

Ringer Lactate VETOFLEX



Date de création : 08-11-2017

Date de mise à jour : 31-03-2021

Informations et posologie

Espèces cibles



Espèce cible complément

Bovins, équins, ovins, caprins, porcins, lapins, volailles, chiens, chats et NAC.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Chez toutes les espèces :

- Traitement des déshydratations à prédominance extracellulaire.
- Traitement et prévention des hypovolémies périopératoires et des chocs hémorragiques.
- Traitement des acidoses métaboliques modérées.

Administration

Voie d'administration



Voie d'administration complément

Voie intraveineuse lente ou perfusion intraveineuse.

Posologie

La quantité de liquide et d'électrolytes 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.

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 1 à 2 premières heures.

Chez toutes les espèces, la dose maximale recommandée en couverture des besoins de base est de 50 ml de solution par kg et par jour.

Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

Un mL contient :

- Substance(s) active(s):

Chlorure de sodium 6,00 mg

Chlorure de potassium 0,40 mg

Chlorure de calcium (sous forme de dihydrate) 0,20 mg (soit 0,27 mg de chlorure de calcium dihydraté)

Lactate de sodium 3,10 mg

Principes actifs / Molécule

Chlorure de sodium,Chlorure de potassium,Chlorure de calcium dihydraté,Lactate de sodium

Forme pharmaceutique

Solution

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

Médicament à usage vétérinaire.

Liste I.

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

Temps d'attente

Toutes cibles :

Viandes et abats : zéro jour.

Lait : zéro jour.

Œufs : zéro jour.

Propriétés

Propriétés pharmacodynamiques

La solution cristalloïde isotonique est destinée au remplissage vasculaire et à la rééquilibration hydro-électrolytique. Elle présente une composition ionique très proche du liquide extracellulaire.

Le sodium est le principal cation liquide extracellulaire. Il est responsable du maintien du volume de liquide et de l'osmolarité extracellulaires.

Le potassium est surtout un cation intracellulaire.

Le calcium est présent dans le squelette à 99 %.

Le chlorure est essentiellement un anion extracellulaire.

Le lactate produit les sels de bicarbonates (d'où son effet alcalinisant).

Propriétés pharmacocinétiques

La solution diffuse dans le secteur extracellulaire dont le volume est augmenté d'autant.

L'ion lactate est rapidement métabolisé par le foie où il est converti en pyruvate, utilisé dans le cycle de Krebs avec production de bicarbonates.

Mise en garde

Contres-indications et mise en garde

Contre-indications

La spécialité est contre-indiquée chez les animaux présentant : une insuffisance cardiaque congestive, une hyperkaliémie, une hypercalcémie, une alcalose métabolique, une hyperhydratation, une acidose métabolique ou lactique sévère, un trouble du métabolisme du lactate, la maladie d'Addison.

Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Effets indésirables (fréquence et gravité)

L'utilisation de la spécialité peut engendrer une alcalose métabolique, en cas d'excès d'apport ou d'altération du métabolisme des lactates.

Précautions d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

La solution doit idéalement être préchauffée 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.

L'utilisation de cette solution nécessite une surveillance de l'état clinique et biologique de l'animal en particulier en cas d'insuffisance rénale sévère, d'œdèmes avec rétention sodée, de traitements par des corticostéroïdes et leurs dérivés. Surveiller la kaliémie et la calcémie des animaux traités, particulièrement la kaliémie en cas de risques d'hyperkaliémie, par exemple lors d'insuffisance rénale chronique.

Chez les animaux insuffisants hépatiques, la solution de Ringer Lactate peut ne pas produire son action alcalinisante, le métabolisme du lactate pouvant être altéré.

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 ou l'allaitement ne semble pas poser de problème particulier.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes)

En présence de symptômes de surcharge, le traitement consiste à arrêter la perfusion et administrer des agents diurétiques. La perfusion de solution de Ringer Lactate en quantité excessive, peut entraîner une alcalose métabolique en raison de la présence d'ions lactates.

Précautions pharmacologiques

Interactions médicamenteuses et autres

Interactions liées au calcium : en cas de transfusion sanguine concomitante, la solution de Ringer Lactate ne doit pas être administrée avec le sang, ni dans le même perfuseur en raison d'un risque de coagulation.

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. De nombreux médicaments et diverses autres substances sont connus pour être incompatibles en solution avec la solution de Ringer lactate et ne peuvent pas être mélangées à celle-ci.

Conservation

Durée de conservation

Après ouverture : utilisation immédiate.

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 nationale sur les déchets.

Présentation

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

Titulaire de l'AMM :

BIOLUZ

ZI De Jalday

64500 SAINT JEAN DE LUZ

Exploitant :

DOPHARMA France S.A.S

23, rue du Prieuré - Saint-Herblon

44150 VAIR SUR LOIRE

FRANCE

Classification ATC Vet

- QB05BB01

Laboratoire



Med'Vet

DOPHARMA France S.A.S
DOPHARMA France S.A.S
23, Rue du Prieuré - Saint-Herblon
44150 VAIR SUR LOIRE
FRANCE
Tél : 02 40 98 02 16
Fax : 02 40 98 03 99

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/2084755 1/1996

Date de première autorisation

1996-07-08

Présentation et quantité

Ringer Lactate VETOFLEX Boîte de 30 poches de 250 mL

Code GTIN : 03428810000152

Ringer Lactate VETOFLEX Boîte de 20 poches de 500 mL

Code GTIN : 03428810000282

Ringer Lactate VETOFLEX Boîte de 12 poches de 1 litre

Code GTIN : 03428810000060

Ringer Lactate VETOFLEX Boîte de 4 poches de 3 litres

Code GTIN : 03428810000206

Ringer Lactate VETOFLEX Boîte de 2 poches de 5 litres

Code GTIN : 03428810000312

Ringer Lactate VETOFLEX Boîte de 1 poche de 9 litres

Code GTIN : 03428810000329