

NOTICE**Glucose 5 g/100 ml B. Braun Vet Care****Solution pour perfusion pour bovins, chevaux, ovins, caprins, porcins, chiens et chats****1. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT**

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

B. Braun Melsungen AG

Carl-Braun-Straße 1

34212 Melsungen

Allemagne

Adresse postale:

34209 Melsungen

Allemagne

Fabricant responsable de la libération des lots :

B. Braun Medical SA

Carretera de Terrassa, 121

08191 Rubí (Barcelone), Espagne

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Glucose 5 g/100 ml B. Braun Vet Care, solution pour perfusion pour bovins, chevaux, ovins, caprins, porcins, chiens et chats

3. LISTE DE LA SUBSTANCE ACTIVE ET AUTRES INGRÉDIENTS

Solution aqueuse limpide, incolore ou presque incolore, sans particules visibles

100 ml contiennent :

Substance active :

Glucose monohydraté 5,5 g

(équivalent à 5,0 g de glucose anhydre)

Excipient :

Eau pour préparations injectables

Valeur calorique 837 kJ/l = 200 kcal/l

Osmolarité théorique 278 mOsm/l

pH 3,5 - 5,5

4. INDICATIONS

Bovin, cheval, ovin, caprin, porc, chien et chat :

- traitement de la déshydratation (en l'absence d'un état de choc)
- réhydratation parentérale
- correction d'une hypernatrémie
- correction d'une hyperkaliémie
- traitement de soutien provisoire de l'hypoglycémie

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne pas administrer à des animaux hyperglycémiques.

Ce médicament vétérinaire ne convient pas pour la correction d'une déshydratation hypotonique. Ne pas utiliser chez des animaux ayant un œdème périphérique préexistant provoqué par une baisse de la pression oncotique intravasculaire.

Ce médicament vétérinaire ne convient pas comme source unique de calories pour répondre aux besoins de l'organisme ou comme médicament vétérinaire de substitution pour une alimentation par voie orale ou parentérale.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Dans des cas très rares, l'administration de médicaments vétérinaire par perfusion intraveineuse peut augmenter le risque de thrombose.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit:

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 animaux traités)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100 animaux traités)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000 animaux traités)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000 animaux traités)
- très rare (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés)

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a été pas efficace, veuillez en informer votre vétérinaire.

7. ESPÈCES CIBLES

Bovin, chevalus, ovin, caprin, porc, chien et chat.

8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Voie intraveineuse. Administrer lentement en perfusion intraveineuse.

Ce médicament vétérinaire ne doit pas être administré à un débit supérieur à 10 ml/kg poids corporel/heure car cela risquerait de provoquer une glycosurie et une diurèse osmotique.

Les débits de perfusion doivent être calculés en fonction de la pathologie présente, du poids corporel et de degré de déshydratation de l'animal à traiter. Le volume total de liquide à administrer doit prendre en compte les déficits existants, les besoins pour le traitement d'entretien et les pertes continues.

Les liquides IV doivent être réchauffés à la température corporelle avant administration.

Maintenir les précautions d'asepsie tout au long de l'administration.

N'utiliser que si la solution est limpide, sans particules visibles, et que le contenant n'est pas endommagé.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

À usage unique seulement.

10. TEMPS D'ATTENTE

Viande et abats : zéro jour

Lait : zéro heure

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

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

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

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette après EXP. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

Utiliser immédiatement après l'ouverture du flacon. Jeter tout médicament vétérinaire non utilisé.

12. MISES EN GARDE PARTICULIÈRES

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal :

Ce médicament vétérinaire ne contient pas d'électrolytes. Il faut veiller à surveiller étroitement l'équilibre électrolytique et les phosphates chez les patients recevant des perfusions avec ce médicament vétérinaire, et à adapter le traitement en conséquence.

Ce médicament vétérinaire doit être utilisé avec une prudence particulière chez des patients présentant les affections suivantes :

- Diabète sucré
- Hémorragie intracrânienne ou intramédullaire
- Anurie
- Maladie d'Addison

Une hypernatrémie sévère ou ancienne doit être corrigée progressivement.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament aux animaux :
Aucune.

Gestation et lactation :

L'utilisation ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice/risque établie par le vétérinaire responsable.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions :

Des incompatibilités avec certains antibiotiques (par exemple, les bêta-lactamines, les tétracyclines, la sulfadiazine sodique) et l'héparine sont connues.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes) :

Une perfusion excessive peut conduire à une hyperhydratation, une hypertension et à une accumulation de fluide extravasculaire. Les symptômes peuvent inclure une détresse respiratoire. En cas de perfusion excessive, réduire ou arrêter la perfusion de liquide et administrer de l'oxygène, des diurétiques et un traitement complémentaire selon les besoins. Surveiller la respiration et la fréquence cardiaque, les pertes liquidiennes, l'équilibre électrolytique et la glycémie pendant l'administration. L'administration d'un excès de glucose peut entraîner une hyperglycémie, une glycosurie et une polyurie.

Incompatibilités :

Le médicament est incompatible avec le calcium édétate de sodium, le diphosphate d'histamine, la warfarine sodique et le thiopental sodique.

Le mélange avec d'autres médicaments peut entraîner des incompatibilités. Il incombe à l'utilisateur de contrôler la compatibilité de tout mélange.

Les solutions de glucose ne doivent pas être administrées avec le même dispositif de perfusion en cas d'administration concomitante (ou bien avant ou après) de sang en raison d'une possibilité de pseudo-agglutination.

13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales. Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères. Demandez à votre vétérinaire pour savoir comment vous débarrasser des médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures contribuent à préserver l'environnement.

14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

Mai 2022

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Nature et composition du conditionnement primaire :

Flacons PEBD ayant une contenance de 100, 250, 500 et 1000 ml.

Le bouchon de fermeture supplémentaire situé sur le dessus du contenant hermétique en polyéthylène est en PEHD. Il y a entre le contenant et le bouchon de fermeture un disque en élastomère sans latex.

Conditionnements :

Flacon de 100 ml

Flacon de 250 ml

Flacon de 500 ml

Flacon de 1000 ml

1 boîte en carton contenant 20 flacons de 100 ml

1 boîte en carton contenant 20 flacons de 250 ml

1 boîte en carton contenant 10 flacons de 500 ml

1 boîte en carton contenant 10 flacons de 1000 ml

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

BE-V421872

À usage vétérinaire.

À ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.