

RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

1. Dénomination du médicament vétérinaire

PAXOLIP

2. Composition qualitative et quantitative

Un g contient :

Substance(s) active(s) :

Méthionine	200 mg
Sorbitol	50 mg
Choline(sous forme de chlorure)	93 mg
Bétaïne(sous forme de chlorhydrate)	77 mg

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique « Liste des excipients ».

3. Forme pharmaceutique

Poudre orale.

4. Informations cliniques

4.1. Espèces cibles

Bovins, ovins, caprins et porcs.

4.2. Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Chez les bovins, ovins, caprins et porcins :

- Stimulation de l'activité hépato-digestive lors d'insuffisance hépatique.

4.3. Contre-indications

Non connues.

4.4. Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Aucune.

4.5. Précautions particulières d'emploi

i) Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Aucune.

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

Aucune.

iii) Autres précautions

Aucune.

4.6. Effets indésirables (fréquence et gravité)

Non connus.

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

L'innocuité de la spécialité chez les femelles en gestation ou en lactation n'a pas été étudiée. Cependant, son utilisation pendant la gestation et l'allaitement ne semble pas poser de problème particulier.

4.8. Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Non connues.

4.9. Posologie et voie d'administration

Voie orale dissous dans l'eau de boisson, en mélange dans l'aliment liquide ou en drogage.

12 à 80 mg de méthionine, 3 à 20 mg de sorbitol, 5,6 à 37,2 mg de choline et 4,6 à 31 mg de bétaine par kg de poids vif par jour, correspondant aux posologies suivantes :

Bovins adultes : 30 g de poudre par jour.

Veaux : 10 g de poudre par jour.

Ovins, caprins : 10 g de poudre par jour.

Porcs adultes : 20 g de poudre par jour.

Porcs charcutiers : 5 g de poudre par jour.

Porcelet : 2 g de poudre par jour.

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

Non connu.

4.11. Temps d'attente

Bovins, ovins, caprins :
Viande et abats : zéro jour.
Lait : zéro jour.

Porcins
Viande et abats : zéro jour.

5. Propriétés pharmacologiques

Groupe pharmacothérapeutique : autres médicaments de l'appareil digestif et du métabolisme, acides aminés et dérivés.
Code ATC-vet : QA16AA.

5.1. Propriétés pharmacodynamiques

La méthionine est la principale source de soufre de l'organisme. Au niveau hépatique, elle exerce un rôle protecteur sur le foie. Agent lipotrope, elle prévient l'accumulation de graisses dans celui-ci et en facilite l'élimination

La choline est le précurseur de l'acétylcholine. Elle est un hépatoprotecteur de type lipotrope donneur de radicaux méthyles favorisant la synthèse des phospholipides. Elle intervient également dans la synthèse de phosphatidylcholine, constituant des membranes cellulaires et un composant de la bile. Elle favorise la digestion des lipides.

La bêtaïne est un facteur lipotrope, participant à la lutte contre la surcharge graisseuse et la stéatose hépatique du foie.

Le sorbitol administré par voie orale stimule la sécrétion des enzymes digestives et pancréatiques. En accélérant le transit, il aide au rétablissement des fonctions métaboliques perturbées, notamment en cas d'acétose des ruminants.

5.2. Caractéristiques pharmacocinétiques

Après administration par voie orale, le sorbitol, la choline et la méthionine sont absorbés par la muqueuse digestive et se concentrent au niveau hépatique.

Le sorbitol est métabolisé en fructose, principalement dans le foie. Il peut être aussi métabolisé directement en glucose par l'aldose-réductase.

6. Informations pharmaceutiques

6.1. Liste des excipients

Citrate de sodium
Carbonate de magnésium léger
Bicarbonate de sodium
Silice colloïdale hydratée
Carbonate de calcium

6.2. Incompatibilités majeures

Non connues.

6.3. Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 2 ans.

6.4. Précautions particulières de conservation

Pas de précautions particulières de conservation.

6.5. Nature et composition du conditionnement primaire

Pot polyéthylène haute densité
Bouchon polyéthylène haute densité
Seau polyéthylène haute densité

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

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

7. Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

LABORATOIRES BIOVE
3 RUE DE LORRAINE
62510 ARQUES
FRANCE

8. Numéro(s) d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/0381255 8/1992

Pot de 500 g
Seau de 5 kg

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

9. Date de première autorisation/renouvellement de l'autorisation

30/06/1992 - 21/05/2022

10. Date de mise à jour du texte

06/04/2022