PRESENTATIONS:

Flacons de 250 ml, 500 ml, 1 litre et 5 litres



RANIFEN GOLD

Fenbendazole + Rafoxanide + Se + Co

Suspension orale







COMPOSITION:

Fenbendazole	6,00 g
Rafoxanide	
Colbat	_
Sélenium	50,00 mg
Excipient q.s.p	

INDICATIONS:

Traitement des parasitoses internes chez les espèces cibles : Nématodoses gastro-intestinales et pulmonaires, moniéziose, fasciolose et oestrose.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Voie orale à la dose unique de suspension 2,5 ml/10 kg de poids vif, correspondant à la dose de 7,5mg/kg de poids vif de rafoxanide, 15mg/kg de poids vif de fenbendazole + 0,15mg/kg poids vif de Cobalt et 0,12mg/kg poids vif de Sélenium.

DELAI D'ATTENTE:

Viandes et abats : 42 jours.

Lait : Ne pas utiliser chez les femelles laitières.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- Après ouverture : 3 semaines

PRESENTATIONS:

Bidons de 250 ml, 500 ml, 1 L et 5 litres.



SUPRAVERM

Closantel + Albendazole

Suspension orale





COMPOSITION:

Closantel (sf. sodique dihydraté)	5,00 g
Albendazole	. 3,80 g
Excipient q.s.p	. 100ml

INDICATIONS:

Traitement des parasitoses internes : Nématodoses gastro-intestinales et pulmonaires, Téniasis, Fasciolose (adultes et immatures) et Oestrose (à savoir tous les stades larvaires).

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Voie orale à la dose unique de 10 mg de Closantel/kg et 5 mg de d'Albendazole/kg de poids vif, soit 2,0 ml de suspension/10 kg de poids vif.

DELAI D'ATTENTE:

Viandes et abats : 28 jours.

Lait : ne pas utiliser chez les femelles laitières dont le lait est destiné à la consommation humaine.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- Après ouverture : 3 semaines

PRESENTATIONS:

Flacons de 100 ml. Bidons de 250 ml, 500 ml, 1 litre et 5 litres.



TENISOL

Lévamisole + Praziquantel

Suspension orale





COMPOSITION:

Lévamisole (sf. Chlorydrate)	3.75 g
Praziquantel	_
Excipient q.s.p	_

INDICATIONS:

Traitement des parasitoses internes chez les ovins : nematodoses gastro-intestinales et pulmonaires, monieziose.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Voie orale à la dose unique de 2,0 ml de suspension/10 kg de poids vif, correspondant à 7,50 mg de Lévamisole et 5 mg de Praziguantel/kg de poids vif.

DELAI D'ATTENTE:

Viandes et abats : 7 jours.

Lait : Ne pas utiliser chez les femelles laitières lorsque le lait ou ses dérivés sont destinés à la consommation humaine.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- Après ouverture : 3 semaines

PRESENTATIONS:

Flacons de 250 ml, 500 ml, 1 litre.



TRICLAMEC

Triclabendazole + Ivermectine

Suspension orale





COMPOSITION:

Triclabendazole	5,00 g
lvermectine	0,10 g
Excipient q.s.p	100ml

ESPECES CIBLES:

Ovins

INDICATIONS:

Traitement des nematodoses gastro-intestinales et pulmonaires de l'oestrose et de la douve chez les ovins.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

TRICLAMEC est recommandé à la dose unique par voie orale à la posologie de 2,0 ml de suspension/10 kg de poids vif, correspondant à 0,20 mg d'ivermectine et 10 mg de triclabendazole par kilogramme de poids vif.

DELAI D'ATTENTE:

Viandes et abats : 28 jours.

Lait : Ne pas utiliser chez les femelles laitières dont le lait est destiné à la consommation humaine et chez les femelles laitières 28 jours avant la mise bas.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- Après ouverture : 3 semaines

PRESENTATIONS:

Flacons de 100 ml, 250 ml, 500 ml, 1 litre.





Solution orale







COMPOSITION:

Toltrazuril2.	50 g
Excipient q.s.p10	0 ml

INDICATIONS:

Prévention et traitement des coccidioses aviaires dues à Eimeria acervulina, E. necatrix, E. brunitti, E. maxima et E. mitis chez le poulet et à E. adenoides et E. meleagrimitis chez la dinde.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Voie orale dans l'eau de boisson à la posologie suivante :

Posologie de base : 7 mg de principe actif/kg de poids vif/j, soit 28 ml de solution ZURICOX par 100 kg par jour pendant 2 jours consécutifs.

Prévention : avant des périodes à haut risque (stress, vaccination, transport) en administration stratégique de 2 jours consécutifs.

Traitement : administration pendant 2 jours consécutifs en présence ou en absence d'anticoccidiens dans l'aliment.

DELAI D'ATTENTE:

Viandes et abats : 12 jours

Œufs : Ne pas utiliser chez les pondeuses dont les œufs ou leurs dérivés sont destinés à la

consommation humaine

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- Après ouverture : 3 semaines.
- Après mise en solution : 6 à 8 heures.

PRESENTATIONS:

Flacons de 500 ml et 1 litre



ANTIBIOVIT

Oxytétracycline + Vitamines

Poudre orale





COMPOSITION:

Oxytétracycline (sf. chlorhydrate)	50,00 g
Vitamine A palmitate	10 000 000,00 UI
Vitamine E acétate	6 000 UI
Vitamine D3	1 250 000,00 UI
Vitamine K3 (ménadione sodium bisulfite)	8,00 g
Vitamine C	22,00 g
Vitamine B2	3,00 g
Vitamine B12	10,00 mg
Biotine	4,00 mg
Acide Folique	400,00 mg
Excipient q.s.p	1000 g

INDICATIONS:

Affections à germes sensibles à l'Oxytétracycline. Il s'agit essentiellement de la prévention et du traitement des infections suivantes :

- · La maladie respiratoire chronique 'MRC',
- Le coryza infectieux,
- · Le choléra aviaire.
- · La sinusite infectieuse du dindon,
- · Les complications bactériennes des infections virales.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Voie orale dans l'eau de boisson à la dose de 20 mg d'Oxytétracycline/kg de poids vif/jour correspondant à 0,40 g d'antibiovit/kg/jour pendant 3 à 5 jours consécutifs.

A titre indicatif, ANTIBIOVIT peut être donné à raison de 1Kg/250 L d'eau de boisson.

DELAI D'ATTENTE:

Viandes et abats : 7 jours

Oeufs: Nul

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- 3 Semaines après ouverture du sachet.
- 6 à 8 heures aprés mise en solution.

PRESENTATIONS:

Sachets de 100 g et de 1 Kg





Poudre orale





COMPOSITION

Amoxicilline (s.f. trihyratée)10	i,00 g
Excipient q.s.p	100 g

INDICATIONS:

Infections à germes sensibles à l'amoxicilline chez les espèces cibles, ATLAMOX est notamment indiqué pour le traitement des colibacilloses, des salmonelloses, des infections respiratoires, des entérites infectieuses et des staphylococcies.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Voie orale dans l'eau de boisson ou dans la ration alimentaire.

