



PHARMACIE VETERINAIRE



PLAN DU COURS

	N 30, E	TRO	PIL	Sept malber 18	PAI
1	111	IRU		1 11	

- II. INTERET DE DEVELOPPER DES MEDICAMENTS VETERINAIRES
- III. PRINCIPALES DIFFERENCES ENTRE LES MEDICAMENTS A USAGE HUMAIN ET ANIMAL
- IV. PRODUITS PHARMACEUTIQUES A USAGE VETERINAIRE:

FORMES SPECIFIQUES DE LA PHARMACIE VETERINAIRE

- A. DISPOSITIFS INTRARUMINAUX
- **B. LIQUIDES POUR APPLICATION CUTANÉE**
- —les mousses pour application cutanée (voir Préparations liquides pour application cutanée)
- —les shampooings (voir Préparations liquides pour application cutanée)
- les préparations concentrées pour balnéation,
- les préparations pour pour-on,
- les préparations pour spot-on,
- les préparations pour pulvérisation,
- les préparations pour trempage mammaire,
- les préparations pour pulvérisation mammaire,
- les préparations pour lavage mammaire.
- C- PRÉMÉLANGES POUR ALIMENTS MÉDICAMENTEUX POUR USAGE VÉTÉRINAIRE
- D- PRÉPARATIONS INTRAMAMMAIRES POUR USAGE VÉTÉRINAIRE
- E- PRÉPARATIONS INTRA-UTÉRINES POUR USAGE VÉTÉRINAIRE
- les comprimés intra-utérins,
- les capsules intra-utérines,
- les solutions, émulsions et suspensions intra-utérines, et les solutions intra-utérines à diluer,
- les comprimés pour solutions et pour suspensions intra-utérines,
- les préparations intra-utérines semi-solides,
- les mousses intra-utérines.
- les bâtons intra-utérins.
- F- VACCINS POUR USAGE VÉTÉRINAIRE
- G- IMMUNOSÉRUMS POUR USAGE VÉTÉRINAIRE
- H- FILS CHIRURGICAUX POUR USAGE VÉTÉRINAIRE
- V. PROBLEME DE RESIDUS DE MEDICAMENTS VETERINAIRES
- VI. CONCLUSION



I. INTRODUCTION

Une seule définition du médicament, qu'il soit destiné à l'homme au à l'animal : « on entend par médicament toute substance ou composition présentée comme possédant des propriétés curatives ou préventives à l'égard des maladies humaines ou animales, ainsi que tout produit pouvant être administré à l'homme ou à l'animal, en vue d'établir un diagnostic médical ou de restaurer, corriger ou modifier leurs fonctions organiques ».

II. INTERET DE DEVELOPPER DES MEDICAMENTS VETERINAIRES

- Intérêt de santé publique: certaines maladies, en tant que zoonoses (maladie qui se transmet naturellement des animaux vertébrés à l'homme et vice-versa), ont un impact direct sur la santé publique.
- Intérêt socio-économiques et politiques: L'élevage représente une part importante de la valeur des productions agricoles. Les maladies des animaux, par les pertes directes ou indirectes qu'elles engendrent, entament la valeur de ces productions et peuvent avoir de graves conséquences
- Intérêt international: La santé animale représente aussi un important facteur de compétitivité de l'élevage et donc un enjeu pour tout pays, tourné vers l'exportation, et développant des productions à haute valeur ajoutée.

III. PRINCIPALES DIFFERENCES ENTRE LES MEDICAMENTS A USAGE HUMAIN ET ANIMAL

<u>SIMILITUDES</u>: médicaments retenus pour usage humain ont été testés initialement chez l'animal(le rat et le chien) => globalement une bonne concordance entre ce que l'on observe chez l'animal et chez l'homme

DIFFERENCES: Elles sont d'ordre soit pharmacocinétique, soit pharmacodynamique

❖ La pharmacocinétique d'un principe actif peut varier considérablement d'une espèce à l'autre:

LE PARACETAMOL:

- > Chez le chien: relativement bien toléré
- Chez le chat : très toxique (métabolisé en dérivés methémoglobinisants; Un comprimé à 500 mg peut ainsi suffire à tuer un chat).

