

## NOTICE

**Glucose 40 g/100 ml B. Braun Vet Care solution pour perfusion pour bovins, chevaux, moutons, chèvres, porcins, chiens et chats.**

### **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 :

B. Braun Melsungen AG  
Carl-Braun Straße 1  
34212 Melsungen  
Allemagne

Adresse postale :  
34209 Melsungen  
Allemagne

Fabricant responsable de la libération des lots :

B. Braun Medical SA  
Ctra. de Terrassa, 121  
08191 Rubí (Barcelona), Espagne

### **2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

Glucose 40 g/100 ml B. Braun Vet Care solution pour perfusion pour bovins, chevaux, moutons, chèvres, porcins, chiens et chats

### **3. LISTE DE DES SUBSTANCES ACTIVES ET AUTRES INGRÉDIENTS**

Par 100 ml :

**Substance active :**

Glucose monohydraté 44,0 g  
(équivalent à 40,0 g de glucose anhydre)

**Excipients, qs**

Solution aqueuse limpide, incolore ou pratiquement incolore, exempte de particules visibles.

### **4. INDICATIONS**

- Bovin, mouton et chèvre :
  - Syndromes métaboliques accompagnés d'une hypoglycémie (cétose, tétanie de transport).
  - Besoins énergétiques accrus en cas de : septicémie, endotoxémie, traumatisme.
- Cochon :
  - Besoins énergétiques accrus en cas de : septicémie, endotoxémie, traumatisme.
  - Hypoglycémie.
- Cheval, chien et chat :
  - Besoins énergétiques accrus en cas de : septicémie, endotoxémie, traumatisme.

De façon générale, le produit est utilisé pour l'apport d'énergie chez toutes les espèces animales cibles.

## **5. CONTRE-INDICATIONS**

Ne pas utiliser en cas de :

- hémorragie intracrânienne ou intrarachidienne
- diabète mellitus non traité
- déshydratation hypotonique
- déplétion électrolytique
- anurie
- œdèmes périphériques
- maladie d'Addison (insuffisance surrénalienne primaire) chez les petits animaux
- hémoperfusion

## **6. EFFETS INDÉSIRABLES**

L'administration intraveineuse rapide de solutions hypertoniques (30 à 50%) (en cas d'urgence) peut provoquer une phlébite et/ou une coagulation au site d'injection.

La perfusion peut provoquer :

- une hyperglycémie et une glycosie
- des déséquilibres électrolytiques (hypokaliémie, hypomagnésémie ou hypophosphatémie)
- des déséquilibres hydriques (hypervolémie)

L'emploi d'une technique de perfusion incorrecte peut entraîner une extravasation, une infection au site d'injection, une douleur locale, une irritation veineuse ou une phlébite pouvant se propager à partir du site d'injection, et même une thrombose.

Si des effets indésirables surviennent, la perfusion doit être interrompue.

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez en informer votre vétérinaire.

## **7. ESPÈCES CIBLES**

bovin, cheval, mouton, chèvre, cochon, chien et chat

## **8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION**

Voie intraveineuse.

Administrez le médicament lentement par perfusion intraveineuse, sans dépasser un débit de perfusion de 0,5 ml/kg de poids corporel/h.

- Bovin et cheval : 200-400 g de glucose (équivalent à 500-1 000 ml de médicament vétérinaire/animal) toutes les 24 h.
- Mouton, chèvre et cochon : 50-100 g de glucose (équivalent à 125-250 ml de médicament vétérinaire/animal) toutes les 24 h.  
Hypoglycémie du porcelet : 0,75 g de glucose (équivalent à 1,87 ml de médicament vétérinaire/animal) toutes les 4-6 h.
- Chien et chat : 5-25 g de glucose (équivalent à 12,5-62,5 ml de médicament vétérinaire/animal) toutes les 24 h.

Les doses doivent être administrées en fonction du poids de l'animal et de l'apport énergétique souhaité, réparties sur plusieurs perfusions quotidiennes.

## **9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE**

- Les règles d'asepsie doivent être respectées tout au long de l'administration.
- Le produit ne doit pas être administré par voie sous-cutanée.
- Les liquides IV doivent être réchauffés jusqu'à la température du corps avant administration.
- À usage unique exclusivement.
- Ne pas utiliser si la solution n'est pas limpide, exempte de particules visibles ou si le flacon est endommagé.

## **10. TEMPS D'ATTENTE**

Bovin, cheval, mouton, chèvre et cochon :

Viande et abats : zéro jour

Lait : zéro heure

## **11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION**

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

Conserver le flacon dans l'emballage extérieur de façon à protéger de la lumière.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette après EXP. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement : À utiliser immédiatement après ouverture du flacon. Éliminer tout médicament vétérinaire inutilisé.

## **12. MISES EN GARDE PARTICULIÈRES**

Précautions particulières pour chaque espèce cible :

Aucune.

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal :

Le glucose sanguin et urinaire et l'équilibre hydro-électrolytique doivent être régulièrement contrôlés. À dose élevée, des compléments de potassium et de phosphate doivent être administrés selon les besoins.

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

Manipulez le médicament conformément aux règles en vigueur pour l'utilisation des produits injectables et prenez des précautions extrêmes afin d'éviter toute auto-injection accidentelle.

En cas d'auto-injection accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

Gestation et lactation :

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

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

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

Des incompatibilités avec certains antibiotiques (bêtalactamines, tétracyclines, sulfadiazine sodique, par exemple) et avec l'héparine sont connues.

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

L'administration de glucose en quantité excessive peut entraîner une hyperglycémie, une glycosurie et une polyurie.

**Incompatibilités :**

Le médicament est incompatible avec l'édétate de calcium-disodium, le diphosphate d'histamine, la warfarine sodique et le thiopental sodique.

En l'absence d'études de compatibilité, ce médicament vétérinaire ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments vétérinaires.

Les solutions de glucose ne doivent pas être administrées à l'aide du même matériel de perfusion, simultanément, avant ou après l'administration de sang, en raison du risque de pseudo-agglutination.

**13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT**

Demandez à votre vétérinaire ou pharmacien pour savoir comment vous débarrasser des médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures contribuent à préserver l'environnement.

**14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE**

Mars 2022

**15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES**

Nature et composition du conditionnement primaire

Flacons en PEBD d'une capacité de 500 et 1000 ml.

Le capuchon de fermeture supplémentaire au sommet du récipient scellé en PE est constitué de PEHD. Un disque en élastomère sans latex est inséré entre le récipient et le capuchon de fermeture.

Présentations :

Boîte contenant 10 flacons en PEBD de 500 ml

Boîte contenant 10 flacons en PEBD de 1000 ml

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

BE-V468755

À usage vétérinaire. À ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.