

RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

1. Dénomination du médicament vétérinaire

EAU POUR PREPARATIONS INJECTABLES DELMAS

2. Composition qualitative et quantitative

Eau pour préparations injectables QSP un flacon de 20 ml

Eau pour préparations injectables QSP un flacon de 80 ml

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

3. Forme pharmaceutique

Solution injectable.

4. Informations cliniques

4.1. Espèces cibles

Toutes espèces.

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

Dilution ou dissolution extemporanée de préparations destinées à être administrées par voie parentérale.

4.3. Contre-indications

Aucune.

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

L'eau pour préparations injectables étant une solution hypotonique, destinée à la préparation de solution pour administration parentérale, elle ne doit pas être injectée seule.

La préparation du mélange doit se faire extemporanément avec du matériel stérile et dans des conditions d'asepsie rigoureuses.

Avant emploi, vérifier la limpidité de la solution.

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

Se reporter à la rubrique « Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux » du principe actif dissous dans l'eau pour préparations injectables.

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

Se reporter aux spécifications liées aux principes actifs dissous dans l'eau pour préparations injectables.

4.8. Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Non connues.

4.9. Posologie et voie d'administration

La posologie et le mode d'administration sont à adapter en fonction des médicaments dissous ou mis en solution l'eau pour préparations injectables.

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

Sans objet.

4.11. Temps d'attente

A adapter en fonction des médicaments dissous ou mis en solution avec l'eau pour préparations injectables.

5. Propriétés pharmacologiques

5.1. Propriétés pharmacodynamiques

L'eau pour préparations injectables est une solution hypotonique, destinée à la préparation de solution pour administration parentérale

5.2. Caractéristiques pharmacocinétiques

Non documentée.

6. Informations pharmaceutiques

6.1. Liste des excipients

Néant.

6.2. Incompatibilités majeures

Aucune.

6.3. Durée de conservation

3 ans.

6.4. Précautions particulières de conservation

Aucune.

6.5. Nature et composition du conditionnement primaire

Flacon verre de type I
Bouchon bromobutyle
Capsule aluminium

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

ZOETIS FRANCE
107 AVENUE DE LA REPUBLIQUE
92320 CHATILLON
FRANCE

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

FR/V/4674076 2/1991

Boîte de 1 flacon de 20 ml
Boîte de 10 flacons de 20 ml
Boîte de 1 flacon de 80 ml
Boîte de 5 flacons de 80 ml

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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

20/09/1991 - 20/09/2011

10. Date de mise à jour du texte

17/09/2025