L'ASPIRINE :

- > chez les bovins: a une demi-vie plasmatique de l'ordre de 30 minutes,
- > chez le chat: plus de 40 heures
- Sur le plan pharmacodynamique: même substance, effets différents:

LES BRONCHODILATATEURS (par ex): efficacité différente chez:

> chat ou le cobaye: de nombreuses fibres lisses bronchiques



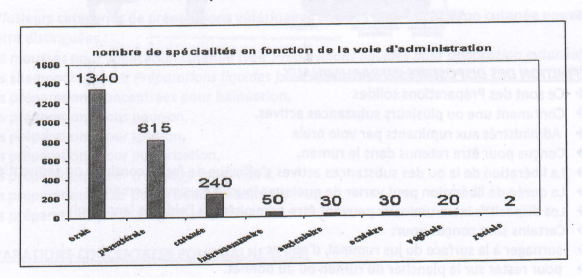
- chien ou la vache: arborisation bronchique plus pauvre en fibres lisses.
 LA CORTICOTHERAPIE au long cours:
- > chez le chien : génératrice de lourds effets indésirables (syndrome de Cushing iatrogène)
- Chez le chat ou le cheval: beaucoup mieux supportée

VII. PRODUITS PHARMACEUTIQUES A USAGE VETERINAIRE:

Plusieurs approches de la classification sont possibles :

- En fonction de l'espèce animale soignée (médicaments pour le chien, pour le chat...)
- ❖ En fonction de la forme galénique (pommade, comprimé, solution...)
- En fonction de l'aspect physique (solide, semi-consistant, liquide...)
- En fonction de la voie d'administration (orale, rectale, cutanée...)
- En fonction la pharmacocinétique (effet local, systémique, immédiat, retard, prolongé...)

Par exemple, en fonction de la voie d'administration : Il y a environ 2 600 spécialités répertoriées dans le Dictionnaire des Médicaments Vétérinaires. Ces spécialités se répartissent de la façon suivante :



A la Pharmacopée Européenne, figure des monographies de formes pharmaceutiques communes à l'Homme et à l'Animal telles que :

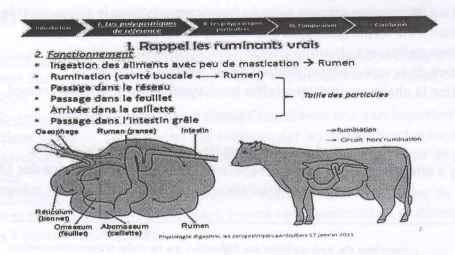
- Comprimés
- Gommes à mâcher médicamenteuses
- Granulés
- Poudres orales
- Poudres pour application cutanée
- Préparations buccales
- Préparations liquides pour application cutanée
- Préparations liquides pour usage oral
- Préparations parentérales
- Tampons médicamenteux



FORMES SPECIFIQUES DE LA PHARMACIE VETERINAIRE

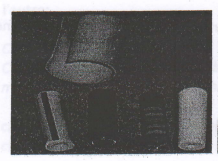
A. DISPOSITIFS INTRARUMINAUX

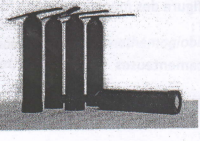
Un ruminant est un mammifère herbivore polygastrique dont la digestion a totalement ou partiellement lieu au travers d'un processus de remastication de l'alimentation après son ingestion

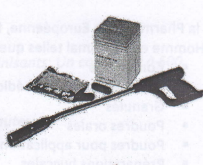


DÉFINITION DES DISPOSITIFS INTRARUMINAUX:

- Ce sont des Préparations solides
- Contenant une ou plusieurs substances actives.
- Administrés aux ruminants par voie orale
- Conçus pour être retenus dans le rumen,
- La libération de la ou des substances actives s'effectue de façon continue ou séquentielle.
- La durée de libération peut varier de quelques jours à plusieurs semaines
- Les dispositifs intraruminaux peuvent être administrés à l'aide de lance-bols.
- Certains sont conçus pour:
- surnager à la surface du jus ruminal, d'autres
- pour rester sur le plancher du rumen ou du bonnet.







