

RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Glucose B. Braun Vet Care 50 mg/ml solution pour perfusion pour bovins, chevaux, ovins, caprins, porcins, chiens et chats

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chaque ml contient :

Substances actives :

Glucose 50,0 mg
(équivalent à 55,0 mg de glucose monohydraté)

Excipient :

Composition qualitative en excipients et autres composants

Eau pour préparations injectables

Valeur calorique	837 kJ/l = 200 kcal/l
Osmolarité théorique	278 mOsm/l
pH	3,5 - 5,5

Solution aqueuse limpide, incolore ou presque incolore, sans particules visibles

3. INFORMATIONS CLINIQUES

3.1 Espèces cibles

Bovins, chevaux, ovins, caprins, porcins, chiens et chats.

3.2 Indications d'utilisation pour chaque espèce cible

- Traitement de la déshydratation (en l'absence d'un état de choc) ;
- Réhydratation parentérale ;
- Correction d'une hypernatrémie ;
- Correction d'une hyperkaliémie ;
- Traitement de soutien provisoire de l'hypoglycémie.

3.3 Contre-indications

Ne pas utiliser chez les animaux présentant une hyperglycémie.

Ne pas utiliser pour la correction d'une déshydratation hypotonique.

Ne pas utiliser chez des animaux ayant un œdème périphérique préexistant provoqué par une baisse de la pression oncotique intravasculaire.

Ce médicament vétérinaire ne convient pas comme source unique de calories pour répondre aux besoins de l'organisme ou comme médicament vétérinaire de substitution pour une alimentation par voie orale ou parentérale.

3.4 Mises en garde particulières

Aucune.

3.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

Ce médicament vétérinaire ne contient pas d'électrolytes. Il faut veiller à surveiller étroitement l'équilibre électrolytique et les phosphates chez les patients recevant des perfusions avec ce médicament vétérinaire, et à adapter le traitement en conséquence.

Ce médicament vétérinaire doit être utilisé avec une prudence particulière chez les animaux présentant les affections suivantes :

- Diabète sucré
- Hémorragie intracrânienne ou intramédullaire
- Anurie
- Maladie d'Addison

Une hypernatrémie sévère ou ancienne doit être corrigée progressivement.

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.

3.6 Effets indésirables

Bovins, chevaux, ovins, caprins, porcins, chiens et chats

Très rare (< 1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés) :	Thrombose
Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles)	Glycosurie ¹ , diurèse osmotique ¹

¹ Si le produit est administré à un débit supérieur à 10 ml/kg poids corporel/heure. Voir la rubrique 3.9 « Voies d'administration et posologie ».

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 la notice pour les coordonnées respectives.

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

Gestation et lactation :

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

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

3.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Des incompatibilités avec certains antibiotiques (par exemple, les bêta-lactamines, les tétracyclines, la sulfadiazine sodique) et l'héparine sont connues.

3.9 Voies d'administration et posologie

Voie intraveineuse. Administrer lentement en perfusion intraveineuse.

À usage unique seulement.

Ce médicament vétérinaire ne doit pas être administré à un débit supérieur à 10 ml/kg poids corporel/heure car cela risquerait de provoquer une glycosurie et une diurèse osmotique.

Les débits de perfusion doivent être calculés en fonction de la pathologie présente, du poids corporel et du degré de déshydratation de l'animal à traiter.

Le volume total de liquide à administrer doit prendre en compte les déficits existants, les besoins pour le traitement d'entretien et les pertes continues.

Les liquides IV doivent être réchauffés à la température corporelle avant administration.

Maintenir les précautions d'asepsie tout au long de l'administration.

N'utiliser que si la solution est limpide, sans particules visibles, et que le récipient n'est pas endommagé.

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

Une perfusion excessive peut conduire à une hyperhydratation, une hypertension et à une accumulation de fluide extravasculaire. Les symptômes peuvent inclure une détresse respiratoire. En cas de perfusion excessive, réduire ou arrêter la perfusion de liquide et administrer de l'oxygène, des diurétiques et un traitement complémentaire selon les besoins. Surveiller la respiration et la fréquence cardiaque, les pertes liquidiennes, l'équilibre électrolytique et la glycémie pendant l'administration. L'administration d'un excès de glucose peut entraîner une hyperglycémie, une glycosurie et une polyurie.

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

Bovins, chevaux, ovins, caprins, porcins :

Viande et abats : zéro jour

Bovins, chevaux, ovins, caprins :

Lait : zéro heure

4. INFORMATIONS PHARMACOLOGIQUES

4.1 Code ATCvet :

QB05BA03

4.2 Propriétés pharmacodynamiques

Le médicament vétérinaire est une perfusion utilisée comme source d'eau et de glucose de remplacement chez les animaux auxquels il n'est pas possible d'administrer des solutions de réhydratation par voie orale. Le médicament vétérinaire est isotonique dès la première administration (évitant ainsi de faire éclater les globules rouges par choc osmotique) et le glucose est ensuite métabolisé en eau, aboutissant à l'effet final de l'administration d'une solution hypotonique. Le glucose peut constituer une source transitoire de nutriment et contribuer à la correction de l'hyperkaliémie. La teneur en calories est de 17 kJ/g ou 4 kcal/g de glucose.

4.3 Propriétés pharmacocinétiques

La perfusion intraveineuse permet une distribution rapide. Les constituants de la solution pour perfusion sont métabolisés et excrétés selon les mêmes voies que l'eau et le glucose provenant de sources alimentaires normales.

5. DONNÉES PHARMACEUTIQUES

5.1 Incompatibilités majeures

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

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

Les solutions de glucose ne doivent pas être administrées avec le même dispositif de perfusion en cas d'administration concomitante (ou bien avant ou après) de sang en raison d'une possibilité de pseudo-agglutination.

5.2 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 3 ans

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : à utiliser immédiatement.

5.3 Précautions particulières de conservation

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

5.4 Nature et composition du conditionnement primaire

Flacons en PEBD.

Le bouchon de fermeture supplémentaire situé sur le dessus du récipient en polyéthylène hermétique est en PEHD. Il y a entre le récipient et le bouchon de fermeture un disque en élastomère sans latex.

Présentations :

Boîte en carton contenant un flacon de 100 ml

Boîte en carton contenant un flacon de 250 ml

Boîte en carton contenant un flacon de 500 ml

Boîte en carton contenant un flacon de 1 000 ml

Boîte en carton contenant 20 flacons de 100 ml

Boîte en carton contenant 20 flacons de 250 ml

Boîte en carton contenant 10 flacons de 500 ml

Boîte en carton contenant 10 flacons de 1 000 ml

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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

B. Braun Melsungen AG

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

BE-V421872

8. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION

Date de première autorisation : 05/06/2012

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

18/06/2026

10. CLASSIFICATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES

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>).