Volailles: 1,00 g de poudre/10 kg de poids vif ou un sachet de 100 g d'ATLAMOX par 1000 kg une fois par jour pendant 3 à 5 jours. La dose peut être répartie en deux prises espacées de 12 heurs. A titre indicatif, ATLAMOX est à utiliser dans l'eau de boisson à raison de 1 sachet de 100 g/100 litres d'eau ou 1 sachet de1 kg/tonne d'eau.

Veau pré-ruminant : 1,00 g de poudre/10 kg/jour pendant 3 à 5 jours. La dose journalière peut être répartie en deux prises à 12 heures d'intervalle. Le produit est à administrer après dilution dans l'eau ou dans l'aliment d'allaitement.

DELAI D'ATTENTE:

Viande et abats : 48 heurs

Œufs : Ne pas utiliser chez les pondeuses dont les œufs ou leurs dérivés sont destinés à la consommation humaine.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- 3 Semaines après ouverture du sachet.
- 6 à 8 heures après mise en solution.

PRESENTATIONS:

Sachets de 100 g et 1 Kg



ATLAMOX 70%

Amoxicilline

Poudre orale





COMPOSITION:

INDICATIONS: Traitement des infections causées par des germes sensibles à l'amoxicilline.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES: ATLAMOX 70% est administrée par voie orale.

Veaux: 15 mg d'ATLAMOX 70% par kg PV, 2 fois par jour, pendant 4 à 5 jours dans l'eau de boisson ou dans le lait.

Volaille: 20 mg d'ATLAMOX 70% par kg PV par jour pendant 5 jours. A administrer dans l'eau de boisson, Il est possible de calculer avec la formule suivante la quantité totale d'ATLAMOX 70% qui est nécessaire pour le traitement du groupe entier par jour :

Dose d'ATLAMOX 70% (mg/kg) ×Poids corporel moyen (kg) ×Nombre d'animaux/1000 = grammes nécessaire/jour.

Il faut d'abord mélanger la dose journalière totale calculée avec plus ou moins 10 litres d'eau de boisson. Ensuite, ajouter à une quantité d'eau qui sera bu complètement par la volaille en 2h (jusqu'à 12h au maximum). Pour le reste de la journée,

il faut prévoir de l'eau non médicamenteuse. L'eau médicale non utilisée doit être renouvelée après 12h.

La dose d'ATLAMOX 70% nécessaire pour le traitement d'un groupe de 1000 sujets en fonction de l'âge :

Age approximatif (en jour)	7	14	21	28	35
Poids moyen du poulet (en kg)	0,14	0,36	0,68	1,09	1,58
Dose d'ATLAMOX %70 (en a/i)	2,8	7,2	13,6	21,8	31,6

DELAI D'ATTENTE:

Veaux: Viande et abats: 5 jours **Volaille**: Viande et abats: 1 jour

Ne pas utiliser chez les poules pondeuses d'œufs destinés à la consommation humaine.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- Après ouverture : 4 semaines
- Stabilité après mise en solution: 6 à 8 heures.

PRESENTATIONS: Sachet de 1 Kg



ATLADOX-P Doxycycline

Poudre orale









COMPOSITION:

Doxycycline (s.f hyclate)	50,00 g
Excipient g.s.p.	100 ml

INDICATIONS:

Traitement des infections des voies respiratoires et du tractus digestif causées par des germes sensibles à la Doxycycline.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Voie orale, à diluer dans l'eau de boisson.

Volailles:

20 mg de doxycycline base/kg de PV/jour.

Veaux: 10 mg de doxycycline/kg PV et par jour, soit 1 g de ATLADOX-P pour 50 kg de poids vif par jour

Durée du traitement : 3 à 5 jours consécutifs.

DELAI D'ATTENTE:

Viandes et abats :

Veaux: 14 jours Poulet: 05 jours Dindes: 10 jours.

<u>Œufs</u>: Ne pas administrer aux pondeuses dont les œufs sont destinés à la consommation

humaine.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- Après ouverture : 4 semaines
- Stabilité après mise en solution: 6 à 8 heures.

PRESENTATION:

Sachet de 1Kg.



ATLAPRIM

Sulfadiazine + Triméthoprime

Solution orale









COMPOSITION:

Sulfadiazine	8.333 g
Triméthoprime	1.667 g
Excipient q.s.p	

INDICATIONS:

Infections à germes sensibles à l'association Sulfamide-Triméthoprime chez les espèces cibles, ATLAPRIM est notamment indiquée dans le traitement des colibacilloses, des salmonelloses, des infections respiratoires, des entérites infectieuses et des staphylococcies

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

- Volailles: 30 mg/kg de l'association Sulfadiazine + Triméthoprime poids vif ou 30 ml de solution/100 kg de poids vif dans l'eau de boisson une fois par jour pendant 5 jours consécutifs.
- Veau : 30 mg/kg/jour de l'association Sulfadiazine + Triméthoprime pendant 5 jours, soit 3 ml/10 kg de poids vif par jour pendant 5 jours. La dose journalière peut être administrée en une seule ou en deux prises. Le produit peut être administré après dilution dans l'eau ou dans l'aliment d'allaitement.

DELAI D'ATTENTE:

- · Viandes et abats : 12 jours
- Lait : Ne pas utiliser chez les femelles laitières lorsque le lait ou ses dérivés sont destinés à la consommation humaine.
- · Oeufs : Ne pas administrer aux poules pondeuses dont les oeufs sont destinés à la consommation humaine.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- 3 Semaines après ouverture du flacon.
- 6 à 8 heures après mise en solution.

PRESENTATIONS:

Flacons de 250 ml, 500 ml et 1 litre.





Poudre orale





COMPOSITION:

Tylosine (sf. tartrate)......100 %

"100g de tylosine base est équivalente à 120g de tylosine tartrate"

INDICATIONS:

Infections à germes sensibles à la tylosine. Il s'agit principalement du traitement et prévention des mycoplasmoses aviaires (primitives et MRC), du coryza infectieux, et de la sinusite infectieuse des dindons.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Voie orale dans l'eau de boisson à la dose (exprimée en tylosine base) de 0,50 g/litre d'eau de boisson. Soit un flacon de 100 g/200 litres d'eau ou un flacon de 500 g/tonne d'eau. Il est recommandé de faire une prédilution (en ajoutant l'eau à la poudre) du contenu du flacon dans 5 à 10 litres d'eau.

- Traitement curatif : pendant 3 à 5 jours, selon la gravité de la maladie, dès l'apparition des premiers symptômes.
- Traitement préventif : pendant les 3 à 5 premiers jours de vie et pendant 24 à 48 h à la 4ème semaine ou lors de stress (vaccination).

DELAI D'ATTENTE:

- Viande et abats : Poulet 2 jours, dindon 3 jours.
- Œufs: 5 jours

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- Après ouverture : 4 semaines.
- Après mise en solution : l'eau médicamenteuse doit être consommée immédiatement après la mise en solution.

PRESENTATIONS:

Sachets de 100 g et 500g.



