

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Soluzione di glucosio 20% Stricker ad us. vet., soluzione per infusione per vacche

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

1 ml di soluzione contiene:

Principio attivo:

Glucosio monoidrato 220 mg

Eccipiente:

Fenolo liquido 2,0 mg

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione per infusione da incolore a leggermente giallastra.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Bovini.

4.2 Indicazioni per l'utilizzazione, specificando le specie di destinazione

Chetosi nella vacca.

4.3 Controindicazioni

Nessuna.

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Nessuna.

4.5 Avvertenze speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Non pertinente.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali

Non pertinente.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

L'infusione può causare quanto segue:

- Iperglicemia
- Squilibri elettrolitici (ipokaliemia, ipomagnesemia o ipofosfatemia)
- Disturbi dell'equilibrio idrico (ipervolemia)

L'errata tecnica d'infusione può portare a extravasazione, infezione nella sede di iniezione, dolore locale, irritazione venosa o flebite, che possono estendersi oltre la sede di iniezione, o persino trombosi. In caso di comparsa di reazioni avverse, l'infusione deve essere interrotta.

4.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

Usare solo conformemente alla valutazione del rapporto rischio-beneficio del veterinario responsabile.

4.8 Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Sono note incompatibilità con alcuni antibiotici (ad es. antibiotici beta-lattamici, tetracicline, sulfadiazina sodica) e con eparina.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Perforare il tappo utilizzando l'apposito puntale del set per infusione. Nelle vacche infondere come minimo 500 ml per via endovenosa.

Avvertenze per la corretta somministrazione:

- Rispettare le condizioni di asepsi per l'intera durata della somministrazione.
- Non somministrare per via sottocutanea.
- Prima della somministrazione, riscaldare a temperatura corporea i fluidi per uso endovenoso.
- Serve per una sola somministrazione.
- Utilizzare esclusivamente se la soluzione è limpida e priva di particelle visibili e il contenitore è integro.

4.10 Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario

Non pertinente.

4.11 Tempo(i) di attesa

Nessuno.

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: soluzione per nutrizione parenterale.

Codice ATCvet: QB05BA03.

Nei ruminanti, la chetosi ipoglicemica insorge soprattutto a causa dell'alterazione del metabolismo dei carboidrati in vacche con elevata produzione di latte. I fattori endocrini possono essere considerati la causa del sovraccarico dell'equilibrio dei carboidrati dovuto alla maggiore eliminazione metabolica del glucosio. La riduzione delle concentrazioni di glucosio nel sangue e la mancanza di riserve di glicogeno nel fegato costringono l'organismo ad aumentare la mobilizzazione di acidi grassi provenienti dal tessuto adiposo. Questo comporta un accumulo di lipidi nel fegato, chetogenesi e chetoacidosi. La somministrazione di glucosio per via endovenosa aumenta immediatamente la concentrazione di glucosio. Nella maggior parte dei casi, tuttavia, l'infusione di glucosio deve essere supportata da altre misure, tra cui la somministrazione orale di glicole propilenico, il controllo dell'alimentazione o la riduzione della secrezione latte.

5.1 Proprietà farmacodinamiche

Nessun dato.

5.2 Informazioni farmacocinetiche

Nessun dato.

5.3 Proprietà ambientali

Nessun dato.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Fenolo liquido, acqua per preparazioni iniettabili.

6.2 Incompatibilità principali

Nessuna conosciuta.

6.3 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 24 mesi.

Gettare il contenuto dei flaconi iniziati.

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Conservare a temperatura ambiente (15°C – 25°C).

Conservare fuori dalla portata dei bambini.

6.5 Natura e composizione del confezionamento primario

Flaconi per infusione quadrangolari da 500 ml in polipropilene.

6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo

Il medicinale veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale veterinario devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Biokema SA

Chemin de la Chatanerie 2

1023 Crissier

hotline@biokema.ch

8. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Swissmedic 43'550 012 Flacone da 500 ml

Categoria di dispensazione B: Dispensazione su prescrizione veterinaria

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 17.11.1980

Data dell'ultimo rinnovo: 12.05.2020

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

22.07.2020

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

Non pertinente.