

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER

LACTETROL Oplossing voor injectie

1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND**Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:**

Dechra Veterinary Products NV
Achterstenhoek 48
2275 Lille
België

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Eurovet Animal Health BV
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Nederland

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

LACTETROL Oplossing voor injectie

3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELENPer ml:

Werkzame bestanddelen:

Natrium chloride	5,76 mg
Kalium chloride	0,37 mg
Calcium chloride	0,37 mg
Magnesium chloride	0,20 mg
Natrium lactaat oplossing	10,08 mg

4. INDICATIES

Dehydratie, gepaard gaande met een metabole acidose. Onderhoud of herstel van electrolytenhuishouding en het zuur-base evenwicht.

5. CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken bij alkalose, melkzure acidose of cellulaire anoxie (shock) en zware leverinsufficiëntie.

6. BIJWERKINGEN

Geen bekend.

Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het diergeneesmiddel niet werkzaam is, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

7. DOELDIERSOORTEN

Paard, rund, varken, schaap, geit, hond en kat.

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

Voor parenterale toediening: intraveneus, intraperitoneaal of subcutaan. Langzaam intraveneus toedienen.

30-50 ml per kg lichaamsgewicht per dag, indien noodzakelijk herhalen.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

De oplossing moet op lichaamstemperatuur worden toegediend.

10. WACHTTIJD

Nul dagen.

11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren beneden 25°C. Beschermen tegen licht. Niet in de vriezer bewaren.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: direct gebruiken, niet bewaren.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na EXP.

12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Dracht en lactatie:

Kan tijdens de dracht en lactatie worden gebruikt.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):

Voorkom overhydratie. Symptomen van overhydratie zijn vochtige ronchi te horen bij long auscultatie, een productieve hoest of een sereuze nasale uitvloeï. Een verhoogde centraal veneuze druk of een te sterk overvulde Vena Jugularis zijn tevens tekenen dat het infuus gestopt of onderbroken moet worden.

Urineproductie is ook een bruikbare parameter van de renale perfusie en moet toenemen zodra de circulatie na dehydratie weer op gang komt. Indien bij herstel van het circulerend volume de urineproductie niet op gang komt, moet het infuus onderbroken worden om gevaarlijk longoedeem te voorkomen.

13. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET- GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUEEL AFVALMATERIAAL

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

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

Juni 2019

15. OVERIGE INFORMATIE

Verpakkingsgrootten: 100 ml, 500 ml en 1000 ml.

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

Uitsluitend op diergeneeskundig voorschrift.