ATLAXACINEEnrofloxacine

Solution orale





COMPOSITION:

Enrofloxacine	10.00 g
Excipient q.s.p.	100 ml

INDICATIONS:

Traitement des infections dues aux germes sensibles à l'enrofloxacine chez les volailles : ATLAXACINE est particulièrement recommandée pour le traitement des infections suivantes : mycoplasmoses, colibacilloses, coryza infectieux et Salmonelloses chez le poulet de chair, la poule reproductrice et la dinde.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

ATLAXACINE est à utiliser par voie orale dans l'eau de boisson à la dose de 10 mg/kg/jour, soit 10 ml de solution par 100 kg de poids vif par jour, pendant 5 jours consécutifs.

DELAI D'ATTENTE:

Viandes et abats :

- Poulet : 12 jours.
- Dinde: 28 jours.
- Oeufs : Ne pas utiliser chez les pondeuses dont les oeufs ou leurs dérivés sont destinés à la consommation humaine.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE:

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- 3 Semaines après ouverture du flacon.
- 6 à 8 heures après mise en solution.

PRESENTATIONS:

Flacons de 500 ml, 1 litre.



BRANCHOTIL 300

Tilmicosine

Solution injectable







COMPOSITION:

Tilmicosine (s.f phosphate))30,00 g
Excipient q.s.p	100 ml

INDICATIONS:

Chez les bovins et les ovins :

- Traitement des affections respiratoires associées à Mannheimia haemolytica et Pasteurella multocida

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Dose : 10 mg de tilmicosine/kg de PV correspondant à 1 ml du produit / 30 kg de PV.

Voie d'administration : sous cutanée.

DELAI D'ATTENTE:

Bovins:

· Viande et abats : 70 jours.

• Lait: 36 jours.

Ovins:

· Viande et abats : 42 jours.

· Lait: 18 jours.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE:

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- 4 Semaines après ouverture du flacon.

PRESENTATION:

Flacon de 50 ml.



BROMOFLOR

Florfénical + Bromhéxine

Solution orale





COMPOSITION:

Florfénicol	10,00 g
Bromhexine HCI	_
Excipient q.s.p	100 ml

INDICATIONS:

Prévention et traitement des infections à germes sensibles au florfénicol chez le poulet. Il s'agit des colibacilloses, MCR, salmonellose, mycoplasmoses, omphalites, coryza infectieux aviaire et Pasteurellose (Choléra aviaire), sinusite du dindon.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

BROMOFLOR est destiné à être administré par voie orale dans l'eau de boisson à la dose de base de 20 mg de florfénicol et 0,50 mg de bromhexine/kg/jour, soit 20 ml/100 kg de poids vif par jour pendant 3 à 5 jours consécutifs. Cette posologie correspond à environ 1 litre de BROMOFLOR par 500 litres d'eau de boisson.

DELAI D'ATTENTE:

Viandes et abats : 5 jours

Œufs : Ne pas utiliser chez les pondeuses dont les œufs ou leurs dérivés sont destinés à la consommation humaine

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE:

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- 3 Semaines après ouverture du flacon.
- 6 à 8 heures après mise en solution.

PRESENTATIONS:

Flacon de 1 litre et bidon de 5 litres



BROMOFLOR FORT

Florfénicol + Bromhéxine

Solution orale







COMPOSITION:

Florfénicol	20.00 g
Bromhexine HCI	1.00 g
Excipient q.s.p	100 ml

INDICATIONS:

Prévention et traitement des infections à germes sensibles au florfénicol chez les volailles : colibacilloses, MCR, salmonellose, mycoplasmoses, omphalites, coryza infectieux aviaire et Pasteurellose (Choléra aviaire) et sinusite du dindon.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

BROMOFLOR FORT est destiné à être administré par voie orale dans l'eau de boisson à la dose de base de 20 mg de Florfénicol et 1 mg de Bromhexine chlorhydrate /kg/jour, soit 10 ml/100 kg de poids vif par jour pendant 3 à 5 jours consécutifs. Cette posologie correspond à environ 1 litre de BROMOFLOR FORT par une tonne d'eau de boisson.

DELAI D'ATTENTE:

Viandes et abats : 5 jours

Œufs : Ne pas utiliser chez les pondeuses dont les œufs ou leurs dérivés sont destinés à la consommation humaine

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE:

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- Après ouverture : 3 Semaines.
- Après mise en solution : 6 à 8 heures.

PRESENTATIONS:

Flacon de 1 litre et bidon de 5 litres



COLISTA-I-1000

Colistine

Solution injectable









COMPOSITION:

INDICATIONS:

Traitement des infections à germes sensibles à la colistine notamment : Entérites septicémiques des jeunes, septicémies colibacillaires, polyarthrites infectieuse.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Voie: IM

Dose : 25000 UI/kg de poids vif, soit 0,25 ml/10 kg de poids vif, deux fois par jour à 12 h d'intervalle, pendant 3 jours consécutifs

DELAI D'ATTENTE:

- * Viande et abats: 21 jours
- * œufs : Ne pas utiliser chez les pondeuses dont les œufs sont destinés à la consommation humaine.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- 4 Semaines après ouverture du flacon.

PRESENTATIONS:

Flacons de 50 ml et 100 ml.





Poudre orale









COMPOSITION:

Colistine (s.f. de sulfate)	75.00 MUI
Amoxicilline (sf. trihydrate)	20.00 g
Excipient q.s.p	_

INDICATIONS:

Infections à germes sensibles à l'association amoxicilline-colistine chez les espèces cibles. COLIMOX est notamment indiqué dans le traitement des colibacilloses, des salmonelloses, des infections respiratoires, des entérites infectieuses et des staphylococcies.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Voie orale dans l'eau de boisson à la dose de 75000 UI de colistine et 20 mg d'amoxicilline par kg de poids vif et par jour, soit 100 g de poudre/1000 kg de poids vif/jour, pendant 3 à 5 jours consécutifs.

A titre indicatif, COLIMOX peut être utilisée à raison de 1 kg/tonne d'eau de boisson.

DELAI D'ATTENTE:

Viandes et abats : 7 jours.

CONDITIONS DE CONSERVATION:

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- Après mise en solution : 6 à 8 heures.

PRESENTATIONS:

Sachets de 100 et 1 kg.



COLISTA INJECTION

Colistine



Solution injectable



COMPOSITION:

Colistine (sf. sulfate)	50,00MUI
Excipient q.s.p	100 ml

INDICATIONS:

Traitement des infections à germes sensibles à la colistine notamment : Entérites septicémiques des jeunes, septicémies colibacillaires, polyarthrites infectieuses.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Voie: Intramusculaire.

Dose : 25000 UI/kg de poids vif, soit 0,5 ml/10 kg de poids vif, deux fois par jour à 12 h d'intervalle, pendant 3 jours consécutifs.

TEMPS D'ATTENTE:

Viandes et abats : 21 jours.

Œufs : Ne pas utiliser chez les pondeuses dont les œufs sont destinés à la consommation humaine.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- Après ouverture : 4 semaines.

PRESENTATION:

Flacon de 100 ml.





Solution orale





COMPOSITION:

Colistine (sf. sulfate)	200.00 MUI
Excipient q.s.p	100 ml

INDICATIONS:

Traitement des gastroentérites à germes gram négatif, principalement les colibacilloses et salmonelloses.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Voie orale:

Volailles: dans l'eau de boisson à la dose de 75.000 UI de colistine par kg de poids vif et par jour, soit 250 ml de COLISTA-L /Tonne d'eau/jour, pendant 3 à 5 jours consécutifs.

