

## RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

### 1. Dénomination du médicament vétérinaire

ELECTYDRAL

### 2. Composition qualitative et quantitative

Glucose anhydre .....	621,4 mg
Chlorure de sodium .....	75,4 mg
Chlorure de potassium .....	64,0 mg
Chlorure de magnésium .....	14,9 mg
Acétate de sodium anhydre .....	140,6 mg
Acide propionique .....	31,7 mg
(sous forme de sel de sodium)	
Phosphate de potassium .....	29,2 mg

Excipient QSP 1 g

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique « Liste des excipients ».

### 3. Forme pharmaceutique

Poudre pour solution buvable.

### 4. Informations cliniques

#### **4.1. Espèces cibles**

Veaux.

#### **4.2. Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles**

Chez les veaux :

- Traitement symptomatique de la déshydratation accompagnant les affections gastro-intestinales, complément de la réhydratation par voie veineuse.

#### **4.3. Contre-indications**

Aucune.

#### **4.4. Mises en garde particulières à chaque espèce cible**

Aucune.

#### **4.5. Précautions particulières d'emploi**

##### **i) Précautions particulières d'emploi chez l'animal**

Pour les veaux nourris au seau, alterner le traitement avec l'alimentation lactée.

Pour les veaux « sous la mère » administrer la buvée réhydratante avant les tétées, si celles-ci ne peuvent être totalement supprimées.

Bien respecter les quantités d'eau et de poudre à mélanger pour obtenir une solution iso-osmotique.

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

Aucune.

**iii) Autres précautions**

Aucune.

**4.6. Effets indésirables (fréquence et gravité)**

Non connus.

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

Sans objet.

**4.8. Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions**

Non connues.

**4.9. Posologie et voie d'administration**

Voie orale.

Dissoudre le contenu d'un sachet de 35 g dans 1,5 litre d'eau tiède.

Distribuer 3 buvées de 1,5 litre par jour dans la phase diarrhéique, pendant 2 à 4 jours, selon l'état de l'animal.

Distribuer le réhydratant dès les premiers signes de diarrhée.

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

La dissolution d'un sachet dans moins de 1,5 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.

**4.11. Temps d'attente**

Viande et abats : zéro jour.

**5. Propriétés pharmacologiques**

Groupe pharmacothérapeutique : réhydratant oral & régulateur nutritionnel.

Code ATC-vet : QA07CQ02.

**5.1. Propriétés pharmacodynamiques**

Les composants du médicament assurent un apport de nutriments et d'électrolytes destinés à corriger les symptômes liés aux affections diarrhéiques.

- Le glucose, immédiatement disponible pour les entérocytes, assure un apport énergétique élevé et durable.
- Les acides gras volatils, propionate et acétate, sont facilement et directement métabolisés dans

l'organisme et permettent un apport retard d'énergie tout en combattant efficacement l'acidose.

- L'acétate, le propionate et le glucose assurent une absorption maximale d'eau et de sodium.
- L'équilibre en électrolytes (sodium, potassium, magnésium) permet de compenser les pertes minérales dues à la diarrhée.

## **5.2. Caractéristiques pharmacocinétiques**

Non documentées.

## **6. Informations pharmaceutiques**

### **6.1. Liste des excipients**

Silice colloïdale anhydre

### **6.2. Incompatibilités majeures**

Non connues.

### **6.3. Durée de conservation**

3 ans.

Après mise en solution : utiliser immédiatement.

### **6.4. Précautions particulières de conservation**

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

Conserver à l'abri de l'humidité.

### **6.5. Nature et composition du conditionnement primaire**

Sachet polyéthylène-aluminium

### **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**

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

## **7. Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché**

VETOQUINOL  
MAGNY VERNOS  
70200 LURE

## **8. Numéro(s) d'autorisation de mise sur le marché**

FR/V/2826569 2/1981

Boîte de 1 sachet de 35 g  
Boîte de 1 sachet de 175 g  
Boîte de 6 sachets de 35 g  
Boîte de 12 sachets de 35 g

Boîte de 50 sachets de 35 g  
Boîte de 60 sachets de 35 g  
Boîte de 150 sachets de 35 g

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

**9. Date de première autorisation/renouvellement de l'autorisation**

27/10/1981 - 26/07/2011

**10. Date de mise à jour du texte**

26/07/2011