ÉTIQUETAGE: L'étiquette indique :

- la dose libérée par unité de temps dans le cas des dispositifs à libération continue,
- la dose libérée aux intervalles de temps spécifiés dans le cas des dispositifs à libération séquentielle

B-LIQUIDES POUR APPLICATION CUTANÉE

DÉFINITION: Ce sont des

- Préparations liquides
- ❖ Appliquées sur la peau en vue d'une action locale et/ou systémique.
- Ce sont des solutions, émulsions ou suspensions peuvent contenir un ou plusieurs principes actifs dans un excipient approprié.
- Peuvent se présenter sous la forme de préparations concentrées (poudres mouillables, pâtes, solutions, suspensions) à partir desquelles sont préparées des suspensions ou émulsions diluées de principes actifs.
- Peuvent également contenir des conservateurs antimicrobiens appropriés, des antioxydants et d'autres excipients tels que des stabilisants, émulsionnants et épaississants.

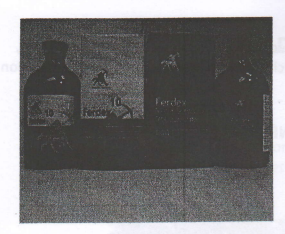
Plusieurs catégories de préparations vétérinaires liquides pour application cutanée peuvent être distinguées :

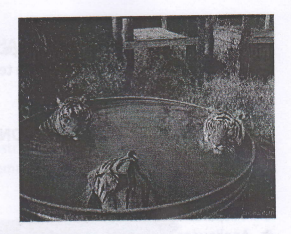
- les mousses pour application cutanée (voir Préparations liquides pour application cutanée),
- les shampooings (voir Préparations liquides pour application cutanée),
- les préparations concentrées pour balnéation,
- les préparations pour pour-on,
- les préparations pour spot-on,
- les préparations pour pulvérisation,
- les préparations pour trempage mammaire,
- les préparations pour pulvérisation mammaire
- les préparations pour lavage mammaire.

PREPARATIONS CONCENTREES POUR BALNEATION

DÉFINITION

- Contiennent un ou plusieurs principes actifs,
- Sous forme de poudre mouillable, pâte, solution ou suspension, à partir desquelles sont préparées des solutions, suspensions ou émulsions diluées de principes actifs.
- Les préparations diluées sont appliquées par immersion complète de l'animal.

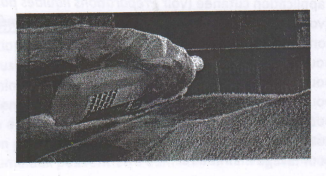




PREPARATIONS POUR POUR-ON

DÉFINITION

- Ce sont des préparations contenant un ou plusieurs principes actifs,
- Destinées à la prévention et au traitement d'infestations ectoparasitaires et/ou endoparasitaires chez l'animal,
- Appliquées en volumes généralement supérieurs à 5 ml, par déversement le long de l'épine dorsale de l'animal.



PREPARATIONS POUR SPOT-ON

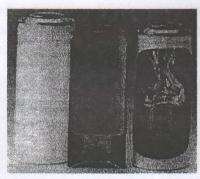
DÉFINITION

- Ce sont des préparations contenant un ou plusieurs principes actifs,
- Destinées à la prévention et au traitement d'infestations ectoparasitaires et/ou endoparasitaires chez l'animal.
- Elles sont appliquées en volumes généralement inférieurs à 10 ml, sur une surface limitée de la tête ou du dos, selon le cas, de l'animal.

PREPARATIONS POUR PULVERISATION

DÉFINITION

- Ce sont des préparations contenant un ou plusieurs principes actifs,
- Appliquées par voie externe à des fins thérapeutiques ou prophylactiques.
- Délivrées sous la forme d'un aérosol







PREPARATIONS POUR TREMPAGE MAMMAIRE

DÉFINITION

- Ce sont des préparations contenant un ou plusieurs principes actifs désinfectants,
- Sous la forme de solutions dans lesquelles sont trempés les trayons de l'animal avant et, si nécessaire, après la traite, afin de réduire la population de microorganismes pathogènes sur leur surface.
- Peuvent être conditionnées/présentées sous forme de préparations prêtes à l'emploi, ou être préparées par dilution de préparations concentrées pour trempage mammaire.
- Les préparations pour trempage mammaire contiennent généralement des émollients destinés à hydrater la peau, l'adoucir et aider à la cicatrisation des lésions qui pourraient sinon abriter des bactéries.