Veaux : 50.000 UI de colistine/ kg/12 heures, soit 0,25 ml de COLISTA-L /10 Kg de poids vif, pendant 3 jours, à mélanger soit à l'eau de boisson, soit à l'aliment d'allaitement.

DELAI D'ATTENTE:

Viandes et abats : 7 jours.

Œufs: Nul

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE:

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- 3 Semaines après ouverture du flacon.
- 6 à 8 heures après mise en solution.

PRESENTATION:

Flacon de 1 litre.



COLIXACINE Enrofloxacine + Colistine



Solution orale



COMPOSITION:

Enrofloxacine,,	10.00 g
Colistine (sf. sulfate)	100.00 MUI
Excipient q.s.p	100 ml

INDICATIONS:

Infections à germes sensibles à l'association colistine-enrofloxacine chez les espèces cibles. COLIXACINE est notamment indiqué dans le traitement des infections respiratoires, systémiques et intestinales.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Voie orale dans l'eau de boisson à la dose de : 1 ml /10 kg de poids/jour correspondant à 0.1 g d'enrofloxacine et 1 MUI de colistine / 10 kg de PV, pendant 3 à 5 jours consécutifs.

A titre indicatif, COLIXACINE peut être utilisée à raison de 1 L de solution/tonne d'eau de boisson.

DELAI D'ATTENTE:

Viandes et abats : 7 jours.

Œufs : Ne pas utiliser chez les pondeuses dont les œufs sont destinés à la consommation humaine.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- 3 Semaines après ouverture du flacon.

PRESENTATIONS:

Flacons de 500 ml. 1 litre et 5 litres





Poudre orale





COMPOSITION:

Sulfaguanidine	90.0)0	g
Excipient q.s.p	10)0	g

INDICATIONS:

Gastroentérites infectieuses, Diarrhée d'origine infectieuse.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Voie orale après dilution dans l'eau de boisson la dose de :

- Jeunes veaux: 1 sachet/jour en deux prises.
- Veaux lourds et poulains : 2 sachets/jour en deux prises.
- Agneaux et chevreaux : ½ sachet/sujet en deux prises.
- Volailles: 10 sachets/100 litres d'eau une fois par jour.
- Grands animaux : 4-5 sachets/jour répartis en 3 prises.

La durée de traitement est de 3 à 5 jours consécutifs.

DELAI D'ATTENTE:

Viande et abats : 3 jours

Lait: 2 jours Œufs: 8 jours

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- 3 Semaines après ouverture du sachet.
- 6 à 8 heures après mise en solution.

PRESENTATION:

Sachet de 10 g en boîte de 50 unités



ERYTHROFORT

Erythromycine

Poudre orale





COMPOSITION:

Erythromycine (sf. thiocyanate)20.00 g
Excipient q.s.p	100 g

INDICATIONS:

Infections à germes sensibles à l'Erythromycine. Il s'agit principalement du traitement et prévention des mycoplasmoses aviaires (primitives et MRC), du coryza infectieux, de la sinusite et synovite infectieuses chez la volaille.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Voie orale après dilution dans l'eau de boisson la dose de : 1,0 g/litre d'eau de boisson, soit un sachet de 1 kg/tonne d'eau.

La durée de traitement est de 5 jours.

Il est recommandé de faire une pré dilution du contenu du sachet dans 10 à 20 litres d'eau. Eviter toute autre source d'abreuvement pendant la durée du traitement.

DELAI D'ATTENTE:

Viande et abats : 3 jours

Œufs: 2 jours

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.

PRESENTATION:

Sachet de 1 Kg.



OXYLA 20% Oxytétracycline Longue action

Solution injectable









COMPOSITION:

Oxytétracycline (sf. dihydrate)20,0	00 g
Excipient q.s.p100	0 ml

INDICATIONS:

Traitement des infections à germes sensibles à l'oxytétracycline chez les espèces cibles notamment : - Bronchopneumonies infectieuses. - Gastroentérites infectieuses. - Avortements infectieux (chlamydiose). - Pathologies de l'appareil locomoteur (panaris, arthrites). -Infections uro-génitales. - Anaplasmose, actinobacillose.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

OXYLA 20 % est recommandé par voie intramusculaire profonde à la dose de 20 mg de principe actif/kg de poids vif, soit 1 ml de solution/10 kg de poids vif.

TEMPS D'ATTENTE:

- * Viandes et abats : 21 jours.
- * Lait: 7 jours (14 traites).

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- Après ouverture : 4 semaines après la première ponction du flacon.

PRESENTATIONS:

Flacons de 50 et 100 ml.





Poudre orale





COMPOSITION:

Oxytétracycline (sf. chlorhydrate)	50.00 g
Excipient q.s.p	100 g

INDICATIONS:

Traitement des infections à germes sensibles à l'oxytétracycline chez les espèces cibles. OXTRA 50 est particulièrement recommandée pour les cas suivants :

- * **Volailles**: Mycoplasmose, coryza infectieux, sinusite du dindon, salmonelloses, choléra aviaire, omphalite, entérite infectieuse. Périodes de stress (refroidissement, vaccination,...).
- * Veaux, agneaux, chevreaux : Maladies infectieuses bactériennes et complications des maladies virales.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

<u>Chez la volaille :</u> OXTRA 50 est à utiliser par voie orale dans l'eau de boisson à la dose de base de 20 mg de matière active/kg/jour. Soit 0.4g de produit/10kg de P.V/J pendant 3 à 8 jours consécutifs.

<u>Chez le veau, l'agneau et chevreau :</u> OXTRA 50 est à utiliser par voie orale après dissolution dans l'eau à la dose de base de 10 mg de matière active/kg/12 heures pendant 3 à 8 jours consécutifs. Soit 0.2q de produit/10kg de P.V, 2 fois/jour.

DELAI D'ATTENTE:

Viandes et abats : 7 jours

Œufs: nul

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- Après mise en solution : 6 à 8 heures.

PRESENTATION:

Sachet de 1 Kg.







Solution injectable



COMPOSITION:

Enrofloxacine	10,00 g
Excipient q.s.p	100 m

INDICATIONS:

Traitement des infections bactériennes causées par des souches sensibles à l'enrofloxacine chez les bovins : * Infections respiratoires causées par P. multocida, P. haemolitica et Mycoplasma bovis. * Infections du tube digestif causées par E. coli et les salmonelles. * Infections articulaires à Mycoplasma bovis. * Traitement des mammites aigues à E-coli.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

La spécialité ROFLOXIN est destinée à être administrée par :

- * La voie sous cutanée pour le traitement des infections respiratoires, digestives et articulaires à la dose de 5 mg d'enrofloxacine par Kg de poids vif et par jours, soit 5 ml de solution pour 100 kg de poids vif, pendant 3 à 5 jours.
- * La voie intraveineuse pour le traitement des mammites à la dose de 5 mg d'enrofloxacine par Kg de poids vif et par jours, soit 5 ml de solution pour 100 kg de poids vif, pendant 2 jours consécutifs.

