

## **II. NOTICE**

**NOTICE****FYSIOLOGISCHE ZOUTOPLOSSING DECHRA, 9 mg/ml, Solution injectable****1. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT****Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Dechra Veterinary Products NV  
Achterstenhoek 48  
2275 Lille  
Belgique

**Fabricant responsable de la libération des lots:**

Eurovet Animal Health BV  
Handelsweg 25  
5531 AE Bladel  
Pays-Bas

**2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

FYSIOLOGISCHE ZOUTOPLOSSING DECHRA, 9 mg/ml, Solution injectable  
Chlorure de sodium

**3. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)**1 ml contient:

Substance active:

Chlorure de sodium      9 mg

**4. INDICATION(S)**

Le médicament vétérinaire est indiqué pour le traitement d'affections accompagnées de pertes importantes en eau et sel (déshydratation et hyponatrémie).

**5. CONTRE-INDICATIONS**

Vu le pourcentage relativement élevé de sodium, faire attention aux animaux souffrant des problèmes cardiaques.

**6. EFFETS INDÉSIRABLES**

L'administration de quantités trop grandes en une fois peut mener à une surhydratation.  
Si vous constatez des effets indésirables graves ou d'autres effets ne figurant pas sur cette notice, veuillez en informer votre vétérinaire.

**7. ESPÈCE(S) CIBLE(S)**

Bovin, veau, cheval, poulain, porc, chien et chat.

**8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION**

Uniquement destinée à l'administration sous-cutanée et intraveineuse.

**Dosage:**

La posologie doit être adaptée à chaque situation.

Comme dosage d'orientation est recommandé:

100-150 ml/kg poids vif/corporel par voie intraveineuse dans les premières 4 - 6 heures.

Dans les prochaines 20-24 heures 50-100 ml/kg de poids vif/corporel par voie intraveineuse est recommandé comme thérapie d'entretien.

La rapidité maximale lors de l'administration dépend de plusieurs facteurs tels que la taille de l'animal, la gravité de la maladie et la réaction de l'animal au traitement. Chez les veaux, des solutions isotoniques peuvent être administrées à 3-5 l/heure ce qui correspond à 500 ml pendant 6-10 minutes.

**9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE**

La solution doit être mise à température corporelle avant administration.

**10. TEMPS D'ATTENTE**

Zéro jours.

**11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION**

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Pas de précautions particulières de conservation.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire: 28 jours.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette après EXP.

**12. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)**

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal:

La solution doit être mise à température corporelle avant administration.

Utilisation en cas de grossesse, de lactation ou de ponte:

Peut être utilisé en cas de grossesse ou de lactation.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes):

Notamment en cas d'administration intraveineuse veillez à éviter une surhydratation.

Incompatibilités:

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires, à l'exception d'héparine pour le rinçage des cathéters (5 UI héparine par ml produit).

**13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT**

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

**14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE**

Avril 2016

**15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES**

Présentations: 500 ml, 750 ml, 1 l en 10 l.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Sur délivrance libre.

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.

BE-V288294