1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Energidex ad us. vet., solution pour perfusion pour bovins et chevaux

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

1 ml contient:

Substances actives:

Glucose 218 mg Sorbitol 140 mg

Excipients:

Alcool benzylique (E1519) 9,36 mg

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Solution pour perfusion incolore et hypertonique

4. INFORMATIONS CLINIQUES

4.1 Espèces cibles

Bovin, cheval

4.2 Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Énergisant pour bovins et chevaux.

En raison de sa composition, Energidex peut être utilisé dans un très grand nombre d'indications nécessitant un apport de composants générateurs d'énergie à métabolisme rapide, par exemple:

- toxicoses
- acétonémie de la vache laitière
- maladies du foie

4.3 Contre-indications

Aucune.

4.4 Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Aucune.

4.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Solution hypertonique; perfusion intraveineuse lente.

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

Sans objet.

4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)

Aucun connu.

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

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

4.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Pas de données disponibles.

4.9 Posologie et voie d'administration

Chevaux et bovins 250 à 500 ml, en i.v. lente

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

Il n'existe aucune étude sur les surdosages pour ce médicament vétérinaire. Les conséquences éventuelles devront faire l'objet d'un traitement symptomatique.

4.11 Temps d'attente

Sans objet.

5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES

Groupe pharmacothérapeutique: Solution d'hydrates de carbone pour l'alimentation parentérale.

Code ATCvet: QB05BA03

5.1 Propriétés pharmacodynamiques

Cette préparation combinée associe les avantages du dextrose, fournisseur d'énergie à absorption rapide et facile, et du sorbitol à action lente et prolongée.

5.2 Caractéristiques pharmacocinétiques

Pas de données disponibles

5.3 Propriétés environnementales

Pas de données disponibles

6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Alcool benzylique (E 1519)

Eau pour préparations injectables

6.2 Incompatibilités majeures

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

6.3 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: 28 jours

6.4 Précautions particulières de conservation

Conserver à température ambiante (entre 15°C et 25°C).

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

6.5 Nature et composition du conditionnement primaire

Bouteille en plastique (PVC, brun, transparent).

Présentation: Bouteille de 500 ml

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

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Vetoquinol AG Freiburgstrasse 255 3018 Berne

031 818 56 56

info.switzerland@vetoquinol.com

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

Swissmedic 42347 019 500 ml

Catégorie de remise B: remise sur ordonnance vétérinaire

9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION/RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

Date de première autorisation: 11.12.1979

Date du dernier renouvellement: 15.11.2022

10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

07.02.2023

INTERDICTION DE VENTE, DÉLIVRANCE ET/OU D'UTILISATION

Sans objet.