TEMPS D'ATTENTE:

- * Viande et Abats : Voie sous cutanée : 21 jours. Voie intraveineuse : 7 jours.
- * Lait: 3 jours (ou 6 traites).

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- Après ouverture : 4 semaines après la première ponction du flacon.

PRESENTATIONS:

Flacons de 50 et 100 ml.





Poudre orale





COMPOSITION:

Fosfomycine (s.f. calcium)	20,00 g
Tylosine (s.f. tartrate)	_
Excipient q.s.p	_

INDICATIONS:

TYLFOS est recommandée pour le traitement des infections à gram-positif, gram négatif et mycoplasme chez la volaille.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Voie orale dans l'eau de boisson pendant 3 à 5 jours consécutifs à la dose de 160 mg de poudre/kg de poids vifs.

DELAI D'ATTENTE:

- Viandes et abats : 7 jours
- Œufs : Ne pas utiliser chez les pondeuses dont les œufs ou leurs dérivés sont destinés à la consommation humaine.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- Après ouverture du contenant : 3 Semaines
- Après mise en solution : 6 à 8 heures

PRESENTATION:

Sachet de 1kg



ATLAFLOR

Florfenicol

Solution injectable







COMPOSITION:

Florfenicol......30,00q

INDICATIONS: Affections à germes sensibles au florfénicol.

Chez les bovins :

- Traitement des infections de l'appareil respiratoire dues à Mannheimia haemolytica, Pasteurella multocida et Histophilus somni. La présence de la maladie dans l'élevage devra être établie avant le traitement.

Chez les ovins:

- Traitement des infections de l'appareil respiratoire dues à Mannheimia haemolytica et Pasteurella multocida.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Chez les bovins : Voie intramusculaire : 20 mg de florfénicol par kg de poids vif, soit 1 ml de solution pour 15 kg de poids vif, 2 fois à 48 heures d'intervalle.

Voie sous-cutanée : 40 mg de florfénicol par kg de poids vif, soit 2 ml de solution pour 15 kg de poids vif. une seule fois.

Le volume administré ne doit pas excéder 10 ml par site d'injection.

L'injection doit être réalisée au niveau du cou de l'animal.

Chez les ovins : Voie intramusculaire : 20 mg de florfénicol par kg de poids vif, soit 1 ml de solution pour 15 kg de poids vif, par jour pendant 3 jours consécutifs.

Le volume administré ne doit pas excéder 4 ml.

DELAI D'ATTENTE:

Bovins:

Viande et abats :

30 jours (voie intramusculaire).

44 jours (voie sous-cutanée).

Ovins:

Viande et abats : 39 jours

Lait : Ne pas utiliser chez les femelles laitières dont le lait est destiné à la consommation humaine et chez les femelles laitières 28 jours avant la mise bas.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- 4 Semaines après ouverture du flacon.

PRESENTATIONS:

Flacons de 20, 50, 100 et 250 ml.



ATLABUTAZONE

Phénylbutazone

Poudre orale





COMPOSITION:

Phénylbutazone	55.00 g
Excipient q.s.p	100 g

INDICATIONS:

Traitement des phénomènes inflammatoires et douloureux chez les espèces cibles.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Voie orale, mélangé au son ou à des grains broyés aux doses suivantes :

- 1er jour : 4,4 mg/kg de poids vif (½ cuillerée à café/150 kg) 2 fois/jour.
- 2 ème au 4ème jours : 2,2 mg/kg de poids vif (1/4 cuillerée à café/150 kg) 2 fois/j.
- 5 ème et 6ème jours : 2,2 mg/kg de poids vif (1/4 cuillerée à café/150 kg) par jour.
- Une cuillerée à café à ras correspond à 2.4 g de poudre.

Un protocole de traitement indicatif est présenté dans le tableau suivant :

	1 ^{er} jour	2 ^{ème} au 4 ^{ème} jours	5 ^{ème} et 6 ^{ème} jours
Cheval (450 kg)	1.5 cuillerée à café 2 fois par jour	3/4 cuillerée à café 2 fois par jour	3/4 cuillerée à café 1 fois par jour
Mulet (300 kg)	1cuillerée à café 2 fois par jour	1/2 cuillerée à café 2 fois par jour	1/2 cuillerée à café 1 fois par jour
Ane (150 kg)	1/2 cuillerée à café 2 fois par jour	1/4 cuillerée à café 2 fois par jour	1/4 cuillerée à café 1 fois par jour

DELAI D'ATTENTE:

Ne pas utiliser chez les animaux dont la viande est destinée à la consommation humaine.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- 3 Semaines après ouverture du contenant.

PRESENTATION:

Flacon de 20 g



ATLABUTAZONE Injection

Phénylbutazone

Solution injectable





COMPOSITION:

Phénylbutazone	20,00 g
Excipient q.s.p	100 ml

INDICATIONS:

Traitement des phénomènes inflammatoires et douloureux chez l'espèce cible. Le produit est notamment indiqué dans les cas suivants : Arthrites, arthroses, tendinites, tendinosynovite, bursites, rhumatismes articulaires et musculaires, processus congestifs, hyperthermie, coups de chaleur, complications inflammatoires d'affections traumatiques ou microbiennes diverses.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Voie intraveineuse lente et stricte.

La posologie est de 2,2 à 4,4 mg de phénylbutazone/Kg de PV, correspondant à 1,1 à 2,2 ml d'ATLABUTAZONE Injection par 100 Kg de poids vif, par jour durant 5 jours au maximum. Le traitement peut être poursuivi par l'emploi de la forme orale. La dose maximale est de 4 g par jour et par animal adulte.

TEMPS D'ATTENTE:

Ne pas utiliser chez les animaux dont la viande est destinée à la consommation humaine.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C
- Après ouverture : 4 semaines après la première ponction du flacon.

PRESENTATION:

Flacon de 100 ml.



ATLADIUREXDéxaméthasone + Hydrochlorothiazide

Solution injectable





COMPOSITION:

Déxaméthasone (sf. Sodium phosphate)	0,05 g
Hydrochlorothiazide	
Excipient q.s.p	

INDICATIONS:

Congestion et œdème de la mamelle ; Persistance de l'œdème de lactation ; Œdème et congestion pulmonaires ; Infiltrations œdémateuses des plaies chirurgicales ; Œdèmes des manifestations allergiques.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Voies IV ou IM aux doses de 0,01 à 0,02 mg de déxaméthasone/kg de PV et 1 à 2 mg d'hydrochlorothiazide/kg de PV, correspondant à 2 - 4 ml de solution/100 kg, sans dépasser 10 ml pour les sujets adultes et 2 ml pour les jeunes veaux. Durée de traitement : 3 jours.

DELAI D'ATTENTE:

- * Viande et abats : 3 jours (IV), 6 jours (IM)
- * Lait: 2 jours (4 traites) en IV, 3 jours (6 traites) en IM.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C
- Après ouverture : 4 semaines après la première ponction du flacon.

PRESENTATION:

Flacon de 50 ml.





