

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Glucose-Lösung 40 % ufamed ad us. vet., soluzione per infusione

Nota:

L'efficacia e la sicurezza di *Glucose-Lösung 40 % ufamed ad us. vet., soluzione per infusione* sono state verificate da Swissmedic solo sommariamente. L'omologazione di *Glucose-Lösung 40 % ufamed ad us. vet., soluzione per infusione* si basa su *Glucose-Lösung 40 % ad us. vet., Lösung zur intravenösen Infusion* con stato dell'informazione di agosto 1999, che contiene lo/gli stesso/stessi principio/principi attivo/i ed è omologato in Germania.

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

Titolare dell'autorizzazione:

ufamed AG
Kornfeldstrasse 2
CH-6210 Sursee
+41 (0)58 434 46 00
info@ufamed.ch

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Bela-Pharm GmbH & Co KG
Lohner Strasse 19
D-49377 Vechta

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Glucose-Lösung 40 % ufamed ad us. vet., soluzione per infusione

3. INDICAZIONE DEL(I) PRINCIPIO(I) ATTIVO(I) E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

1 ml di soluzione per infusione contiene:

Principio attivo:

Glucosio, anidro 400.0 mg
(corrispondente a 440 mg di glucosio monoidrato)

Eccipiente:

Acqua a scopo di iniezione.

Soluzione trasparente, da incolore a leggermente giallastra, priva di particelle visibili.

4. INDICAZIONE(I)

Cavalli, bovini, ovini, caprini, suini, cani e gatti:

Terapia infusionale altamente calorica con carboidrati, condizioni ipoglicemiche, copertura parziale o completa del fabbisogno di carboidrati, acetonemia.

5. CONTROINDICAZIONI

Iperglicemia, stati di iperidratazione, acidosi, ipokaliemia, disidratazione ipotonica.

6. REAZIONI AVVERSE

Non noto in caso di osservanza di controindicazioni e istruzioni.

Gli effetti indesiderati che si verificano dopo la somministrazione della *soluzione di glucosio al 40 % di ufamed* devono essere segnalati alle autorità sanitarie nazionali o al titolare dell'omologazione.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cavalli, bovini, ovini, caprini, suini, cani e gatti.

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA(E) E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Cavallo, bovino, ovine, capra, suino, cane e gatto:

Per infusione endovenosa. Infusione molto lenta, preferibilmente mediante deflussore.

Il volume dell'infusione deve essere adeguato in base al fabbisogno calorico e di fluidi e normalmente non deve superare le seguenti quantità:

	ml / kg di peso corporeo / ora	ml / kg di peso corporeo / giorno
Fino a 2 kg di peso corporeo:	3.0	70
2 - 5 kg di peso corporeo:	2.5	55
5 - 20 kg di peso corporeo:	2.0	40
20 - 100 kg di peso corporeo:	1.5	30
Oltre 100 kg di peso corporeo:	0.8	15

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Utilizzare solo soluzioni limpide in contenitori intatti.

Osmolarità teorica: 2220 mOsm/l

Valore di pH: 3.5 a 6.5

Contenuto energetico: 6698 kJ/l (1600 kcal/l)

10. TEMPO(I) DI ATTESA

Bovino, ovine, capra, cavallo, suino: nessun.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna condizione particolare di conservazione.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza indicata con EXP entro riportata sull'etichetta.

Periodo di validità dopo la prima apertura del contenitore: Il medicamento veterinario deve essere utilizzato immediatamente dopo la prima apertura. Le eventuali quantità rimanenti devono essere distrutte.

12. AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:

Nessuna.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

È necessario monitorare i livelli di glucosio nel sangue.

Si raccomanda il monitoraggio dello ionogramma sierico e del bilancio idrico.

Attenzione in caso di iponatriemia. Non adatto per la terapia osmotica.

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

Nessuna informazione.

Gravidanza ed allattamento:

Nessuna informazione.

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

In caso di miscelazione con altri medicinali, si deve fare attenzione che il pH della soluzione sia compreso tra 3.5 e 6.5, altrimenti è possibile che si formino precipitati nella soluzione.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti):

Nessuna informazione.

Incompatibilità:

Vedi sezione "Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione".

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

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

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Chiedere al proprio medico veterinario o farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno. Queste misure servono a proteggere l'ambiente.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Medicamento di confronto estero: Agosto 1999

Senza integrazioni di Swissmedic rilevanti per la sicurezza: 17.06.2020

Ulteriori informazioni su questo medicinale veterinario si trovano sul www.swissmedic.ch e www.tierarzneimittel.ch.

15. ALTRE INFORMAZIONI

Confezioni:

1 flacone in polipropilene da 500 ml

Categoria di dispensazione B: Dispensazione su prescrizione veterinaria

Swissmedic 67`703

Per ulteriori informazioni sul medicinale veterinario, si prega di contattare il rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.