



Date de création : 08-11-2017  
Date de mise à jour : 11-08-2021

## Informations et posologie

---

### Espèces cibles

---



#### Espèce cible complément

Veaux.

#### Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Chez les veaux :

- Traitement symptomatique de la déshydratation accompagnant les affections gastro-intestinales.

### Administration

---

#### Voie d'administration



#### Voie d'administration complément

Voie intraveineuse lente.

#### Posologie



#### Chez le veau :

1 à 2 litres par perfusion.

La perfusion pourra être poursuivie ou renouvelée suivant les besoins jusqu'à disparition des signes de déshydratation.

En période de froid, il est recommandé de faire tiédir préalablement le flacon.

Le traitement doit normalement être poursuivi par une réhydratation orale.

#### Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

Un mL contient :

- Substances actives :

Glucose anhydre ..... 10,80 mg  
Acétate de sodium ..... 4,08 mg  
Bicarbonate de sodium ..... 4,20 mg  
Chlorure de sodium ..... 3,51 mg  
Chlorure de potassium ..... 0,45 mg  
Chlorure de magnésium ..... 0,20 mg

- Excipients :

Parahydroxybenzoate de méthyle (E218) ..... 0,80 mg  
Parahydroxybenzoate de propyle (E216) ..... 0,20 mg  
Excipient QSP ..... 1 mL

### Principes actifs / Molécule

Glucose anhydre, Acétate de sodium, Bicarbonate de sodium, Chlorure de sodium, Chlorure de potassium, Chlorure de magnésium

### Forme pharmaceutique

Solution

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

Liste I

À ne délivrer que sur ordonnance devant être conservée pendant au moins 5 ans

### Temps d'attente

Toutes cibles :

Viande et abats : zéro jour.

### Propriétés

---

#### Propriétés pharmacologiques

Groupe pharmacothérapeutique : Solution d'électrolytes avec hydrates de carbone

#### Propriétés pharmacodynamiques

Les composants du médicament assurent un apport de nutriments et d'électrolytes destinés à corriger les symptômes liés aux affections diarrhéiques.

Le glucose, immédiatement disponible pour les entérocytes, assure un apport énergétique élevé et durable.

L'acétate, acide gras volatil, est métabolisé dans l'organisme et permet un apport retard d'énergie tout en combattant efficacement l'acidose.

L'acétate et le glucose assurent une absorption maximale d'eau et de sodium.

L'équilibre en électrolytes (sodium, potassium, magnésium) permet de compenser les pertes minérales dues à la diarrhée.

#### Propriétés pharmacocinétiques

Non documentées.

### Mise en garde

---

#### Contres-indications et mise en garde

---

#### Contre-indications

Les contre-indications sont celles de la fluidothérapie.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux principes actifs ou à l'un des excipients.

#### Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Toutes cibles :

Une attention particulière est requise en cas d'insuffisance cardiaque décompensée, d'œdème pulmonaire ou d'insuffisance rénale.

### Effets indésirables (fréquence et gravité)

Une perfusion trop rapide peut engendrer un œdème pulmonaire.

Le bicarbonate de sodium peut être responsable d'un arrêt respiratoire via une alcalose métabolique provoquant une acidose paradoxale du système nerveux central.

Le chlorure de potassium peut potentialiser une arythmie associée au calcium et, administré en excès, il peut provoquer un arrêt cardiaque.

## Précautions d'emploi

---

### Précautions particulières d'emploi chez les animaux

La solution doit idéalement être réchauffée à 37°C afin d'éviter l'hypothermie.

Le volume et la vitesse de perfusion doivent être adaptés à l'état clinique de chaque animal.

### 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

Sans objet.

### Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes)

En présence de symptômes de surcharge, le traitement consiste à arrêter la perfusion et à administrer des agents diurétiques.

## Précautions pharmacologiques

---

### Interactions médicamenteuses et autres

Aucune.

### Incompatibilités

La compatibilité avec un autre médicament doit être vérifiée avant le mélange, afin d'éviter la formation d'un précipité, une turbidité ou un problème lié au pH.

## Conservation

---

### Durée de conservation

2 ans.

Après ouverture : utiliser immédiatement et ne pas conserver.

### 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

VETOQUINOL

MAGNY VERNOS

70200 LURE

### Classification ATC Vet

- QB05BB02

**Laboratoire**



Laboratoire VETOQUINOL S.A.  
70204 LURE CEDEX  
Direction France  
31, rue des Jeûneurs  
75002 PARIS  
Tél : 01.55.33.50.25  
Fax : 01.47.70.42.05  
<http://www.vetoquinol.fr>

**Numéro d'autorisation de mise sur le marché**

FR/V/3830006 - 4/1982

**Date de première autorisation**

1982-01-22

**Présentation et quantité**

LODEVIL<sup>®</sup> Flacon de 1 litre

Code GTIN : 03605877020709