Solution injectable







COMPOSITION:

Flunixine (sf. de méglumine)	5 9	g
Excipient q.s.p100	m	ıl

INDICATIONS:

<u>Chez les équins :</u> - Traitement des inflammations et soulagement des douleurs associées aux affections musculo-squelettiques en particulier dans la phase aigue.

- Soulagement des douleurs viscérales associées aux coliques.

<u>Chez les bovins :</u> - Traitement des inflammations aigues associées aux maladies de l'appareil respiratoire.

- Traitement adjuvant des endotoximies.
- Traitement adjuvant des mammites.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES

<u>Chez les chevaux :</u> - Traitement des inflammations et soulagement des douleurs associées aux affections musculo-squelettiques en particulier dans la phase aigue : 1,1 mg de flunixine par kg de poids vif et par jour, correspondant à 1 ml de solution pour 45 kg de poids vif, par voie IV pendant 1 à 5 jours consécutifs.

Soulagement des douleurs viscérales associées aux coliques : 1,1 mg de flunixine par kg de poids vif, correspondant à 1 ml de solution pour 45 kg de poids vif, par voie IV, le traitement peut être renouvelé 1 ou 2 fois si la colique réapparaît.

<u>Chez les bovins : 2,2 mg de flunixine par kg de poids vif et par jour, correspondant à 2 ml de solution pour 45 kg de poids vif, par voie IV ou IM pendant 1 à 3 jours consécutifs.</u>

DELAI D'ATTENTE:

Equins: * Viande et abats: 10 jours.

* Lait : ne pas utiliser chez les juments en lactation productrices de lait destiné à la consommation humaine.

Bovins: * Viande et abats: 10 jours (voie IV) / 31 jours (voie IM).

* Lait: 24 heures (voie IV) / 36 heures (voie IM).

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE:

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C
- Après ouverture : 4 semaines après la première ponction du flacon.

PRESENTATION:

Flacons de 50 et 100ml.



ATLASPIVIC

Acide acétyle salicylique + Acide ascorbique

Poudre orale





g g

COMPOSITION:

Acide acétyle salicylique (s.f. carbasalate calcique)	60,00
Acide ascorbique (s.f. ascorbate sodique)	
Excipient, q.s.p.	

INDICATIONS:

Antalgique, Antipyrétique, Anti-inflammatoire : Traitement symptomatique des affections fébriles et des douleurs d'intensité légère à modérée.

Traitement adjuvant du traitement anti-infectieux.

Anti stress : coup de chaleur, transport, changement d'un bâtiment d'élevage à un autre, vaccination,...

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Voie orale dans l'eau de boisson ou l'aliment liquide pendant 4 à 5 jours consécutifs aux posologies suivantes :

Volailles: 0,5 q d'ATLASPIVIC par litre d'eau de boisson.

Autres espèces: Bovins (veaux), ovins (agneaux), caprins (chevreaux), équins et chiens:

Animaux de moins de 50 kg : 0,5 à 3 g d'ATLASPIVIC / j. Animaux de 50 à 150 kg : 3 à 8 g d'ATLASPIVIC / j. Animaux de plus de 150 kg : 8 à 30 g d'ATLASPIVIC / j.

DELAI D'ATTENTE:

Viandes et abats : Nul

Lait : Ne pas utiliser chez les femelles laitières dont le lait ou ses dérivés sont destinés à la consommation humaine.

Œufs : Ne pas utiliser chez les pondeuses dont les œufs ou leurs dérivés sont destinés à la consommation humaine.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 Ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- Après ouverture : 3 semaines.
- Après mise en solution : 6 à 8 heures.

PRESENTATION:

Sachet de 1 Kg



ATLAVAC GUMBORO

Vaccin à virus vivant lyophilisé contre la bursite infectieuse aviaire

Lyophilisat pour suspension orale





COMPOSITION: Pour une dose vaccinale:

INDICATIONS:

Immunisation active de l'espèce poule contre la Bursite infectieuse aviaire (maladie de Gumboro).

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Voie d'administration : Le vaccin est administré par voie orale en incorporation dans l'eau de boisson après reconstitution du vaccin lyophilisé (voir prospectus).

- Le vaccin ATLAVAC GUMBORO est utilisé chez les poussins d'un jour d'âge. La vaccination peut être faite le 7ème jour en administration unique ou avec rappel selon le statut immunitaire des oiseaux (voir prospectus).

TEMPS D'ATTENTE:

Zéro jours.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans à une température comprise entre +2°C et +8°C, à l'abri de la lumière.
- Aprés mise en suspension : 2 heures.
- Ne pas congeler.

PRESENTATION:





ATLAVAC GUMBORO PLUS

Vaccin à virus vivant lyophilisé contre la bursite infectieuse aviaire

Lyophilisat pour suspension orale





COMPOSITION:

Pour une dose vaccinale:

INDICATIONS:

Immunisation active de l'espèce poule contre la Bursite infectieuse aviaire (maladie de Gumboro).

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Administrer une dose d'au moins 10^{3.0} DIE₅₀ par oiseau, à partir du 14ème jour d'âge. Voie d'administration : Le vaccin est administré par voie orale en incorporation dans l'eau de boisson après reconstitution du vaccin lyophilisé (voir prospectus).

- La détermination de la date de vaccination dépend de plusieurs facteurs notamment, le taux des anticorps maternels présents chez les poussins, les conditions de l'élevage et la situation sanitaire des poulets. (voir prospectus)

TEMPS D'ATTENTE:

Zéro jour.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans à une température comprise entre +2°C et +8°C, à l'abri de la lumière.
- Aprés mise en suspension : 2 heures.
- Ne pas congeler.

PRESENTATION:





ATLAVAC HB1

Vaccin à virus vivant lyophilisé contre la maladie de Newcastle

Lyophilisat pour suspension orale, oculaire, nasale ou nebulisation





COMPOSITION:

Pour une dose vaccinale:

Virus vivant lentogène de la maladie de Newcastle, souche Hitchner B1.....au minimum 10^{6.0} DIO₅₀ Excipients1 dose

INDICATIONS:

Immunisation active des poulets et dindes contre la maladie de Newcastle.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Administrer une dose d'au moins $10^{6.0}$ DIO $_{50}$ par oiseau, à partir du 1er jour d'âge. Mode et voie d'administration :

- les vaccins vivants contre la maladie de Newcastle devant intéresser les muqueuses oculaires ou nasales, la meilleure méthode demeure la vaccination individuelle, mais pour des raisons économiques et pratiques, les procédés de vaccination en masse sont le plus souvent mis en œuvre.
- Le vaccin est administré par voie intra nasale ou intraoculaire. Il peut être également administré par incorporation dans l'eau de boisson ou en vaccination par pulvérisation (aérosol). Les poussins en bonne santé peuvent être vaccinés dès le 1er jour d'âge avec des vaccinations de rappel à la 3ème ou à la 4ème semaine.

Modalités de vaccination : (voir prospectus)

TEMPS D'ATTENTE : 21 jour.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans à une température comprise entre +2°C et +8°C, à l'abri de la lumière.
- Aprés mise en suspension : 2 heures.
- Ne pas congeler.

