

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER

GLUCOSE 30 % Kela

oplossing voor intraveneuze infusie

1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND

KELA Laboratoria N.V.
St.Lenaartseweg 48
B-2320 Hoogstraten

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

GLUCOSE 30 % Kela

3. GEHALTE AAN WERKZAME STOF EN OVERIGE BESTANDDELEN

1 ml bevat:

Glucose monohydraat equivalent aan 300 mg glucose – excipiens q.s. ad 1 ml

4. INDICATIE

Voor de behandeling van ketonemie bij melkvee.

5. CONTRA-INDICATIES

Hyperglycemie en glucose stofwisselingsstoornissen zoals diabetes mellitus zijn absolute contra-indicaties. De nodige voorzichtigheid dient te worden in acht genomen in geval van iso- en hypotone hyperhydratatie en hypotone dehydratatie, hyponatriëmie, hypokaliëmie en ernstige hartaandoeningen. Vooral bij oude en zwaar zieke dieren is toediening tijdens de posttraumatische of postnarcotische fase tegenaangewezen.

6. BIJWERKINGEN

De tijdelijke hyperglycemie na infusie resulteert in een verhoogde uitscheiding van glucose met de urine en een osmotische diurese. Deze effecten zijn echter dosisafhankelijk en voorbijgaand met een normalisatie van de glucose- en wateruitscheiding binnen de 2 tot 3 uren.

Locale irritatie en zwelling, eventueel thrombophlebitis kan voorkomen in geval van niet strikt intraveneuze toediening.

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiter worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

7. DIERSOORT WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Rund

8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

1 tot 2 ml per kg lichaamsgewicht (150-300 mg glucose/kg LG). Indien nodig mag de behandeling herhaald worden.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Langzaam intraveneus toedienen (infusiesnelheid: < 100 ml/minuut).
De oplossing is niet geschikt voor subcutane of intraperitoneale toediening.

10. WACHTTERMIJN

Geen (0 dagen)

11. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Geen speciale voorzorgen voor de bewaring van dit diergeneesmiddel.
De uiterste datum van gebruik is aangegeven op de verpakking onder EXP.
Eenmalig te gebruiken. Restanten van aangebroken flessen mogen niet meer gebruikt worden.
Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren.

12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

De oplossing bij voorkeur opwarmen tot lichaamstemperatuur alvorens intraveneus toe te dienen.
De nodige aseptische voorzorgen nemen.
De hypertone oplossing mag uitsluitend intraveneus toegediend worden.
Steeds controleren of de naald goed intraveneus zit.
Steeds voldoende drinkwater ter beschikking stellen.
In geval van secundaire ketonemie, steeds de primaire oorzaak behandelen.
De intraveneuze glucose behandeling kan eventueel ondersteund worden door orale behandeling met glucose precursoren en/of glucocorticoïden.
Te snelle infusies en Infusies met te grote volumina veroorzaken een verhoging van het vochtvolume in de bloedvaten met mogelijks een daling van de natrium- en kaliumionen in het bloed (hyponatriëmie, hypokaliëmie) tot gevolg.
De oplossing heeft een zure pH. Vermengen met andere producten kan aanleiding geven tot neerslag en dient vermeden te worden.

13. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de nationale vereisten te worden verwijderd.

14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

Februari 2013

15. OVERIGE INFORMATIE

Uitsluitend voor Diergeneeskundig gebruik.

Uitsluitend op diergeneeskundig voorschrift verkrijgbaar diergeneesmiddel.

Nummer van de vergunning: BE-V305234.