

A. NOTICE

NOTICE

1. Nom du médicament vétérinaire

GLUCOSE Kela, 300 mg/ml, solution pour perfusion intraveineuse pour bovins.

2. Composition

1 ml contient :

300 mg de glucose anhydre sous forme de glucose monohydraté

3. Espèces cibles

Bovins

4. Indications d'utilisation

Pour le traitement de la cétonémie chez les bovins laitiers.

5. Contre-indications

Ne pas administrer par voie sous-cutanée ou intramusculaire (solution hypertonique !).

Ne pas utiliser en cas de maladies cardiaques graves, de troubles du métabolisme du glucose tels que le diabète sucré, l'hyperglycémie, l'hyperhydratation iso- et hypotonique et la déshydratation hypotonique.

6. Mises en gardes particulières

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces animales cibles :

La solution hypertonique doit être administrée exclusivement par voie intraveineuse.

Prendre les précautions aseptiques nécessaires.

Il est préférable de réchauffer la solution à la température corporelle avant l'administration intraveineuse.

Vérifier la bonne position intraveineuse de l'aiguille dans la veine.

Veiller toujours à laisser suffisamment d'eau à disposition de l'animal.

En cas de cétonémie secondaire, il faut toujours agir sur la cause principale.

Le traitement intraveineux au glucose peut éventuellement être complétée par un traitement oral des précurseurs de glucose et/ou une thérapie aux glucocorticoïdes.

Gestation et lactation :

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de la gestation ou de la lactation.

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

Interaction avec d'autres médicaments et autres formes d'interaction :

Des doses élevées de glucose et/ou l'administration pendant la phase de sevrage après l'anesthésie (en particulier avec les barbituriques) peuvent avoir un effet potentialisateur, en particulier chez les animaux âgés et gravement malades. Le glucose peut entraîner un déplacement des ions potassium vers le niveau intracellulaire, ce qui peut exacerber une hypokaliémie existante.

Surdosage :

La gravité de l'hyperglycémie, ainsi que de la glycosurie et de la diurèse osmotique consécutives à celle-ci, dépend de la dose administrée. Ces effets disparaissent en général spontanément en quelques heures.

Une vitesse de perfusion trop rapide ou une perfusion d'un trop grand volume peut entraîner une augmentation de la quantité de liquide dans les vaisseaux sanguins susceptible d'induire une diminution de la concentration d'ions sodium et potassium dans le sang (hyponatrémie, hypokaliémie).

Principales incompatibilités :

La solution possède un pH acide. Il n'est pas recommandé de mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires pour éviter la formation d'une précipitation.

7. Effets indésirables

Bovins

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée à partir des données disponibles)	gonflement et irritation du site d'injection ¹ thrombophlébite ¹ hypokaliémie ² , hyponatrémie ²
--	--

¹ En cas d'administration intraveineuse non stricte

² Après des infusions de grand volume, le volume de liquide dans les vaisseaux sanguins peut être augmenté, ce qui entraîne une diminution des ions sodium et potassium dans le sang.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou représentant local du titulaire en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification :

https://www.afmps.be/fr/usage_veterinaire/medicaments/medicaments/pharmacovigilance/notifier_des_effets_indesirables_de

8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

1 à 2 ml par kg de poids vif (300 – 600 mg glucose/kg).

Si nécessaire, le traitement peut être répété.

9. Indications nécessaires à une administration correcte

Administer lentement par voie intraveineuse (vitesse de perfusion : < 100 ml/minute).

Ce médicament vétérinaire ne convient pas à l'administration sous-cutanée ou intrapéritonéale.

10. Temps d'attente

Zéro jour.

11. Précautions particulières de conservation

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

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption indiquée sur l'emballage extérieur après Exp. La date de péremption se réfère au dernier jour du mois.

Usage unique. Les restes des flacons ouverts ne doivent pas être réutilisés.

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

12. Précautions particulières d'élimination

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

Utiliser des 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. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

Demandez à votre vétérinaire comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin.

13. Classification des médicaments vétérinaires

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations

BE-V305234

Flacon en polypropylène de 500 ml emballé individuellement ou emballage collectif de 12 x 500 ml.
Toutes les tailles d'emballage peuvent ne pas être commercialisées.

15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois

Octobre 2025

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>).

16. Coordonnées

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant responsable de la libération des lots :

Kela sa
Sint Lenaartseweg 48
2320 Hoogstraten
Belgique
Tél. +32 (0)3 340 04 11
E-mail : info@kela.health

Représentants locaux et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

Kela Veterinaria sa
Nieuwe Steenweg 62
9140 Elversele
Belgique
Tél. +32 (0)3 780 63 90
E-mail : info.vet@kela.health

17. Autres informations