Trempage de la totalité des trayons limite les infections de réservoir mammaire

PREPARATIONS POUR PULVERISATION MAMMAIRE

DÉFINITION

- Ce sont des préparations contenant un ou plusieurs principes actifs désinfectants,
- Sous la forme de solutions qui sont pulvérisées sur les trayons de l'animal avant et, si nécessaire, après la traite, afin de réduire la population de microorganismes pathogènes sur leur surface.
- Peuvent être conditionnées/présentées sous forme de préparations prêtes à l'emploi, ou être préparées par dilution de préparations concentrées pour pulvérisation mammaire.
- Contiennent généralement des émollients destinés à hydrater la peau, l'adoucir et aider à la cicatrisation des lésions qui pourraient sinon abriter des bactéries.



PREPARATIONS POUR LAVAGE MAMMAIRE

DÉFINITION

Ce sont des préparations contenant un ou plusieurs principes actifs désinfectants,

Sous la forme de solutions qui sont pulvérisées sur les mamelles et les trayons de l'animal afin d'éliminer la boue et la contamination fécale avant l'application de préparations pour trempage ou pour pulvérisation mammaire.

Préparées par dilution de préparations concentrées ou de préparations pour trempage ou

pour pulvérisation mammaire prêtes à l'emploi.

C- PRÉMÉLANGES POUR ALIMENTS MÉDICAMENTEUX POUR USAGE VÉTÉRINAIRE

DÉFINITION

Mélanges d'une ou de plusieurs substances actives, généralement dans des excipients appropriés,

Destinés à faciliter l'administration à des animaux par voie alimentaire.

Exclusivement utilisés dans la préparation d'aliments médicamenteux.

Présentation: granulés ou de poudres, sous une forme semi-solide ou liquide.





ÉTIQUETAGE: L'étiquette indique:

la catégorie d'animaux à laquelle le prémélange est destiné,

— le mode de préparation de l'aliment médicamenteux à partir du prémélange et de l'aliment de

— dans les cas appropriés, le délai à respecter entre l'arrêt de l'administration de l'aliment médicamenteux et la collecte des produits destinés à la consommation humaine

D- PRÉPARATIONS INTRAMAMMAIRES POUR USAGE VÉTÉRINAIRE

DÉFINITION:

Ce sont des préparations stériles destinées à être introduites dans la glande mammaire par le canal du trayon.

Il en existe 2 catégories principales :



- celles destinées à l'administration à des animaux en lactation, et
- celles destinées à l'administration à des animaux en fin de lactation ou à des animaux hors lactation pour la prévention ou le traitement d'une infection.







INTRODUCTION DU TRAITEMENT DANS UN SEUL CANAL DU TRAYON D'UN ANIMAL.

- Ce sont des solutions, des émulsions, des suspensions ou des préparations semi-solides contenant un ou plusieurs principes actifs dans un excipient approprié.
- peuvent contenir d'autres excipients tels que des stabilisants, émulsionnants, suspensifs et épaississants.
- présentées en récipients unidoses pour introduction dans un seul canal du trayon d'un animal.

Si elles sont présentées en récipients multidoses (exception justifiée et autorisée), les préparations intramammaires pour usage vétérinaire:

- > sont les préparations aqueuses
- > contiennent un conservateur antimicrobien approprié à concentration convenable, sauf si la préparation elle-même possède des propriétés antimicrobiennes adéquates.
- Des précautions pour l'administration et la conservation entre les prélèvements doivent être prises.



CONSERVATION

En récipient stérile, étanche, à fermeture inviolable.

ÉTIQUETAGE

L'étiquette indique :

- le nom du ou des principe(s) actif(s) et la quantité de principe(s) actif(s), en masse ou nombre d'Unités Internationales, qui peut être extraite du récipient par une technique normale,
- si la préparation est destinée à des animaux en lactation ou à des animaux hors lactation,
- dans le cas des préparations multidoses, le nom de tout conservateur antimicrobien ajouté.



