II. PACKUNGSBEILAGE

GEBRAUCHSINFORMATION

FYSIOLOGISCHE ZOUTOPLOSSING DECHRA, 9 mg/ml, Injektionslösung

1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

Zulassungsinhaber:

Dechra Veterinary Products NV Achterstenhoek 48 2275 Lille Belgien

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

Eurovet Animal Health BV Handelsweg 25 5531 AE Bladel Niederlande

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

FYSIOLOGISCHE ZOUTOPLOSSING DECHRA , 9 mg/ml, Injektionslösung Natriumchlorid

3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

1 ml enthält:

Wirkstoff:

Natriumchlorid 9 mg

4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Das Tierarzneimittel ist indiziert für Erkrankungen die mit großem Wasser- und Salzverlust einhergehen (Dehydratation und Hyponatriämie).

5. GEGENANZEIGEN

In Anbetracht des hohen Na-Gehaltes, ist im Fall einer Verabreichung bei Tieren mit Herzerkrankungen, Vorsicht geboten.

6. NEBENWIRKUNGEN

Verabreichung zu hoher Dosen können eine Überhydration verursachen. Falls Sie Nebenwirkungen insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

7. **ZIELTIERART(EN)**

Rind, Kalb, Pferd, Fohlen, Schwein, Hund und Katze.

8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Ausschließlich indiziert für subkutane und intravenöse Verabreichung.

Dosierung:

Die Verabreichung sollte jeder Situation angepasst werden.

Als Richtdosierung wird empfohlen:

100-150 ml/kg Körpergewicht intravenös in den ersten 4 - 6 Stunden.

In den nächsten 20-24 Stunden wird 50-100 ml/kg Körpergewicht intravenös als Instandhaltungstherapie empfohlen.

Auch die maximale Geschwindigkeit der Verabreichung hängt von verschiedenen Kriterien ab wie Größe des Tieres, Ernst der Krankheit und Respons des Tieres auf die Behandlung. Bei Kälbern können isotone Lösungen zu 3-5 l/Stunde verabreicht werden, was mit 500 ml während 6-10 Minuten übereinstimmt.

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Die Lösung vor der Verabreichung auf Körpertemperatur bringen.

10. WARTEZEIT

Null Tage.

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Für dieses Tierarzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen des Behältnisses: 28 Tage.

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Etikett angegebenen Verfalldatum nach EXP nicht mehr anwenden.

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren:

Die Lösung vor der Verabreichung auf Körpertemperatur bringen.

Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode:

Kann während Trächtigkeit und Laktation verabreicht werden.

Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen, Gegenmittel):

Besonders im Falle einer intravenösen Verabreichung sollte man Überhydration vorbeugen

Inkompatibilitäten:

Nicht mit anderen Tierarzneimitteln mischen, außer um Heparin Katheter (5 I.E. Heparin pro ml Produkt) zu spülen.

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den örtlichen Vorschriften zu entsorgen.

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

April 2016

15. WEITERE ANGABEN

Packungsgrößen: 500 ml, 750 ml, 11 en 101.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

Nicht verschreibungspflichtig.

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des Zulassungsinhabers in Verbindung.

BE-V288294