

A. NOTICE

NOTICE**1. Nom du médicament vétérinaire**

Alvebuton 100 mg/mL solution injectable

2. Composition

Chaque mL contient :

Substance active :

Menbutone 100,00 mg

Excipients :

Chlorocrésol.....2,00 mg

Métabisulfite de sodium (E223).....2,00 mg

Solution limpide, jaune pâle à jaune.

3. Espèces cibles

Bovins, porcins, chevaux, ovins et caprins.

4. Indications d'utilisation

Stimulation de l'activité hépato-digestive en cas de troubles digestifs et d'insuffisance hépatique.

5. Contre-indications

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.

Ne pas utiliser chez les animaux présentant une maladie cardiaque ou pendant les dernières phases de la gestation.

Voir la rubrique « Gestation et lactation ».

6. Mises en garde particulières

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

Chez les chevaux, administration par voie intraveineuse lente uniquement.

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

L'auto-injection accidentelle peut provoquer une irritation.

Les personnes présentant une hypersensibilité connue à la menbutone devraient éviter tout contact avec le médicament vétérinaire. En cas d'auto-injection accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquetage.

Ne pas manger, boire ou fumer pendant la manipulation du médicament vétérinaire.

Gestation et lactation :

Ne pas utiliser durant le dernier tiers de la gestation. Le médicament vétérinaire peut être utilisé au cours de la lactation.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions :

Aucune connue.

Incompatibilités majeures :

Ne pas administrer avec des médicaments vétérinaires contenant des sels de calcium, de la pénicilline-procaïne ou des vitamines B.

7. Effets indésirables

Bovins, porcins, chevaux, ovins, caprins :

Rare (1 à 10 animaux / 10 000 animaux traités) :	Décubitus ¹
Fréquence indéterminée (ne peut pas être estimée à partir des données disponibles) :	Œdème au point d'injection ² , Hémorragie au point d'injection ² , Nécrose au point d'injection ² Agitation Augmentation de la salivation ³ , Défécation involontaire ³ Larmolement ³ Tremblement musculaire ³ Miction involontaire ³ Augmentation de la fréquence respiratoire

¹ en particulier chez les bovins et à la suite d'une injection intraveineuse rapide

² après administration intramusculaire

³ après administration intraveineuse

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 en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification :

adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be

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

Veaux, ovins, caprins et porcins : injection par voie intramusculaire (i.m.) ou intraveineuse (i.v.).

Bovins : injection par voie intraveineuse.

Chevaux : injection par voie intraveineuse lente.

Veaux (jusqu'à 6 mois), ovins, caprins et porcins :

10 mg de menbutone par kg de poids vif par voie IM ou IV, soit 1 mL de solution injectable pour 10 kg de poids vif.

Bovins :

5 à 7,5 mg de menbutone par kg de poids vif par voie IV, soit 1 mL de solution injectable pour 15 à 20 kg de poids vif.

Chevaux :

2,5 à 5 mg de menbutone par kg de poids vif par voie IV, soit 1 mL de solution injectable pour 20 à 40 kg de poids vif.

L'administration peut être renouvelée une fois si nécessaire au bout de 24 heures.

9. Indications nécessaires à une administration correcte

Aucun.

10. Temps d'attente

Bovins, porcins, chevaux, ovins, caprins :	Viande et abats :	zéro jour.
Bovins, chevaux, ovins, caprins :	Lait :	zéro jour.

11. Précautions particulières de conservation

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

Conserver le flacon dans l'emballage extérieur de façon à le protéger de la lumière. Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette et la boîte après Exp. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 28 jours

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 ou pharmacien pour savoir comment vous débarrasser des 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-V520497

Présentations :

Boîte de 1 flacon de 100 mL

Boîte de 10 flacons de 100 mL

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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

Août 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 :

V.M.D. n.v., Hoge Mauw 900, 2370 Arendonk, Belgique

Fabricant responsable de la libération des lots :

V.M.D. n.v., Hoge Mauw 900, 2370 Arendonk, Belgique

Ou

Laboratoires BIOVE, 3 Rue de Lorraine, 62510 Arques, France

Représentants locaux et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

Laboratoires Biové

3 rue de Lorraine

FR-62510 Arques

Tél : +33 3 21 98 21 21

17. Autres informations