PRESENTATION:





ATLAVAC H120

Vaccin à virus vivant lyophilisé contre la bronchite infectieuse aviaire

Lyophilisat pour suspension orale, oculaire, nasale ou nebulisation





COMPOSITION:

Pour une dose vaccinale:

INDICATIONS:

Immunisation active du poulet, poules pondeuses et reproductrices contre la bronchite infectieuse aviaire sétotype Massachussetts.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Voie d'administration :

Le vaccin est administré par voie orale, oculaire, nasale ou par nébulisation après reconstitution du vaccin lyophilisé selon les modalités décrites ci-dessous.

- Primovaccination à l'âge de un jour par nébulisation ou par voie oculo-nasale.
- Rappel vers l'âge de 2 à 3 semaines par nébulisation, voie oculo-nasale ou voie orale. Mode d'administration : (voir prospectus)

TEMPS D'ATTENTE:

21 jour.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans à une température comprise entre +2°C et +8°C, à l'abri de la lumière.
- Aprés mise en suspension : 2 heures.
- Ne pas congeler.

PRESENTATION:





ATLAVAC H9N2

Vaccin à virus inactivé adjuvé contre l'Influenza aviaire sous type H9N2, souche Maroc 1/16

Emulsion injectable





COMPOSITION: Par dose vaccinale:

- Virus inactivé de l'Influenza aviaire sous type H9N2, souche Maroc 1/16...min 10^7 DIO souche Maroc 1/16...min 10^7 DIO avant inactivation*
- * Dose minimale induisant un titre sérologique inhibant l'hémagglutination ≥ 5 log2.

INDICATIONS:

Immunisation active des espèce poule et dinde contre l'Influenza aviaire sous type H9N2.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES :

Le vaccin est administré par voie intramusculaire au niveau du bréchet, ou par voie sous cutanée dans la partie basse du cou.

L'injection par voie sous cutanée est pratiquée en pinçant entre le pouce et l'index la peau au niveau de la partie basse du cou, puis introduction de l'aiguille sous la peau dans le sens inverse de la tête et injection de la dose recommandée.

- o Poulet de chair : Administrer une dose de **0,25ml** par oiseau, au cours de la première semaine d'âge.
- o Poulettes futures pondeuses et futures reproductrices : Administrer une dose de 0.25ml par oiseau au cours de la première semaine d'âge et un rappel de 0,3 ml par dose, 4 semaines avant l'entrée en ponte.
- o Dinde:

Primo vaccination:

- Première injection de **0,3ml** par oiseau, au cours de la première semaine d'âge.
- (NB: les dindonneaux issus de mères vaccinées, il est préférable de pratiquer la primo injection vers le 12 ème jour d'âge).
- Deuxième injection sera réalisée vers le 30ème jour d'âge à la dose de **0,5ml**.

Rappel

Un rappel à la dose de **0,5 ml** par sujet est recommandé vers le 60 ème jour d'âge pour les mâles.

TEMPS D'ATTENTE : Zéro jour.

CONDITIONS DE CONSERVATION:

- 2 ans à une température comprise entre +2°C et +8°C, à l'abri de la lumière.
- Après ouverture : Utilisation immédiate.
- Ne pas congeler.

PRESENTATION:

Flacons en polyéthylène de 500 ml (2000 doses).



ATLAVAC H9N2 + ND

Vaccin à virus inactivé, en adjuvent huileux contre l'Influenza aviaire sous type H9N2 Souche Maroc 1/16 et la souche La-Sota contre la maladie de Newcastle

Emulsion injectable







COMPOSITION:

par dose vaccinale:

- Virus inactivé de l'Influenza aviaire sous type H9N2, souche Maroc1/16 : au min 10⁷ DIO₅₀ avant inactivation*.
- Virus inactivé de la maladie de Newcastle, souche La Sota : au minimum 50 DP₅₀ **
- * Dose minimale induisant un titre sérologique inhibant l'hémagglutination ≥ 5 log2.
- ** Dose minimale protectrice selon la monographie de la Pharmacopée Européenne.

INDICATIONS : Immunisation active des espèces poule et dinde contre le sous type H9N2 de l'influenza Aviaire et contre la maladie de Newcastle.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES : Le vaccin est administré par voie intramusculaire au niveau du bréchet, ou par voie sous cutanée dans la partie basse du cou.

L'injection par voie sous cutanée est pratiquée en pinçant entre le pouce et l'index la peau au niveau de la partie basse du cou, puis introduction de l'aiguille sous la peau dans le sens inverse de la tête du poussin et injection de la dose recommandée.

- o Poulet de chair : Administrer une dose de **0,25ml** par oiseau, au cours de la première semaine d'âge.
- o Poulettes futures pondeuses et futures reproductrices : Administrer **une dose de 0.25ml** par oiseau au cours de la première semaine d'âge et un rappel de **0,3 ml par dose**, 4 semaines avant l'entrée en ponte.
- o Dinde:
- * Primo vaccination:
- Première injection de **0,3ml** par oiseau, au cours de la première semaine d'âge. (NB: les dindonneaux issus de mères vaccinées, il est préférable de pratiquer la primo injection
- (NB : les dindonneaux issus de mères vaccinées, il est préférable de pratiquer la primo injection vers le 12 ème jour d'âge).
- Deuxième injection sera réalisée vers le 30ème jour d'âge à la dose de **0,5ml**.
- * Rappel: Un rappel à la dose de 0,5 ml par sujet est recommandé vers le 60 ème jour d'âge pour les mâles.

TEMPS D'ATTENTE : Zéro jours.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans à une température comprise entre +2°C et +8°C, à l'abri de la lumière.
- Après ouverture : Utilisation immédiate.
- Ne pas congeler.

PRESENTATION:

Flacons en polyéthylène de 500 ml (2000 doses).



ATLAVAC ND

Vaccin à virus inactivé, adjuvé contre la maladie de Newcastle

Emulsion injectable







COMPOSITION:

Pour une dose vaccinale de 0.1ml:

INDICATIONS:

Immunisation active de l'espèce poule contre la maladie de Newcastle soit en primo vaccination soit en rappel.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Poulet de chair : Administrer une dose de 0,1 ml par oiseau, à partir du 1er jour d'âge. Poulettes futures pondeuses et reproductrices : Administrer une dose de 0,3 ml par oiseau,

avant l'entrée en ponte.

Le vaccin est administré par voie intramusculaire au niveau du bréchet, ou par voie sous cutanée dans la partie basse du cou.

TEMPS D'ATTENTE:

Zéro jours.

CONDITIONS DE CONSERVATION:

- 24 mois à une température comprise entre +2°C et +8°C, à l'abri de la lumière.
- Après ouverture : Utilisation immédiate.
- Ne pas congeler.

PRESENTATION:

Flacon de 100 ml (1000 doses).



