

## **B. BIJSLUITER**

## BIJSLUITER

### 1. Naam van het diergeneesmiddel

**GLUCOSE Kela**, 300 mg/ml, oplossing voor intraveneuze infusie voor runderen.

### 2. Samenstelling

1 ml bevat:  
300 mg watervrije glucose als glucosemonohydraat

### 3. Doeldiersoort(en)

Rund

### 4. Indicaties voor gebruik

Voor de behandeling van ketonemie bij melkvee.

### 5. Contra-indicaties

Niet subcutaan of intramusculair aanwenden (hypertonische oplossing!).  
Niet gebruiken bij ernstige hartaandoeningen; glucosetofwisselingsstoornissen zoals diabetes mellitus, hyperglycemie, iso- en hypotone hyperhydratie en hypotone deshydratie.

### 6. Speciale waarschuwingen

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

De hypertone oplossing mag uitsluitend intraveneus toegediend worden.

De nodige aseptische voorzorgen nemen.

De oplossing bij voorkeur opwarmen tot lichaamstemperatuur alvorens intraveneus toe te dienen.

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 glucosebehandeling kan eventueel ondersteund worden door orale behandeling met glucose precursoren en/of een behandeling met glucocorticoïden.

Dracht en lactatie:

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht, lactatie.

Uitsluitend gebruiken overeenkomstig de baten/risicobeoordeling van de behandelend dierenarts.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Hoge glucosedoseringen en/of toediening tijdens de ontwakingsfase na anaesthesie (vooral met barbituraten) kan een potentiërend effect veroorzaken, vooral bij oude en zwaar zieke dieren. Glucose kan een verschuiving van kaliumionen naar intracellulair veroorzaken, hetgeen een bestaande hypokalemie kan verergeren.

Overdosering:

De graad van hyperglycemie en de daaropvolgende glucosurie en osmotische diurese is afhankelijk van de toegediende dosis. Deze effecten verdwijnen normalerwijze binnen enkele uren na toediening.

Infusies met grote volumina en te snelle infusies veroorzaken een verhoging van het vochtvolume in de bloedvaten met mogelijks een daling van de natrium- en kaliumionen in het bloed (hyponatremie, hypokalemie) tot gevolg.

**Belangrijke onverenigbaarheden:**

De oplossing heeft een zure pH. Vermengen met andere producten kan aanleiding geven tot neerslag en is afgeraden.

**7. Bijwerkingen**

Rund

Onbepaalde frequentie (kan niet worden geschat op basis van de beschikbare gegevens)	zwellen en irritatie thv de injectieplaats <sup>1</sup> thrombophlebitis <sup>1</sup> hypokalemie <sup>2</sup> , hyponatremie <sup>2</sup>
--	--

<sup>1</sup> In geval van niet strikt intraveneuze toediening

<sup>2</sup> Na infusies met grote volumina kan het vochtvolume in de bloedvaten verhoogd zijn met een daling van natrium- en kaliumionen in het bloed tot gevolg.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem:

[https://www.fagg.be/nl/diergeneeskundig\\_gebruik/geneesmiddelen/geneesmiddelen/farmacovigilantie/melden\\_van\\_bijwerkingen](https://www.fagg.be/nl/diergeneeskundig_gebruik/geneesmiddelen/geneesmiddelen/farmacovigilantie/melden_van_bijwerkingen)

**8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen**

1 tot 2 ml per kg lichaamsgewicht (300 – 600 mg glucose/kg).

Indien nodig mag de behandeling herhaald worden.

**9. Aanwijzingen voor een juiste toediening**

Langzaam intraveneus toedienen (infusiesnelheid: < 100 ml/minuut).

Dit diergeneesmiddel is niet geschikt voor subcutane of intraperitoneale toediening.

**10. Wachtijd(en)**

Nul dagen.

**11. Bijzondere bewaarvoorschriften**

Dit diergeneesmiddel vereist geen bijzondere bewaarvoorschriften.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de buitenverpakking na Exp.

De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

Eénmalig te gebruiken. Restanten van aangebroken flessen mogen niet meer gebruikt worden.

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

**12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen**

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

**13. Indeling van het diergeneesmiddel**

Diergeneesmiddel op voorschrift.

**14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten**

BE-V305234

Polypropyleen fles van 500 ml individueel verpakt of groepsverpakking van 12 x 500 ml.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

**15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien**

Oktober 2025

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelenbank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**16. Contactgegevens**

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Kela nv

Sint Lenaartseweg 48

2320 Hoogstraten

België

Tel.: +32 (0)3 340 04 11

E-mail: [info@kela.health](mailto:info@kela.health)

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Kela Veterinaria nv

Nieuwe Steenweg 62

9140 Elversele

België

Tel.: +32 (0)3 780 63 90

E-mail: [info.vet@kela.health](mailto:info.vet@kela.health)

**17. Overige informatie**