

Chlorure de sodium 0,9 % CEVA

Date de création : 08-11-2017

Date de mise à jour : 13-03-2020

Informations et posologie

Espèces cibles



Espèce cible complément

Toutes espèces.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Chez toutes les espèces :

- correction des déséquilibres hydrosodiques.
- traitement de l'alcalose métabolique ainsi que pendant et après une intervention chirurgicale.
- réhydratation lors de maladie entraînant une perte excessive d'eau et de chlorure de sodium ainsi que pendant et après une intervention chirurgicale.
- véhicule pour l'administration d'autres médicaments.

Administration

Voie d'administration



Voie d'administration complément

Voie intraveineuse lente ou perfusion intraveineuse, intrapéritonéale ou sous-cutanée.

Posologie

La quantité de liquide à administrer sera fonction des déficits existants, des besoins d'entretien et des pertes continues estimés à partir des antécédents de l'animal, de l'examen clinique et des résultats biologiques.

Dans toutes les espèces, la dose maximale recommandée est de 50 ml/kg par jour.

Par voie sous-cutanée, des doses réduites sont recommandées.

En perfusion, la vitesse d'administration doit être adaptée à chaque animal. L'objectif doit être de corriger environ la moitié du déficit calculé au cours des une à deux premières heures.

Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

Chlorure de sodium 9 mg

Excipient QSP 1 mL

Principes actifs / Molécule

Chlorure de sodium

Forme pharmaceutique

Solution

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

Liste I.
Usage vétérinaire.

Temps d'attente

Toutes cibles :
Viande et abats : zéro jour.

Lait : zéro jour.

Œufs : zéro jour.

Propriétés

Propriétés pharmacodynamiques

Le chlorure de sodium et l'eau sont des constituants normaux du plasma des animaux.

Propriétés pharmacocinétiques

Le chlorure de sodium administré par voie intraveineuse rejoint rapidement la distribution normale du métabolisme du chlorure de sodium et de l'eau, dans les espaces intracellulaire et extracellulaire.

Mise en garde

Contres-indications et mise en garde

Contre-indications

Ne pas administrer aux animaux présentant un état de rétention hydro-sodée, notamment en cas d'insuffisance cardiaque.

Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Toutes cibles :
Aucune.

Effets indésirables (fréquence et gravité)

Non connus dans des conditions normales d'utilisation.

Une vitesse et un volume de perfusion excessifs peuvent conduire à une surcharge circulatoire de la circulation sanguine. Lorsque la spécialité est utilisée comme véhicule de médicament, ce dernier peut entraîner la survenue d'effets indésirables.

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.

S'assurer que la solution est limpide et ne contient aucune particule visible et que l'unité est parfaitement intacte. Dans le cas contraire, ne pas utiliser la solution.

Éliminer toute fraction inutilisée. Ne pas reconnecter une poche partiellement utilisée.

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

Aucune.

Autres précautions

Aucune.

Utilisation en cas de gravidité et de lactation ou de ponte

L'innocuité de la spécialité chez les femelles 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)

Il est recommandé de maintenir une natrémie inférieure ou égale à 130 mEq/L.

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

Précautions pharmacologiques

Interactions médicamenteuses et autres

Il est recommandé de prendre des précautions appropriées chez les animaux traités par des corticostéroïdes ou de la corticostimuline, afin d'éviter une hypertension artérielle et une rétention hydrique excessive lors de l'administration de volumes importants.

Aucune autre interaction médicamenteuse n'est connue.

Incompatibilités

La compatibilité d'un médicament additionnel avec la solution injectable de chlorure de sodium à 0,9 %, doit être estimée par la surveillance d'un changement de couleur ou l'apparition d'un précipité de complexes insolubles ou de cristaux. La notice du médicament à ajouter doit être consultée.

Avant d'ajouter un médicament, vérifier qu'il est soluble et stable dans l'eau au pH de la solution injectable de chlorure de sodium à 0,9 %.

Conservation

Durée de conservation

3 ans (poche de 1 litre).

2 ans (poches de 250 ml et 500 ml).

Après ouverture : utilisation immédiate.

Présentation

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

CEVA Santé Animale
10 avenue de la Ballastière
33500 LIBOURNE

Classification ATC Vet

- QB05BB01

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

FR/V/3024525 7/2003

Date de première autorisation

2003-09-02

Présentation et quantité

Chlorure de sodium 0,9 % CEVA Boîte de 30 enveloppes de 1 poche de 250 mL

Code GTIN : 03411111987994

Chlorure de sodium 0,9 % CEVA Boîte de 20 enveloppes de 1 poche de 500 mL

Code GTIN : 03411111987970

Chlorure de sodium 0,9 % CEVA Boîte de 10 enveloppes de 1 poche de 1 litre

Code GTIN : 03411111987987