OCTAVAC ATLAS

Vaccin polyvalent inactivé, adjuvé contre les entérotoxémies, les gangrénes gazeuses et le charbon symptomatique des ruminants

Emulsion injectable





COMPOSITION:

Pour une dose vaccinale de 2 ml :	
Anatoxine Cl. Perfringens type A*	≥ 2 UI
Anatoxine Cl. Perfringens type B*	≥ 10 UI
Anatoxine Cl. Perfringens type C*	≥ 10 UI
Anatoxine Cl. Perfringens type D*	≥ 5 UI
Anatoxine Cl. septicum*	≥ 2,5 UI
Anatoxine Cl. novyi * type B	≥ 3.5 UI
Anatoxine Cl. sordelli *	≥ 5 UI
Anaculture et anatoxine de Clostridium chauvoei**	
*QSP pour induire une réponse immunitaire exprimée en UI d'a	antitoxine.
** QSP pour induire la protection totale des cobayes.	
Excipient q.s.p	2 ml

INDICATIONS:

Prévention des Entérotoxémies, gangrènes gazeuses et charbon symptomatique des ruminants par immunisation active.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

OCTAVAC Atlas est destiné à être administré par voie :

Sous-cutanée : en avant ou en arrière de l'épaule pour les bovins, et en arrière du coude ou à la face interne de la cuisse pour les ovins et les caprins.

A la dose de : • Bovins : 4 ml - • Ovins : 2 ml - • Caprins : 2 ml en primo vaccination et en rappel annuelle.

DFI AI D'ATTENTE :

Viande et abats : nul.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

- 2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température comprise entre 2 et 8°C.
- Tout flacon entamé doit être entièrement utilisé ou éliminé. Ne pas congeler.

PRESENTATION:

Flacons de 50 ml, 100 ml, 250 ml et 500 ml.



ATLASCORBIC

Acide Ascorbique

Poudre orale





COMPOSITION:

Acide Ascorbique......100 %

INDICATIONS:

Il s'agit essentiellement de :

- Lutte à titre préventif ou curatif contre des états de stress (coup de chaleur, transport, changement d'un bâtiment d'élevage à un autre, ...
- Stimulation des activités de l'organisme (troubles de la croissance et de l'ossification, anorexie, asthénie, surmenage, taux de ponte, qualité de la coquille de l'œuf)
- Augmentation des défenses naturelles de l'organisme lors d'états infectieux viraux ou bactériens.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

ATLASCORBIC est à utiliser exclusivement par voie orale dans l'eau de boisson ou dans l'aliment non liquide pendant 3 à 5 jours consécutifs :

- Poules pondeuses : 0,5 g/litre d'eau de boisson ou 1000 g/tonne d'aliment.
- Lapin, autres volailles : 1 g/litre d'eau de boisson.
- Ovins, caprins, veaux, poulains : 1 g/50 kg de poids vifs après dilution dans l'eau. Ne pas administrer dans le lait.
- Poissons: 5 g/kg d'aliment.

DELAI D'ATTENTE:

Nul

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE:

- 1 Année dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.
- 3 Semaines après ouverture du sachet.
- 6 à 8 heures après mise en solution.

PRESENTATION:

Sachet de 1 Kg







Poudre orale



COMPOSITION:

Vitamine A (Palmitate)	10.000.000 UI
Vitamine D3	2.500.000 UI
Vitamine E (acétate)	2.0 g
Vitamine K3 (bisulfite de sodium)	1.5 g
Vitamine C	30.0 g
Vitamine B1	1.2 g
Vitamine B2	3.2 g
Vitamine B6	
Pantothénate de calcium	2.0 g
Nicotinamide	2.0 g
Vitamine B12	5.0 mg
Biotine	10.0 mg
Excipient q.s.p	100 g

INDICATIONS:

Etat de carences, correction des teneurs en vitamines des rations des différentes espèces cibles en périodes de reproduction, de forte production, de stress ou de convalescence.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Par voie orale dans l'eau de boisson.

Volailles: Posologie de base: 1 sachet de 100 g pour 1000 litres d'eau pendant 3 à 5 jours. Posologie renforcée (cas de stress et de convalescence): 1 sachet de 100 g pour 500 litres d'eau pendant 3 à 5 jours.

DELAI D'ATTENTE:

Nul.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

12 mois dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.

RESENTATION:

Sachet de 100 g





Solution Orale





COMPOSITION:

Chlorure de choline	5,52 g
Acide propionique	2,00 g
Propionate de sodium	
Excipient q.s.p	100 ml

ESPECES CIBLES:

Volailles, bovins, ovins et caprins.

INDICATIONS:

Le supplément nutritionnel ATLAZYL, solution orale, est utilisé dans la régulation des fonctions hépatiques et métaboliques chez les ovins, bovins, caprins et volailles.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Le supplément nutritionnel ATLAZYL, est administré par voie orale;

Posologie : - Bovins, ovins et caprins : La supplémentassion de base est de 0,5 ml de ATLAZYL par kg de poids vif, l'administration est continue durant 3 jours.

- Volailles: Administrer 5 à 10 ml d'ATLAZYL par litre d'eau de boisson durant 3 jours successifs.

DELAI D'ATTENTE:

Nul

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE:

2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.

PRESENTATION:

Flacons de 250 ml, 500 ml, 1 litre et 5 litres.



HEPATOCHOL

Sorbitol + DL-Méthionine + Chlorure de choline

Solution orale





COMPOSITION:

Sorbitol	50.00 g
DL-Méthionine	1.500 g
Chlorure de choline	_
Excipient q.s.p	100 ml

INDICATIONS:

Chez les ruminants, les équins et les carnivores : Hépatoprotection, insuffisance hépatique, ictère hépatique et intoxications.

Chez la volaille : hépatoprotection, syndrome hépatorénal et stéatose hépatique.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

- Voie orale pendant 5 à 10 jours consécutifs aux doses suivantes :
- Bovins et Equins : 25 à 50 ml / jour ;
- Ovins, Caprins et Veaux: 10 à 15 ml / jour;
- Volailles: 1 à 2 L / Tonne d'eau de boisson / jour ;
- Chiens: 10 à 30 Kg: 5 ml/jour; 2 à 10 Kg: 2,5 ml/jour;
- Chats: 1 ml / jour

DELAI D'ATTENTE:

Nul

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE :

2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.

PRESENTATION:

Flacons de 500 ml, 1 litre et 5 litres



RUMINAL ATLAS

Propionate de calcium + Sorbitol + DL Methionine + Pyridoxine + Co

Poudre orale





COMPOSITION:

Propionate de Calcium	52,00 g
Sorbitol	
DL Méthionine	
Pyridoxine chlorhydrate	
Gluconate de cobalt	
Excipient q.s.p	

INDICATIONS:

Prévention et traitement des troubles gastriques et métaboliques du rumen.

ADMINISTRATION ET POSOLOGIES:

Ruminal Atlas est recommandé par voie orale en suspension dans ½ à 1 litre d'eau au pistolet doseur ou lentement à la bouteille aux doses suivantes :

Traitement curatif:

Bovin adulte: 2 sachets à 12 heures d'intervalle.

Jeune bovin: ½ sachet 1 à 2 fois par jour.

Traitement préventif:

Bovin adulte: ½ sachet par jour. Jeune bovin: ¼ sachet par jour.

Durée du traitement : 2 à 3 jours consécutifs.

DELAI D'ATTENTE:

Nul.

CONDITIONS DE CONSERVATION ET DELAIS DE VALIDITE:

2 ans dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et à une température ≤ 25 °C.

PRESENTATION:

Sachet de 100 g.

