

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

GlucosaVet 50 mg/ml solución para perfusión para bovino, caballos, ovino, caprino, porcino, perros y gatos

2. Composición

Cada ml contiene:

Principios activos:

Glucosa	50,00 mg
(equivalente a glucosa monohidrato 55,0 mg)	

Valor energético:	837 kJ/l = 200 kcal/l
-------------------	-----------------------

Osmolaridad teórica:	278 mOsm/l
----------------------	------------

pH:	3,5 - 5,5
-----	-----------

Solución acuosa clara, incolora o casi incolora, libre de partículas visibles.

3. Especies de destino

Bovino, caballos, ovino, caprino, porcino, perros y gatos.

4. Indicaciones de uso

- Tratamiento de la deshidratación (en ausencia de shock)
- Rehidratación parenteral
- Corrección de la hipernatremia
- Corrección de la hiperpotasemia
- Tratamiento de apoyo transitorio de la hipoglucemia.

5. Contraindicaciones

No usar en animales con hiperglicemia.

No usar para la corrección de la deshidratación hipotónica.

No usar en animales con edema periférico causado por una reducción de la presión oncótica intravascular.

Este medicamento veterinario no es adecuado como única fuente para el aporte de los requerimientos calóricos o como sustituto de la nutrición oral o parenteral.

6. Advertencias especiales

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino

Este medicamento veterinario no contiene electrolitos. En los animales sometidos a la perfusión de este medicamento deben monitorizarse los electrolitos y el balance de fosfato y ajustar el tratamiento según corresponda.

Este medicamento veterinario debe utilizarse con especial precaución en animales con las siguientes condiciones:

- Diabetes mellitus
- Hemorragia intracraneal o intraespinal
- Anuria
- Enfermedad de Addison

La hipernatremia grave o de larga duración debe corregirse de forma gradual.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales

No procede.

Gestación y lactancia:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación ni la lactancia. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Se conoce la incompatibilidad con ciertos antibióticos (por ejemplo, antibióticos beta-lactámicos, tetraciclinas, sulfadiazina de sodio) y con la heparina.

Sobredosificación

La perfusión en exceso puede causar sobrehidratación, hipertensión y la acumulación de líquido extravascular. Los síntomas pueden incluir dificultad respiratoria. En el caso de una perfusión en exceso, reducir o cesar la infusión de fluidos y administrar oxígeno, diuréticos y tratamiento complementario cuando sea necesario. Durante la administración, monitorizar la respiración y el ritmo cardíaco, la eliminación de fluidos, el equilibrio electrolítico y la glucosa en sangre.

La administración de cantidades excesivas de glucosa puede dar lugar a hiperglucemia, glucosuria y poliuria.

Restricciones y condiciones especiales de uso

Medicamento administrado exclusivamente por el veterinario.

Incompatibilidades principales

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

Este medicamento es incompatible con edetato de calcio disódico, difosfato de histamina, warfarina sódica y tiopental sódico.

Las soluciones de glucosa no deben ser administradas a través de los mismos equipos de perfusión, simultáneamente, antes o después de la administración de sangre, debido a la posibilidad de pseudoaglutinación.

7. Acontecimientos adversos

Bovino, caballos, ovino, caprino, porcino, perros y gatos:

Muy raros (< 1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluidos informes aislados)	Trombosis
Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles)	Glucosuria ¹ Diuresis osmótica ¹

¹ Si el producto se administra a una velocidad superior a 10 ml/kg de peso corporal/hora.
Por favor, consulte la sección 8 «Posología para cada especie, modo y vías de administración».

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde

O NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía intravenosa. Administrar lentamente mediante perfusión intravenosa.

Para un solo uso.

Este medicamento veterinario no debe ser administrado a una velocidad superior a 10 ml/kg peso corporal/hora, de lo contrario pueden darse diuresis osmótica y glucosuria.

La velocidad de infusión debe calcularse de acuerdo con la condición, peso corporal y grado de deshidratación del animal que se está tratando.

El volumen total de líquido a administrar debe considerar el déficit existente, los requisitos de mantenimiento y las pérdidas en curso.

9. Instrucciones para una correcta administración

No utilizar a menos que la solución sea clara, esté libre de partículas visibles y que el envase no esté dañado. Los fluidos IV deben calentarse hasta temperatura corporal antes de la administración.

Mantener medidas de asepsia durante toda la administración.

10. Tiempos de espera

Bovino, caballos, ovino, caprino porcino:

Carne: Cero días.

Bovino, caballos, ovino, caprino:

Leche: Cero días.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar el frasco en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Periodo de validez después de abierto el envase primario: uso inmediato.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar de los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

1248 ESP

Formatos:

Caja de cartón conteniendo 1 frasco de 100 ml

Caja de cartón conteniendo 1 frasco de 250 ml

Caja de cartón conteniendo 1 frasco de 500 ml

Caja de cartón conteniendo 1 frasco de 1000 ml

Caja de cartón conteniendo 20 frascos de 100 ml.

Caja de cartón conteniendo 20 frascos de 250 ml.

Caja de cartón conteniendo 10 frascos de 500 ml.

Caja de cartón conteniendo 10 frascos de 1000 ml

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

10/2025

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

B. Braun VetCare SA

Ctra. de Terrassa, 121

08191 Rubí (Barcelona)

Tel: +34 93 586 62 00

Fabricante responsable de la liberación del lote:

B. Braun Medical SA
Carretera de Terrassa, 121
08191 Rubí (Barcelona)