

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Glükóz 40% oldatos infúzió

ló, szarvasmarha, sertés, juh, kecske, kutya és macska számára A.U.V.

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓNAK A NEVE ÉS CÍME

Az eseti forgalomba hozatali engedély jogosultja:

Werfft-Pharma Kft. (Győr, 9028. Szent Imre u. 156/a.)

Felszabadításért felelős gyártó:

Deltamedica GmbH, Németország D-72766 Reutlingen Ernst-Wagner. Weg 1-5.

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Glükóz 40% oldatos infúzió ló, szarvasmarha, sertés, juh, kecske, kutya és macska számára A.U.V.

Oldatos infúzió

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1 ml oldatos infúzió tartalmaz:

Hatóanyag:

Vízmentes glükóz 400,0 mg

Segédanyagok:

Víz, injekcióba való

pH: 3,5-5,5

Ozmolaritás: 2222 mOsm/l

Energiatartalom: 6698 KJ/l

4. JAVALLAT(OK)

- Parenterális táplálásra;
- Hipoglikémiás állapot esetén;
- A szénhidrátszükséglet részleges vagy teljes fedezésére;
- Acetonémia esetén.

5. ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható hiperglikémia, hiperhidráció, acidózis, hipokalémia, és hipotóniás dehidráció esetén.

6. MELLÉKHATÁSOK

A javallatoknak megfelelő adagolás és az ellenjavallatok figyelembe vétele mellett nem ismeretesek.

A mellékhatások gyakoriságát az alábbi útmutatás szerint kell meghatározni:

- nagyon gyakori (10 kezelt állatból több mint 1-nél jelentkezik)
- gyakori (100 kezelt állatból több mint 1-nél, de kevesebb mint 10-nél jelentkezik)
- nem gyakori (1000 kezelt állatból több mint 1-nél, de kevesebb mint 10-nél jelentkezik)
- ritka (10000 kezelt állatból több mint 1-nél, de kevesebb mint 10-nél jelentkezik)
- nagyon ritka (10000 kezelt állatból kevesebb mint 1-nél jelentkezik, beleértve az izolált eseteket is).

Ha bármilyen mellékhatást észlel, még ha az nem is szerepel ebben a használati utasításban, vagy úgy gondolja, hogy a készítmény nem hatott, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJ(OK)

Ló, szarvasmarha, sertés, juh, kecske, kutya és macska.

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Intravénás vagy intraperitoneális infúzióban, nagyon lassan, lehetőleg tartós cseppinfúzió formájában.

A dózist a kalória- és folyadékszükségletnek megfelelően kell beállítani, és nem szabad túllépni az alábbi mennyiségeket:

Testtömeg	ml/ttkg/óra	ml/ttkg/nap
2 kg alatt	3,0	70
2-5 kg	2,5	55
5-20 kg	2,0	40
20-100 kg	1,5	30
100 kg felett	0,8	15

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

Nem használható, ha az infúziós flakon vagy a zár sérült. Kizárólag a sértetlen csomagolású, tiszta oldat használható fel!

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Hús és egyéb ehető szövetek: nulla nap

Tej: nulla nap

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Ez az állatgyógyászati készítmény különleges tárolást nem igényel.

Ezt az állatgyógyászati készítményt csak a doboz címkén és az üvegen feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni! A lejárati idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

A tartály első felbontása után azonnal felhasználandó.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉSEK

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések:

A készítmény a vércukorszint folyamatos ellenőrzése mellett adható. A szérum ionszintek valamint a vízháztartás ellenőrzése ajánlott. Hiponatrémia esetén fokozott elővigyázatosságra van szükség. Ozmózis terápiára nem alkalmas.

Vemhesség és laktáció:

Kizárólag a kezelést végző állatorvos által elvégzett előny/kockázat elemzésnek megfelelően alkalmazható.

Inkompatibilitások:

Ez az állatgyógyászati készítmény kalcium-dinátrium EDTA-val, hisztamin-difoszfáttal, warfarin-nátriummal és tiopental-nátriummal inkompatibilis.

Mivel más állatgyógyászati készítményekkel történő keverése inkompatibilitásokhoz vezethet, a keverék kompatibilitásának ellenőrzése az alkalmazó felelőssége.

A glükóz oldatok vérkészítményekkel ugyanazon infúziós rendszerben nem adhatók egyidejűleg sem közvetlen azt megelőzően vagy azt követően, mivel ez pszeudo-agglutinációhoz vezethet.

Más gyógyszerkészítményekkel történő egyidejű alkalmazás esetén figyelembe kell venni, hogy az oldat pH-értéke 3,5-5,5, ami elegyek esetén kicsapódáshoz vezethet.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

Az állatgyógyászati készítmény nem kerülhet a szennyvízbe, vagy a háztartási hulladékba!

Kérdezze meg a kezelő állatorvost, vagy a gyógyszerészt, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket! Ezek az intézkedések a környezetet védik.

14. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA

2021. november 10.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK**Rendelhetőség**

Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra. Kizárólag állatorvosi vényre adható ki.

Forgalmazhatóság

Állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

Kiszerelési egységek

10 db 500 ml-es műanyag infúziós flakon

10 db 1000 ml-es műanyag infúziós flakon

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerelés kerül kereskedelmi forgalomba.