



Date de création : 08-11-2017
Date de mise à jour : 08-10-2021

Informations et posologie

Espèces cibles



Espèce cible complément

Bovins et porcins.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Chez les bovins et les porcins :

- Stimulation de l'activité hépato-digestive lors de troubles digestifs ou d'insuffisance hépatique.

Administration

Voie d'administration



Voie d'administration complément

Voie intramusculaire et voie intraveineuse lente.

Posologie

Toutes cibles :

5 à 20 mg de menbutone et 25 à 100 mg de sorbitol par kg de poids vif, par voie intramusculaire ou intraveineuse lente suivant l'âge et l'espèce, correspondant à une injection de 1 mL à 5 mL de solution pour 10 kg de poids vif, soit :

- bovins : 30 à 40 mL.
- porcs : 20 à 30 mL.
- veaux : 15 à 20 mL.
- porcelets : 1 mL pour 10 kg de poids vif.

Un seul traitement est en principe suffisant, il peut être éventuellement renouvelé une fois à 24 ou 48 heures d'intervalle.

Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

Un mL contient:

- Substances actives:

Menbutone 50 mg
Sorbitol 250 mg
- Excipient:
Alcool benzylique (E1519) 9 µL

Principes actifs / Molécule

Sorbitol, Menbutone

Forme pharmaceutique

Solution

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

Médicament à usage vétérinaire.

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

Temps d'attente

Toutes cibles :

Bovins :

- viande et abats : 2 jours.

- lait : 2 jours.

Porcins :

- viande et abats : 2 jours.

Propriétés

Propriétés pharmacodynamiques

La menbutone, ou acide génabilique, est un dérivé de l'acide oxo-butyrique qui agit comme excitosécrétoire cholérétique, trypsinogène et pepsinogène et comme cholagogue. Injectée dans l'organisme, elle permet d'augmenter de deux à cinq fois les sécrétions biliaires, pancréatiques et pepsiques par rapport à leurs valeurs normales. Elle facilite de ce fait le transit et l'assimilation des aliments et agit comme détoxifiant hépatique.

Le sorbitol est hyperglycémiant et cholagogue. Le sorbitol doit être métabolisé pour être utilisable par l'organisme à des fins de production d'énergie, l'apport énergétique est par conséquent différé.

Propriétés pharmacocinétiques

Une heure après une administration intraveineuse de menbutone chez les bovins, la concentration plasmatique atteint 20 mg/l, elle devient inférieure à 1 mg/l au bout de 8 heures. La demi-vie d'élimination est estimée à 8 heures pour les différentes espèces.

Le sorbitol est métabolisé en fructose, principalement dans le foie. Il peut être aussi métabolisé directement en glucose par l'aldose-réductase. L'augmentation de la fructosémie est observée immédiatement après le début de l'administration intraveineuse de sorbitol et est maximale 15 à 30 minutes après la fin de l'injection.

Mise en garde

Contres-indications et mise en garde

Contre-indications

Ne pas utiliser chez les animaux cardiaques ou en gestation avancée.

Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Toutes cibles :

Aucune.

Effets indésirables (fréquence et gravité)

Lorsque le produit est administré par voie intraveineuse, une hypersalivation peut être observée ainsi que des

larmoiements, tremblements, mictions et défécations.

Lorsque le produit est administré par voie intramusculaire, une réaction au point d'injection peut être observée.

Précautions d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Non connues.

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

Non connues.

Autres précautions

Aucune.

Utilisation en cas de gravidité et de lactation ou de ponte

Ne pas utiliser en cas de gestation avancée.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes)

Non connu.

Précautions pharmacologiques

Interactions médicamenteuses et autres

Non connues.

Incompatibilités

Non connues.

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

Laboratoires BIOVE
3 rue de Lorraine
62510 ARQUES
FRANCE

Classification ATC Vet

- QA05AX90

Laboratoire

Laboratoires Biové S.A.S., membre
d'Inovet



3 rue de Lorraine
62150 ARQUES
Tél : 03.21.98.21.21
Contact : info@inovet.fr
<http://www.inovet.fr>

Med'Vet

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/4743310 6/1983

Date de première autorisation

1983-11-28

Présentation et quantité

ACTILIVER[®] I Boîte de 1 flacon verre de 100 mL

Code GTIN : 03760161600019