

1 DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Propylenglycol Stricker ad us. vet., liquide, pour bovins

2 COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

1 ml contient :

Substance active:

Propylenglycolum 100%

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3 FORME PHARMACEUTIQUE

Liquide oral transparent.

4 INFORMATIONS CLINIQUES

4.1 Espèces cibles

Bovins

4.2 Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Pour les formes modérées de cétozes, en traitement d'appoint ou en prophylaxie. Dans les cas sévères, une perfusion intraveineuse de glucosé sera nécessaire en plus de l'administration orale de propylène glycol.

4.3 Contre-indications

Aucune.

4.4 Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Aucune.

4.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Sans objet.

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

Sans objet.

4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)

Aucun

4.7 Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

Gestation et lactation

Peut être utilisé au cours de la gestation.

4.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Aucune connue.

4.9 Posologie et voie d'administration

Mélanger deux fois par jour 125 à 250 ml dans la même quantité d'eau ou mélanger avec le lécher

4.10 Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire

Des surdoses d'environ trois fois la dose habituelle de propylène glycol chez les bovins peuvent entraîner une ataxie, une dépression ou une parésie environ 2 à 4 heures après l'administration.

4.11 Temps d'attente

Aucun

5 PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES

Groupe pharmacothérapeutique: Energétique

Code ATCvet: QA16QA01

5.1 Propriétés pharmacodynamiques

Le propylène glycol est un liquide hydrosoluble, plutôt épais et légèrement sucré.

L'augmentation des besoins énergétiques surtout au début de la lactation, entraîne une mobilisation des acides gras du tissu adipeux. Ces acides gras se transforment en corps cétoniques dans le foie. Le propylène glycol est résorbé par la panse et se transforme dans le foie en oxalacétate et en glucose. Il compense ainsi les besoins accrus en énergie pendant la lactation et la formation de corps cétoniques est diminuée.

5.2 Caractéristiques pharmacocinétiques

Sans objet.

6 INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Aucun

6.2 Incompatibilités majeures

Sans objet.

6.3 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente: 48 mois

6.4 Précautions particulières de conservation

À conserver en dessous de 25°C.

6.5 Nature et composition du conditionnement primaire

Flacons en plastique de 1 litre.

Bidons en plastique de 5, 10 ou 25 litres

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

7 TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Biokema SA

Chemin de la Chatanerie 2

1023 Crissier

021 633 31 31

021 633 31 00

hotline@biokema.ch

8 NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Swissmedic 43015 028 Flacon de 1 L

Swissmedic 43015 036 Bidon de 5 L

Swissmedic 43015 052 Bidon de 10 L

Swissmedic 43015 044 Bidon de 25 L

Catégorie de remise B: remise sur ordonnance vétérinaire

9 DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION/RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

Date de première autorisation: 14.05.1980

Date du dernier renouvellement: 18.02.2019

10 DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

17.09.2019

INTERDICTION DE VENTE, DÉLIVRANCE ET/OU D'UTILISATION

Sans objet.