

PROSPECTO:

GlucosaVet 40g/100 ml solución para perfusión para bovino, caballos, ovino, caprino, porcino, perros y gatos

1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

Titular de la autorización de comercialización:

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

Fabricante responsable de la liberación del lote:

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

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

GlucosaVet 40 g/100 ml solución para perfusión para bovino, caballos, ovino, caprino, porcino, perros y gatos.
Glucosa (como monohidrato)

3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LAS SUSTANCIAS ACTIVAS Y OTRAS SUSTANCIAS

100 ml contienen:

Sustancia activa:

Glucosa monohidrato 44,0 g
(Equivalente a glucosa anhidra 40,0 g)

Excipientes, c.s.

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

4. INDICACIONES DE USO

- Bovino, ovino y caprino:
 - Enfermedades metabólicas que cursen con hipoglucemia (cetosis, tetania del transporte).
 - Aumento de la demanda energética en: sepsis, endotoxemia, traumatismos.
- Porcino:
 - Aumento de la demanda energética en: sepsis, endotoxemia, traumatismos.
 - Hipoglucemias.

- Caballos, perros y gatos:
 - Aumento de la demanda energética en: sepsis, endotoxemia, traumatismos.

En general, se puede utilizar como aporte energético en todas las especies de destino.

5. CONTRAINDICACIONES

No usar en casos de:

- Hemorragias intracraneales o intraespinales.
- Diabetes mellitus no tratada.
- Deshidratación hipotónica.
- Depleción electrolítica.
- Anuria.
- Edemas periféricos.
- Enfermedad de Addison (hipoadrenocorticalismo) en pequeños animales.
- Hemoperfusiones.

6. REACCIONES ADVERSAS

La administración de soluciones hipertónicas de glucosa (del 30 al 50%) por vía IV de forma rápida (en casos de urgencia) puede provocar flebitis y/o coágulos en el punto de inyección.

La administración de la perfusión puede desencadenar:

- Hiperglucemia y glucosuria
- Alteraciones electrolíticas (hipokaliemia, hipomagnesemia e hipofosfatemia)
- Alteraciones del equilibrio hídrico (hipervolemia)

Debido a una técnica de perfusión incorrecta, puede producirse extravasación, infección en la zona de inyección, dolor local, irritación de la vena o flebitis que se puede extender desde el punto de inyección, e incluso trombosis.

En caso de que se produzcan reacciones adversas, la perfusión debe detenerse.

Si observa algún efecto adverso, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

Como alternativa puede usted notificar al Sistema Español de Farmacovigilancia Veterinaria vía tarjeta verde

https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc

7. ESPECIES DE DESTINO

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

8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VIA DE ADMINISTRACIÓN

Vía intravenosa.

Administrar lentamente por perfusión intravenosa, no excediendo la tasa de 0,5 ml/kg de peso corporal/hora.

- Bovino y caballos: 200-400 g de glucosa (equivalente a 500-1000 ml de medicamento veterinario/animal), cada 24 horas.
- Ovino, caprino y porcino: 50-100 g de glucosa (equivalente a 125-250 ml de medicamento veterinario/animal), cada 24 horas.
Hipoglucemia de lechones: 0,75 g de glucosa, (equivalente a 1,87 ml de medicamento veterinario/animal), cada 4-6 horas.
- Perros y gatos: 5-25 g de glucosa (equivalente a 12,5-62,5 ml de medicamento veterinario/animal), cada 24 horas.

Las dosis se administrarán en función del peso del animal y del aporte energético deseado, repartiéndose en varias perfusiones diarias.

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

- Mantener precauciones asépticas durante toda la administración.
- No administrar por vía subcutánea.
- Los sueros para administración intravenosa deben ser atemperados a la temperatura corporal antes de ser administrados.
- Para uso individual.
- No usar en casos en los que la solución no sea transparente, libre de partículas visibles o que el envase este dañado.

10. TIEMPO(S) DE ESPERA

Bovino, caballos, ovino, caprino y porcino:

Carne: cero días.

Leche: cero horas.

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 CAD. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Período de validez después de abierto el envase: Utilizar inmediatamente después de abrir el frasco. Desechar el medicamento veterinario no utilizado.

12. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Advertencias especiales para cada especie de destino

Ninguna

Precauciones especiales de uso en animales

Realizar frecuentes controles del balance hídrico e iónico y de la glucemia en sangre y orina.

Durante el tratamiento con dosis elevadas, se recomienda suplementar con potasio y fosfatos de forma eventual.

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

Manipular de acuerdo con las normas establecidas para el uso de inyectables y extremar las precauciones con el fin de evitar la autoinyección accidental.

En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Gestación y lactancia:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación y 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 han reconocido incompatibilidades con ciertos antibióticos (por ejemplo, antibióticos beta-lactámicos, tetraciclinas, sulfadiazina sódica) y con heparina.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos)

La inyección de cantidades excesivas de glucosa puede dar lugar a hiperglicemia, glucosuria y poliuria.

Incompatibilidades

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

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

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.

13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

Diciembre 2021

15. INFORMACIÓN ADICIONAL

Naturaleza y composición del envase primario:

Fascos de polietileno de baja densidad de 500 y 1000 ml de capacidad.

La cápsula adicional de cierre sobre el frasco cerrado de polietileno es de polietileno de alta densidad. Entre el frasco y la cápsula de cierre hay un disco elastómero libre de látex.

Formatos:

Caja con 10 frascos de 500 ml.

Caja con 10 frascos de 1000 ml.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Administración exclusiva por el veterinario.