

VIGOSINE[®] Injectable

Date de création : 08-11-2017

Date de mise à jour : 28-03-2018

Informations et posologie

Espèces cibles



Espèce cible complément

Vaches laitières.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Chez les vaches laitières :

- stimulation de l'appétit lors de troubles du métabolisme énergétique.

Administration

Voie d'administration



Voie d'administration complément

Voies intraveineuse et intramusculaire.

Posologie

Chez les vaches laitières :

20 mg de carnitine par kg de poids vif en une injection par voie intraveineuse lente, correspondant à 100 ml de solution par voie intraveineuse le premier jour.

Le traitement peut être poursuivi à raison de 6 mg de carnitine par kg de poids vif par voie intramusculaire correspondant à 30 ml par jour pendant 3 jours par voie intramusculaire.

Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

Carnitine (sf de chlorhydrate) 99,97 mg

Alcool benzylique (E1519) 9,0 mg

Excipient QSP 1,0 ml

Principes actifs / Molécule

Alcool benzylique, Carnitine, QSP

Forme pharmaceutique

Solution

Inscription au tableau des substances vénéneuses (Liste I / II). Classement du médicament en matière de délivrance

Usage vétérinaire.

Temps d'attente

Toutes cibles :
Zéro jour.

Propriétés

Propriétés pharmacodynamiques

Lors de lipomobilisation, les acides gras non estérifiés (AGNE) sont libérés en quantité importante dans le plasma. Ils sont à l'origine de la stéatose hépatique. Ils entraînent une baisse de l'appétit, de l'immunité et de la fertilité. La carnitine possède deux isomères, sa forme active est la L-carnitine alors que la forme D est biologiquement inactive. La carnitine en favorisant la pénétration et la β -oxydation des AGNE dans les mitochondries diminue ces effets négatifs, stimule l'appétit de l'animal et augmente son pool énergétique.

Propriétés pharmacocinétiques

Non documentées.

Mise en garde

Contres-indications et mise en garde

Contre-indications

Non connues.

Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Toutes cibles :
Aucune.

Effets indésirables (fréquence et gravité)

Non connus.

Précautions d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

L'injection intraveineuse doit être faite lentement avec barbotage (aspiration et injections en plusieurs fois).

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

Aucune.

Autres précautions

Aucune.

Utilisation en cas de grossesse et de lactation ou de ponte

L'innocuité de la spécialité chez les vaches en gestation ou en lactation n'a pas été étudiée. Cependant, son utilisation pendant la gestation et l'allaitement ne semble pas poser de problème particulier.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes)

Non connu.

Précautions pharmacologiques

Interactions médicamenteuses et autres

Non connues.

Incompatibilités

Aucune.

Conservation

Durée de conservation

3 ans.
Après ouverture : 28 jours.

Précautions particulières de conservation selon pertinence

Aucune.

Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

Présentation

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché / exploitant

CEVA SANTE ANIMALE
10 avenue de la Ballastière
33500 LIBOURNE

Classification ATC Vet

- QA16AA01

Laboratoire



CEVA Santé animale
10 avenue de la Ballastière
33500 LIBOURNE
Tél : 05.57.55.40.40
Fax : 05.57.55.41.98
<http://www.ceva.com>

Numéro d'autorisation de mise sur le marché et date de première autorisation

FR/V/2604784 3/1987 - 22/04/1987

Présentation et quantité

Flacon de 100 ml
Code GTIN : 03411110101179