

**NOTICE D'EMBALLAGE**

Glucose-Lösung 40 % ufamed ad us. vet., solution pour perfusion

Remarque :

L'efficacité et la sécurité de *Glucose-Lösung 40 % ufamed ad us. vet., solution pour perfusion* n'ont été que sommairement contrôlées par Swissmedic. L'autorisation de *Glucose-Lösung 40 % ufamed ad us. vet., solution pour perfusion* repose sur celle de *Glucose-Lösung 40 % ad us. vet., Lösung zur intravenösen Infusion*, qui contient le même principe actif, est autorisé en Allemagne et dont l'information a été mise à jour en août 1999.

**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 :

ufamed AG  
Kornfeldstrasse 2  
CH-6210 Sursee  
+41 (0)58 434 46 00  
info@ufamed.ch

Fabricant responsable de la libération des lots :

Bela-Pharm GmbH & Co KG  
Lohner Strasse 19  
D-49377 Vechta

**2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

Glucose-Lösung 40 % ufamed ad us. vet., solution pour perfusion

**3. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)**

1 ml de solution de perfusion contient :

**Substance active :**

Glucose, anhydre 400.0 mg  
(correspondant à 440 mg de glucose monohydraté)

**Excipients :**

Eau pour injection.

Solution claire, incolore à légèrement jaunâtre, exempte de particules visibles.

#### 4. INDICATION(S)

Chevaux, bovins, ovins, caprins, porcins, chiens et chats :

Traitement par perfusion de glucides hypercaloriques, états hypoglycémiques, couverture partielle ou complète des besoins glucidiques, acétonémie.

#### 5. CONTRE-INDICATIONS

Hyperglycémie, états d'hyperhydratation, acidose, hypokaliémie, déshydratation hypotone.

#### 6. EFFETS INDÉSIRABLES

Aucun connu si les contre-indications et les instructions sont respectées.

L'apparition d'effets indésirables après administration d'une *solution de glucose à 40 % ufamed ad us. vet.* doit être signalée aux autorités de santé nationales ou au titulaire de l'autorisation.

#### 7. ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Chevaux, bovins, ovins, caprins, porcins, chiens et chats.

#### 8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION

*Cheval, bovin, ovin, caprin, porcin, chien et chat :*

Pour perfusion intraveineuse. Vitesse de perfusion très lente, de préférence en perfusion continue (goutte-à-goutte).

La quantité à perfuser doit être adaptée en fonction des besoins en calories et en liquides et ne doit en général pas dépasser les quantités suivantes :

	ml / kg de poids corporel / heure	ml / kg de poids corporel / jour
Jusqu'à 2 kg de poids corporel :	3.0	70
2 - 5 kg de poids corporel :	2.5	55
5 - 20 kg de poids corporel :	2.0	40
20 - 100 kg de poids corporel :	1.5	30
Plus de 100 kg de poids corporel :	0.8	15

#### 9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

N'utilisez que des solutions claires dans des conteneurs non endommagés.

Osmolarité théorique : 2220 mOsm/l

Valeur du pH : 3.5 à 6.5

Contenu énergétique : 6698 kJ/l (1600 kcal/l)

## 10. TEMPS D'ATTENTE

Bovin, ovin, caprin, cheval, porcine : aucun.

## 11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

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

Aucune condition de stockage particulière n'est requise pour ce médicament vétérinaire.

Ce médicament vétérinaire ne doit pas être utilisé au-delà de la date de péremption figurant après la mention EXP sur le flacon.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : Le médicament vétérinaire doit être utilisé immédiatement après ouverture. Les éventuels restes doivent être éliminés.

## 12. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

### Précautions particulières pour chaque espèce cible :

Aucune.

### Précautions particulières d'utilisation chez l'animal :

Il est nécessaire de contrôler la glycémie.

Il est recommandé de contrôler l'ionogramme sérique et le bilan hydrique.

Prudence en cas d'hyponatrémie. Ne convient pas pour l'osmothérapie.

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

Aucune information.

### Gestation et lactation :

Aucune information.

### Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

Lors de mélanges avec d'autres médicaments, il faudra veiller à maintenir le pH de la solution à 3.5 – 6.5, sinon des précipités peuvent se former.

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

Aucune information.

### Incompatibilités :

Voir la section « Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions ».

---

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

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

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

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 DERNIERE NOTICE APPROUVEE**

Médicament de référence étranger : Août 1999

Sans ajouts de Swissmedic en matière de sécurité : 17.06.2020

Vous trouverez de plus amples informations sur ce médicament aux adresses [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch) et [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch).

### **15. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES**

Présentation :

Flacon en polypropylène de 500 ml

Catégorie de remise B : remise sur ordonnance vétérinaire

Swissmedic 67`703

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.