

RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

1. NOM DU MEDICAMENT VETERINAIRE

LODEVIL SOLUTION POUR PERFUSION

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chaque mL contient :

Substances actives :

Glucose..... 10,80
mg

Acétate de sodium 4,08
..... mg

Bicarbonate de sodium 4,20
..... mg

Chlorure de sodium 3,51
..... mg

Chlorure de potassium 0,45
..... mg

Chlorure de magnésium 0,20
..... mg

Excipients :

| Composition qualitative en excipients et autres composants | Composition quantitative si cette information est essentielle à une bonne administration du médicament vétérinaire |
|--|--|
| Parahydroxybenzoate de méthyle (E218) | 0,80 mg |
| Parahydroxybenzoate de propyle | 0,20 mg |

| | |
|-----------------------------------|--|
| Eau pour préparations injectables | |
|-----------------------------------|--|

Solution incolore et inodore.

3. INFORMATIONS CLINIQUES

3.1 Espèces cibles

Bovins (veaux).

3.2 Indications d'utilisation pour chaque espèce cible

Traitement symptomatique de la déshydratation accompagnant les affections gastro-intestinales.

3.3 Contre-indications

Les contre-indications sont celles de la fluidothérapie.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux substances actives ou à l'un des excipients.

3.4 Mises en garde particulières

Une attention particulière est requise en cas d'insuffisance cardiaque décompensée, d'œdème pulmonaire ou d'insuffisance rénale.

3.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles

La solution doit idéalement être réchauffée à 37°C afin d'éviter l'hypothermie.

Le volume et la vitesse de perfusion doivent être adaptés à l'état clinique de chaque animal.

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

Sans objet.

Précautions particulières concernant la protection de l'environnement

Sans objet.

Autres précautions

3.6 Effets indésirables

Bovins (veaux) :

| | |
|--|--|
| Fréquence indéterminée (ne peut pas être estimé à partir des données disponibles) : | OEdème pulmonaire ¹ , arrêt respiratoire ² Alcalose ² , acidose ² Arythmie ³ , arrêt cardiaque ^{3,4} |
|--|--|

¹ Suite à une perfusion trop rapide

² Causé par le bicarbonate de sodium via une alcalose métabolique provoquant une acidose paradoxale du système nerveux central

³ Potentialisé par le chlorure de potassium

⁴ Suite à une administration en excès

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament vétérinaire. Les notifications doivent être envoyées, de préférence par l'intermédiaire d'un vétérinaire, soit au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou à son représentant local, soit à l'autorité nationale compétente par l'intermédiaire du système national de notification. Voir l'étiquette pour les coordonnées respectives.

3.7 Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

Sans objet.

3.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Aucune connue.

3.9 Voies d'administration et posologie

Voie intraveineuse lente.

1 à 2 litres par perfusion.

La perfusion pourra être poursuivie ou renouvelée suivant les besoins jusqu'à disparition des signes de déshydratation.

En période de froid, il est recommandé de faire tiédir préalablement le flacon.

Le traitement doit normalement être poursuivi par une réhydratation orale.

3.10 Symptômes de surdosage (et, le cas échéant, conduite d'urgence et antidotes)

En présence de symptômes de surcharge, le traitement consiste à arrêter la perfusion et à administrer des agents diurétiques.

3.11 Restrictions d'utilisation spécifiques et conditions particulières d'emploi, y compris les restrictions liées à l'utilisation de médicaments vétérinaires antimicrobiens et antiparasitaires en vue de réduire le risque de développement de résistance

Sans objet.

3.12 Temps d'attente

Viande et abats : zéro jour.

4. INFORMATIONS PHARMACOLOGIQUES

4.1 Code ATCvet

QB05BB02

4.2 Propriétés pharmacodynamiques

Les composants du médicament assurent un apport de nutriments et d'électrolytes destinés à corriger les symptômes liés aux affections diarrhéiques.

Le glucose, immédiatement disponible pour les entérocytes, assure un apport énergétique élevé et durable.

L'acétate, acide gras volatil, est métabolisé dans l'organisme et permet un apport retard d'énergie tout en combattant efficacement l'acidose.

L'acétate et le glucose assurent une absorption maximale d'eau et de sodium.

L'équilibre en électrolytes (sodium, potassium, magnésium) permet de compenser les pertes minérales dues à la diarrhée.

4.3 Propriétés pharmacocinétiques

Non documentées.

Propriétés environnementales

5. DONNÉES PHARMACEUTIQUES

5.1 Incompatibilités majeures

La compatibilité avec un autre médicament doit être vérifiée avant le mélange, afin d'éviter la formation d'un précipité, une turbidité ou un problème lié au pH.

5.2 Durée de conservation

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

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : utiliser immédiatement et ne pas conserver.

5.3 Précautions particulières de conservation

Ce médicament vétérinaire ne nécessite pas de conditions particulières de conservation.

5.4 Nature et composition du conditionnement primaire

Flacon PVC.

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

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser les dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable au médicament vétérinaire concerné.

6. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

VETOQUINOL S.A.

7. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

FR/V/3830006 4/1982

Flacon de 1 L

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

8. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION

22/01/1982

9. DATE DE LA DERNIÈRE MISE À JOUR DU RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

29/01/2026

10. CLASSIFICATION DES MEDICAMENTS VETERINAIRES

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).