

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Energidex ad us. vet., Infusionslösung für Rinder und Pferde

2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG

1 ml enthält:

Wirkstoffe:

Glucose 218 mg

Sorbitol 140 mg

Sonstige Bestandteile:

Benzylalkohol (E1519) 9,36 mg

Die vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile finden Sie unter Abschnitt 6.1.

3. DARREICHUNGSFORM

Farblose, hypertonische Infusionslösung

4. KLINISCHE ANGABEN

4.1 Zieltierart(en)

Rind, Pferd

4.2 Anwendungsgebiete unter Angabe der Zieltierart(en)

Energetikum für Rinder und Pferde.

Wegen seiner Zusammensetzung kann Energidex bei sehr vielen Indikationen verwendet werden, die eine Zufuhr von energieerzeugenden Komponenten mit schnellem Stoffwechsel verlangen, z.B.:

- Toxikosen
- Acetonämie der Milchkuh
- Lebererkrankungen

4.3 Gegenanzeigen

Keine.

4.4 Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart

Keine.

4.5 Besondere Warnhinweise für die Anwendung

Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwendung bei Tieren

Hypertonische Lösung; langsam intravenös infundieren.

Besondere Vorsichtsmassnahmen für den Anwender

Nicht zutreffend.

4.6 Nebenwirkungen (Häufigkeit und Schwere)

Keine bekannt.

4.7 Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode

Die Unbedenklichkeit des Tierarzneimittels während der Trächtigkeit und der Laktation ist nicht belegt.

4.8 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen

Keine Daten verfügbar.

4.9 Dosierung und Art der Anwendung

Pferde und Rinder 250 bis 500 ml, langsam i.v.

4.10 Überdosierung (Symptome, Notfallmassnahmen, Gegenmittel), falls erforderlich

Für dieses Tierarzneimittel gibt es keine Untersuchungen zu Überdosierungen. Allfällige Folgen sind symptomatisch zu therapieren.

4.11 Wartezeit(en)

Keine

5. PHARMAKOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN

Pharmakotherapeutische Gruppe: Kohlenhydrate-Lösung zur parenteralen Ernährung.

ATCvet-Code: QB05BA03

5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften

Dieses Kombinationspräparat verbindet die Vorteile des schnell und leicht resorbierbaren Energiespenders Dextrose mit dem langsam und verlängert wirkenden Sorbitol.

5.2 Angaben zur Pharmakokinetik

Keine Angaben

5.3 Umweltverträglichkeit

Keine Angaben

6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN

6.1 Verzeichnis der sonstigen Bestandteile

Benzylalkohol (E 1519)

Wasser für Injektionszwecke

6.2 Wesentliche Inkompatibilitäten

Da keine Kompatibilitätsstudien durchgeführt wurden, darf dieses Tierarzneimittel nicht mit anderen Tierarzneimitteln gemischt werden.

6.3 Dauer der Haltbarkeit

Haltbarkeit des Tierarzneimittels im unversehrten Behältnis: 3 Jahre

Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen/Anbruch des Behältnisses: 28 Tage

6.4 Besondere Lagerungshinweise

Bei Raumtemperatur lagern (15°C – 25°C).

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

6.5 Art und Beschaffenheit des Behältnisses

Plastikdurchstechflasche (PVC, braun, transparent).

Packungsgrösse: Flasche zu 500 ml

6.6 Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder bei der Anwendung entstehender Abfälle

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den geltenden Vorschriften zu entsorgen.

7. ZULASSUNGSINHABERIN

Vetoquinol AG

Freiburgstrasse 255

3018 Bern

031 818 56 56

info.switzerland@vetoquinol.com

8. ZULASSUNGSNUMMER(N)

Swissmedic 42347 019 500 ml

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung

9. DATUM DER ERTEILUNG DER ERSTZULASSUNG / ERNEUERUNG DER ZULASSUNG

Datum der Erstzulassung: 11.12.1979

Datum der letzten Erneuerung: 15.11.2022

10. STAND DER INFORMATION

07.02.2023

VERBOT DES VERKAUFS, DER ABGABE UND / ODER DER ANWENDUNG

Nicht zutreffend.