

B. NOTICE

NOTICE
LACTETROL solution injectable

**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:
Dechra Veterinary Products NV
Achterstenhoek 48
2275 Lille
Belgique

Fabricant responsable de la libération des lots:
Eurovet Animal Health BV
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Pays-Bas

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

LACTETROL Solution injectable

3. LISTE DES SUBSTANCES ACTIVES ET AUTRES INGRÉDIENTS

Par ml:

Substances actives:

Chlorure de sodium	5,76 mg
Chlorure de potassium	0,37 mg
Chlorure de calcium	0,37 mg
Chlorure de magnésium	0,20 mg
Lactate de sodium en solution	10,08 mg

4. INDICATIONS

Déshydratation accompagnée d'une acidose métabolique. Entretien ou rétablissement de l'équilibre des électrolytes et de l'équilibre acide-base.

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne pas utiliser chez alcalose, acidose lactique ou anoxie cellulaire (choc) et insuffisance hépatique lourde

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Aucun connu.

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

Cheval, bovin, porc, ovin, chèvre, chien et chat.

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

Pour administration parentérale: intraveineuse, intrapéritonéale ou sous-cutanée. Administrer lentement par voie intraveineuse.
30-50 ml par kg de poids vif-corporel par jour, répéter au besoin.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

La solution doit être administrée à la température du corps.

10. TEMPS D'ATTENTE

Zéro jour.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.
A conserver en dessous de 25°C. Protéger de la lumière. Ne pas congeler.
Durée de conservation après ouverture du conditionnement primaire: à utiliser immédiatement.
Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette après EXP.

12. MISES EN GARDE PARTICULIÈRES

Gestation et de lactation:

Peut être utilisé au cours de la gestation et lactation.

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

Éviter l'hyperhydratation. Les symptômes de l'hyperhydratation sont des ronchi humides audibles à l'auscultation pulmonaire, une toux productive ou un écoulement nasal sérieux. Une hausse de la pression veineuse centrale ou une veine jugulaire trop remplie signalent également qu'il faut arrêter ou suspendre l'infusion.

La production d'urine est un autre paramètre utile de la perfusion rénale et doit augmenter dès la relance de la circulation après déshydratation. Si la production d'urine ne reprend pas après rétablissement du volume en circulation, l'infusion doit être interrompue afin d'éviter un dangereux œdème pulmonaire.

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.

14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVEÉ

Juin 2019

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Présentations: 100 ml, 500 ml et 1000 ml.
Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

A ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.

BE-V129184