

BIJSLUITER**Glucose 5 g/100 ml B. Braun Vet Care****Oplossing voor infusie voor runderen, paarden, schapen, geiten, varkens, honden en katten****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:

B. Braun Melsungen AG

Carl-Braun-Straße 1

34212 Melsungen

Duitsland

Postadres:

34209 Melsungen

Duitsland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

B. Braun Medical SA

Carretera de Terrassa, 121

08191 Rubí (Barcelona), Spanje

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Glucose 5 g/100 ml B. Braun Vet Care oplossing voor infusie voor runderen, paarden, schapen, geiten, varkens, honden en katten

3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Heldere, kleurloze of bijna kleurloze, waterige oplossing die geen zichtbare deeltjes bevat.

Per 100 ml:

Werkzaam bestanddeel:

Glucosemonohydraat 5,5 g

(overeenkomend met 5,0 g watervrije glucose)

Hulpstof:

Water voor injectie

Calorische waarde 837 kJ/l = 200 kcal/l

Theoretische osmolariteit 278 mosm/l

pH-waarde 3,5 - 5,5

4. INDICATIES

Rund, paard, schaap, geit, varken, hond en kat:

- Behandeling van dehydratie (bij afwezigheid van shock)
- Parenterale rehydratie
- Corrigeren van hypernatriëmie
- Corrigeren van hyperkaliëmie
- Tijdelijke ondersteunende behandeling van hypoglykemie

5. CONTRA-INDICATIES

Niet toedienen aan dieren met hyperglykemie.

Dit diergeneesmiddel is niet geschikt voor de correctie van hypotone dehydratie. Niet gebruiken bij dieren met een reeds bestaand perifeer oedeem als gevolg van een verlaging van de intravasculaire oncotische druk.

Dit diergeneesmiddel kan niet volledig in de behoefte aan calorieën voorzien en kan orale of parenterale voeding niet vervangen.

6. BIJWERKINGEN

In zeer zeldzame gevallen kan toediening van diergeneesmiddelen via intraveneuze infusie het risico op trombose verhogen.

De frequentie van bijwerkingen wordt als volgt gedefinieerd:

- Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 behandelde dieren vertonen bijwerking(en))
- Vaak (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 100 behandelde dieren)
- Soms (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 1.000 behandelde dieren)
- Zelden (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10.000 behandelde dieren)
- Zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde rapporten)

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

Rund, paard, schaap, geit, varken, hond en kat

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

Intraveneus gebruik. Dien langzaam toe via intraveneuze infusie.

Dit diergeneesmiddel moet niet worden toegediend met een snelheid boven de 10 ml/kg lichaamsgewicht/uur, anders kunnen glucosurie en osmotische diurese optreden.

Infusiesnelheden moeten worden berekend op basis van de voorliggende aandoening, het lichaamsgewicht en de ernst van de dehydratie van het behandelde dier. Bij de totale toe te dienen hoeveelheid vloeistof moeten bestaande tekorten, onderhoudsbehoeften en aanhoudende verliezen in beschouwing worden genomen.

IV-vloeistoffen moeten voorafgaand aan toediening worden opgewarmd tot lichaamstemperatuur.

Handhaaf de aseptische voorzorgsmaatregelen gedurende de hele toediening.

Gebruik de oplossing niet tenzij die helder is en geen zichtbare deeltjes bevat en de flacon niet is beschadigd.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Uitsluitend voor eenmalig gebruik.

10. WACHTTIJD(EN)

Vlees en slachtafval: nul dagen

Melk: nul uur

11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaar de fles in de buitenverpakking ter bescherming tegen licht.

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

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

Direct gebruiken na opening van de fles. Gooi al het ongebruikte diergeneesmiddel weg.

12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren:

Dit diergeneesmiddel bevat geen elektrolyten. Er moet voor worden gezorgd dat de elektrolyten- en fosfaatbalans bij zieke dieren waarbij dit diergeneesmiddel wordt geïnfundeerd nauwlettend worden gecontroleerd en dat de behandeling overeenkomstig de bevindingen daarbij wordt aangepast.

Dit diergeneesmiddel moet met grote voorzichtigheid worden gebruikt bij zieke dieren met de volgende aandoeningen:

Diabetes mellitus

Intracraniele of intraspinale bloeding

Anurie

Ziekte van Addison

Ernstige of langdurige hypernatriëmie moet geleidelijk gecorrigeerd worden.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Geen.

Dracht en lactatie:

Uitsluitend gebruiken overeenkomstig de baten/risicobeoordeling door de behandelende dierenarts.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Er is onverenigbaarheid met bepaalde antibiotica (bijv. bètalactamantibiotica, tetracyclines, sulfadiazinenatrium) en heparine vastgesteld.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):

Overinfusie kan leiden tot overhydratie, hypertensie en een accumulatie van extravasculaire vloeistof.

Eén van de symptomen kan een bemoeilijkte ademhaling zijn. Verminder of stop de vloeistofinfusie bij overinfusie en geef zuurstof, diuretica en aanvullende behandeling indien nodig. Controleer ademhaling en hartslag, vochtverlies, elektrolytenbalans en bloedglucose gedurende de toediening.

De toediening van te veel glucose kan leiden tot hyperglykemie, glucosurie en polyurie.

Onverenigbaarheden:

Dit diergeneesmiddel is onverenigbaar met calciumdinatriumedetaat, histaminedifosfaat, warfarinenatrium en thiopentalnatrium.

Het mengen met andere diergeneesmiddelen kan onverenigbaarheden veroorzaken. Het is de verantwoordelijkheid van de gebruiker om te controleren of dit diergeneesmiddel met andere diergeneesmiddelen kan worden gemengd.

Glucoseoplossingen moeten niet gelijktijdig met, voor of na toediening van bloed door dezelfde infusieset worden toegediend, omdat dan pseudoagglutinaties op zou kunnen treden.

13. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN 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. Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval. Vraag aan uw dierenarts wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

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

Mei 2022

15. OVERIGE INFORMATIE

Aard en samenstelling van de primaire verpakking

LDPE flessen met een inhoud van 100, 250, 500 en 1000 ml.

De extra afsluitdop bovenop de verzegelde polyethyleen houder is van HDPE. Tussen de fles en de afsluitdop is een elastomeren latexvrije schijf aangebracht.

Verpakkingsgrootten:

Fles van 100 ml
Fles van 250 ml
Fles van 500 ml
Fles van 1000 ml

1 kartonnen doos met 20 flessen van 100 ml
1 kartonnen doos met 20 flessen van 250 ml
1 kartonnen doos met 10 flessen van 500 ml
1 kartonnen doos met 10 flessen van 1000 ml

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

BE-V421872

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

KANALISATIE

Op diergeneeskundig voorschrift.