

EFFERHYDRAN®



Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires :

Un comprimé contient :

Chlorure de sodium 2,34 g
Chlorure de potassium 1,12 g
Bicarbonate de sodium 6,72 g
Acide citrique 3,84 g
Lactose 32,44 g
Glycine 2,25 g

Forme pharmaceutique:

Comprimé effervescent.

Espèce cibles:

Veaux.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles:

Chez les veaux :

- traitement symptomatique de la déshydratation accompagnant les affections gastro-intestinales diarrhéiques d'origine virale, bactérienne et alimentaire.

Contre-indications:

Aucune.

Mises en garde particulières à chaque espèce cible:

Aucune.

Précautions particulières d'emploi chez les animaux:

Utiliser toujours de l'eau et un matériel propre lors de la préparation de la solution.

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

Aucune.

Autres précautions:

Aucune.

Effets indésirables (fréquence et gravité):

Non connus.

Utilisation en cas de gravidité et de lactation ou de ponte:

Sans objet.

Interactions médicamenteuses et autres:

Non connues.

Posologie:

Préparation de la solution orale

Préparer la solution peu de temps avant son administration à raison de 1 comprimé effervescent de 48,71 g pour 1 litre d'eau de boisson à température ambiante ou de préférence à 40°C.

Administer 2 comprimés dans 2 litres d'eau le matin et le soir pendant 2 jours, puis 1 comprimé dans 1 litre d'eau le matin et le soir les 2 jours suivants.

voie d'administration:

Voie orale.

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

La dissolution d'un comprimé dans moins de 1 litre d'eau conduira à une sur-concentration.

Mettre à disposition de l'eau de boisson à volonté en cas d'ingestion par un veau d'une solution trop concentrée.

Temps d'attente:

Viande et abats : zéro jour.

Propriétés pharmacodynamiques:

Le lactose stimule l'absorption du sodium et de l'eau, et apporte de l'énergie.

La glycine favorise également l'absorption du sodium et de l'eau, mais par un mécanisme différent du précédent. A cela s'ajoute un apport énergétique et trophique.

Le potassium couvre les fuites dues à la diarrhée.

Le chlorure de sodium lutte contre l'hyponatrémie et entraîne une augmentation de l'absorption de l'eau. L'ion Na⁺ est essentiel lors de la réhydratation.

Le bicarbonate de sodium participe à la lutte contre l'acidose toujours présente dans les cas de diarrhées.

Caractéristiques pharmacocinétiques:

Non connues.

Incompatibilités:

Aucune.

Durée de conservation:

2 ans.

Après mise en solution : utiliser immédiatement.

Précautions particulières de conservation selon pertinence:

Ne pas conserver à une température supérieure à 25°C.

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.

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

ZOETIS
23-25 avenue du Dr Lannelongue
75014 PARIS

Numéro d'autorisation de mise sur le marché et date de première autorisation:

FR/V/6247789 3/1995 - 20/03/1995

Classification ATC Vet:

QA07CQ02

Boe de 48 barquettes de 1 comprim

GTIN : 08714015015691

ZOETIS

23-25 avenue du Dr Lannelongue

75668 PARIS CEDEX 14

Tél : 01.58.07.30.00

Fax : 01.58.07.42.07

www.zoetis.fr

The Zoetis logo is rendered in a bold, orange, lowercase sans-serif font. The letter 'z' is stylized with a thick, curved underline that extends under the 'o'.