

# RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

## 1. Dénomination du médicament vétérinaire

SEDOCHOL

## 2. Composition qualitative et quantitative

Méthionine .....	10,00 mg
Choline .....(sous forme de bitartrate)	61,70 mg
Sorbitol .....	528,00 mg
Parahydroxybenzoate de méthyle sodique (E219) .....	1,50 mg
Jaune de quinoléine (E104) .....	0,01 mg

Excipient	QSP	1	ml
-----------	-----	---	----

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

## 3. Forme pharmaceutique

Solution buvable.

## 4. Informations cliniques

### **4.1. Espèces cibles**

Equins, bovins, ovins, porcins, volailles, chiens, chats, visons.

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

Chez les équins, bovins, les ovins, les porcins, les volailles, les chiens, les chats et les visons :

- Prévention et traitement d'appoint lors d'insuffisance hépatique, d'ictères hépatiques, de syndrome hépato-rénal, d'encéphaloses hépatiques, de cirrhoses ascitogènes, d'intoxications, de stéatose hépatique des volailles.

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

Aucune.

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

Aucune.

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



La solution buvable doit être diluée dans 4 à 5 volumes d'eau de boisson et être administrée à la bouteille, au pistolet doseur ou dans la buvée ou l'aliment liquide

Porcins :

Traitement					préventif					:
Porcelets	:		2,5		ml	pendant		7		jours.
Animal de moins de 50				kg :	10	ml	pendant	7		jours.
Animal de plus de 50				Kg :	15	ml	pendant	7		jours.

Traitement					curatif					:	
Porcelets	:		5		ml	pendant	3	à	6	jours.	
Animal de moins de 50				kg :	15	ml	pendant	3	à	6	
Animal de plus de 50				kg :	30	ml à 45	ml	pendant	3	à	6

La solution buvable doit être diluée dans l'eau de boisson ou l'aliment liquide

Chiens, chats, visons :

Traitement					préventif					:
Chiens de moins de 10				kg :	2,5	ml	pendant	7		jours,
Chiens de plus de 10				kg :	5	ml	pendant	7		jours,
Chats :		1		ml			pendant	7		jours,
Visons :		5		ml		pour 10	visons	pendant	7	jours.

Traitement					curatif					:	
Chiens de moins de 10				kg :	5	à 10	ml	pendant	3	à	6
Chiens de plus de 10				kg :	10	à 15	ml	pendant	3	à	6
Chats :		2,5		ml		à 5	ml	pendant	3	à	6
Visons :		10		ml		pour 10	visons	pendant	3	à	6

La solution buvable doit être administrée directement à l'animal ou en mélange à l'alimentation.

Volailles :

Traitement					préventif					:	
0,5 ml		par		kg		de	poids vif	pendant	7	jours.	
Traitement					curatif					:	
1,5 ml		par		kg		de	poids vif	pendant	3	à	6

La solution buvable doit être diluée dans l'eau de boisson.

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

Non connu.

#### 4.11. Temps d'attente

Equins,					bovins,					ovins
Viandes		et			abats		:		zéro	jour
Lait			:						zéro	jour

Volailles										
Viandes		et			abats		:		zéro	jour
Oeufs			:						zéro	jour

Porcins  
Viandes et abats : zéro jour

## **5. Propriétés pharmacologiques**

Groupe pharmacothérapeutique : Métabolisme et tractus alimentaire, traitement hépatique.  
Code ATC-vet : QA05BA.

### **5.1. Propriétés pharmacodynamiques**

La méthionine est la principale source de soufre de l'organisme. Au niveau hépatique, elle exerce un rôle protecteur sur le foie. Agent lipotrope, elle prévient l'accumulation de graisses dans celui-ci et en facilite l'élimination.

Le sorbitol administré par voie orale stimule les sécrétions des hormones duodénales. En accélérant le transit, il aide au rétablissement des fonctions métaboliques perturbées, notamment en cas de cétose des ruminants. Ses propriétés cholagogues justifient son utilisation lors de dyskinésies digestives d'étiologie biliaire, pancréatique et intestinale.

La choline est le précurseur de l'acétylcholine. Elle intervient également dans la synthèse de phosphatidylcholine, constituant des membranes cellulaires et un composant de la bile. Il favorise la digestion des lipides.

### **5.2. Caractéristiques pharmacocinétiques**

Après administration par voie orale, la méthionine, la choline et le sorbitol sont absorbés par la muqueuse digestive et se concentrent au niveau hépatique.

## **6. Informations pharmaceutiques**

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

Parahydroxybenzoate	de	méthyle	sodique	(E219)
Jaune	de	quinoléine		(E104)
Monoglutamate		de	sodium	
Glycérol				
Eau purifiée				

### **6.2. Incompatibilités majeures**

Non connues.

### **6.3. Durée de conservation**

3 ans.

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

Aucune.

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

Flacon polyéthylène.

**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**

DOPHARMA			FRANCE
23	RUE	DU	PRIEURE
SAINT			HERBLON
44150	VAIR	SUR	LOIRE
FRANCE			

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

FR/V/3320257			2/1992
Flacon	de	1	
Flacon	de	5	

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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

12/02/1992 - 11/01/2012

**10. Date de mise à jour du texte**

23/05/2019