E- PRÉPARATIONS INTRA-UTÉRINES POUR USAGE VÉTÉRINAIRE

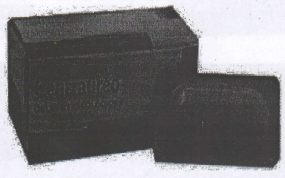
DÉFINITION:

- Ce sont des préparations liquides, semi-solides ou solides
- * administrées directement dans l'utérus (col, cavité ou fond), généralement en vue d'une action locale.
- Contiennent 1 ou plusieurs substances actives dans un excipient approprié.
 Plusieurs catégories de préparations intra-utérines pour usage vétérinaire peuvent être distinguées :
- les comprimés intra-utérins,
- les capsules intra-utérines,
- les solutions, émulsions et suspensions intra-utérines, et les solutions intra-utérines à diluer,
- les comprimés pour solutions et pour suspensions intra-utérines,
- les préparations intra-utérines semi-solides,
- les mousses intra-utérines.
- les bâtons intra-utérins.

COMPRIMES INTRA-UTERINS

DÉFINITION:

- Ce sont des préparations solides
- contenant une unité de prise d'une ou plusieurs substances actives.
- Répondent sur le plan général à la définition donnée dans la monographie Comprimés
- Un applicateur approprié peut être utilisé pour l'administration de la préparation dans l'utérus.



A NOTER:

Le comprimé classique destiné à la voie vaginale est improprement appelé : Oblet . Ce terme est retenu par l'usage, mais il n'y a pas de définition officielle ou académique. Parfois le terme est utilisé pour un comprimé pouvant être utilisé par voie orale ou vaginale (ex : Biotiprim®, oblet anti-infectieux, laboratoire Noé-Socopharm ; administration : voie orale ou intra-utérine).



PHOTO D'OBLETS SOUS BLISTER ET SORTI DU BLISTER (TAILLE ENVIRON 5 CM)

CAPSULES INTRA-UTERINES

DÉFINITION

- Ce sont des préparations unidoses solides. Semblables aux capsules à enveloppe molle, dont elles diffèrent simplement par la forme et la taille.
- Sont de forme variable, mais le plus souvent ovoïde ; elles sont lisses et leur aspect extérieur est uniforme.
- Un applicateur approprié peut être utilisé pour l'administration de la préparation dans l'utérus.



SOLUTIONS, ÉMULSIONS ET SUSPENSIONS INTRA-UTÉRINES

DÉFINITION:

- Ce sont des préparations liquides.
- Les solutions intra-utérines à diluer sont destinées à être administrées après dilution.
- Elles peuvent contenir des excipients destinés, par exemple, à ajuster la viscosité de la préparation, à adapter ou stabiliser le pH, à augmenter la solubilité de la ou des substances actives ou à stabiliser la préparation.
- Ces excipients ne nuisent pas à l'action médicamenteuse recherchée et, aux concentrations choisies, ne provoquent pas d'irritation locale notable.
- Les solutions, émulsions et suspensions intra-utérines peuvent être conditionnées en récipients unidoses. Le récipient est de forme adaptée à l'administration de la préparation dans l'utérus ou peut être accompagné d'un applicateur approprié.

COMPRIMES POUR SOLUTIONS ET SUSPENSIONS INTRA-UTERINES

DÉFINITION:

- Ce sont des préparations unidoses à dissoudre ou disperser dans de l'eau au moment de l'administration.
- Peuvent contenir des excipients destinés à faciliter la dissolution ou la dispersion ou à empêcher l'agrégation des particules.



ÉTIQUETAGE: L'étiquette indique :

- le mode de préparation de la solution ou suspension intra-utérine,
- les conditions et la durée de conservation de la solution ou suspension après reconstitution.

PREPARATIONS INTRA-UTERINES SEMI-SOLIDES

DÉFINITION:

- Ce sont des pommades, crèmes ou gels.
- Les préparations intra-utérines semi-solides satisfont aux exigences de la monographie Préparations semi-solides pour application cutanée
- Elles sont souvent conditionnées en récipients unidoses.
- Le récipient est de forme adaptée à l'administration de la préparation dans l'utérus ou peut être accompagné d'un applicateur approprié

BATONS INTRA-UTERINS

DÉFINITION: Les bâtons intra-utérins satisfont aux exigences de la monographie *Bâtons*. Ils produisent souvent une mousse au contact des fluides physiologiques.

