VIGOSINE® Injectable



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

Carni	itine (st	f de	chlorhydrate)	99,97	7 mg

Alcool benzylique (E1519) 9,0 mg Excipient QSP 1,0 ml

Forme pharmaceutique:

Solution injectable.

Espèce cibles:

Vaches laitières.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles:

Chez les vaches laitières :

- stimulation de lappétit lors de troubles du métabolisme énergétique.

Contre-indications:

Non connues.

Mises en garde particulières à chaque espèce cible:

Aucune.

Précautions particulières d'emploi chez les animaux:

Linjection intraveineuse doit être faite lentement avec barbotage (aspiration et injections en plusieurs fois).

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:

L'innocuité de la spécialité chez les vaches en gestation ou en lactation n'a pas été étudiée. Cependant, son utilisation pendant la gestation et l'allaitement ne semble pas poser de problème particulier.

Interactions médicamenteuses et autres:

Non connues.

Posologie:

Chez les vaches laitières :

20 mg de carnitine par kg de poids vif en une injection par voie intraveineuse lente, correspondant à 100 ml de solution par voie intraveineuse le premier jour.

Le traitement peut être poursuivi à raison de 6 mg de carnitine par kg de poids vif par voie intramusculaire correspondant à 30 ml par jour pendant 3 jours par voie intramusculaire.

voie d'administration:

Voies intraveineuse et intramusculaire.

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

Non connu.

Temps d'attente:

Zéro jour.

Propriétés pharmacodynamiques:

Lors de lipomobilisation, les acides gras non estérifiés (AGNE) sont libérés en quantité importante dans le plasma. Ils sont à lorigine de la stéatose hépatique. Ils entraînent une baisse de lappétit, de limmunité et de la fertilité.

La carnitine possède deux isomères, sa forme active est la L-carnitine alors que la forme D est biologiquement inactive. La carnitine en favorisant la pénétration et la b-oxydation des AGNE dans les mitochondries diminue ces effets négatifs, stimule lappétit de lanimal et augmente son pool énergétique.

Caractéristiques pharmacocinétiques:

Non documentées.

Incompatibilités:

Aucune.

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.

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

CEVA SANTE ANIMALE 10 avenue de la Ballastière 33500 LIBOURNE

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

FR/V/2604784 3/1987 - 22/04/1987

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

Usage vétérinaire.

Classification ATC Vet:

QA16AA01

Flacon de 100 ml GTIN: 03411110101179

CEVA Santanimale

10 avenue de la Ballastière 33500 LIBOURNE

Tél: 05.57.55.40.40 Fax: 05.57.55.41.98

www.ceva.com