F- VACCINS POUR USAGE VÉTÉRINAIRE

- C'est une substance destinée à être introduite dans l'organisme d'un animal pour stimuler chez lui une réaction immunitaire utile pour le protéger par la suite contre une maladie infectieuse.
- Elle est le plus couramment réalisée par injection (une piqûre).
- Pour certaines maladies ou certaines espèces, la vaccination peut être réalisée par inhalation ou par voie orale

G- IMMUNOSÉRUMS POUR USAGE VÉTÉRINAIRE

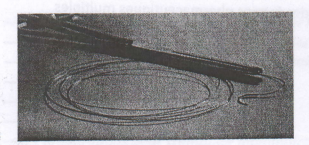
- Ce sont des préparations renfermant des immunoglobulines, des immunoglobulines purifiées ou des fragments d'immunoglobulines obtenus à partir de sérum ou de plasma d'animaux immunisés.
- Ils peuvent constituer des préparations brutes d'antisérums polyclonaux ou des préparations purifiées.
- La préparation est destinée à une administration parentérale pour fournir une immunité passive

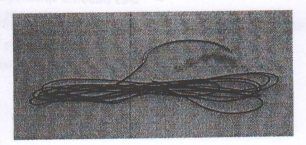


H- FILS CHIRURGICAUX POUR USAGE VÉTÉRINAIRE

- Les fils chirurgicaux à usage vétérinaire doivent être conformes aux normes de la Pharmacopée Européenne (EP) sur les « Fils Chirurgicaux pour usage vétérinaire » quand ils sont utilisés en Europe.
- Ces normes définissent les exigences de qualité des fils chirurgicaux stériles en matière de :
- > longueur
- Diamètre
- > stérilité
- > charge minimale de rupture (résistance du fil avec un nœud simple)
- > coloration (le cas échéant)
- > conservation
- > étiquetage
- résistance du sertissage (pour les fils sertis)

Par ailleurs, pour les fils résorbables, les fabricants effectuent aussi des tests de résorption in vitro pour chaque lot afin de garantir la régularité de la résorption du fil suivant les caractéristiques propres de résorption de chaque type de fil résorbable.





V- PROBLEME DE RESIDUS DE MEDICAMENTS VETERINAIRES

DEFINITION: Les résidus de médicaments vétérinaires sont de *très faibles quantités* de médicaments à usage vétérinaire, qui peuvent rester dans les produits animaliers et de ce fait entrer dans la chaîne alimentaire. Ils incluent des *produits de décomposition*, qui sont le résultat d'un médicament se décomposant en éléments séparés. Les produits chimiques entrant dans la composition des médicaments vétérinaires disponibles sont très variés, tout comme leurs applications. D'une manière générale, il y a deux grands groupes de médicaments à usage vétérinaire:

- > les antibiotiques,
- > les hormones.

Afin d'éviter ce problème de résidu, il faut impérativement respecter, ce qu'on appelle: Temps de retrait et temps d'attente: Il s'agit du délai entre la dernière administration d'un médicament et le prélèvement de tissus ou produits comestibles sur un animal traité, garantissant que la teneur des résidus de médicament dans les aliments est conforme à la limite maximale de résidu pour ce médicament vétérinaire (LMRMV).



VI- CONCLUSION

Même définition que le médicament humain mais de nombreuses différences:

- D'objectifs
 - Non seulement médicaux mais économiques
- D'enjeux de santé publique
- -- Contraintes réglementaires supplémentaires (En Algérie: Loi n° 88-08 du janvier 1988 relative aux activités de médecine vétérinaire et à la protection de la santé animale)
 - garantie de la qualité des produits
 - Garantie d'une absence d'influence négative sur la santé humaine (antibiorésistance, zoonoses...)
 - Respect de l'environnement
 - Économiques:
 - Un marché 20 fois inférieur à celui du médicament humain
 - Des prix libres et des produits non remboursables
 - Scientifiques et techniques
 - Multiplicité des espèces et des systèmes de production
 - Des besoins spécifiques en fonction de chaque espèce
 - Des présentations et des formes pharmaceutiques multiples