



Laboratorio farmacologico

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO
GLUCOSIO con METIONINA S.A.L.F. 250 mg/ml + 39 mg/ml
soluzione per infusione endovenosa per bovini, equini, cani e gatti
USO VETERINARIO

DATA EMISSIONE: 12/10/2012

IN VIGORE DA: 12/10/2012

Pagina 1 di 3

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

GLUCOSIO con METIONINA S.A.L.F., 250 mg/ml + 39 mg/ml
Soluzione per infusione endovenosa per bovini, equini, cani e gatti

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

1 ml di soluzione contiene:

<u>Principi attivi:</u>	Glucosio monoidrato	275	mg
	N-acetil-DL-metionina (corrispondenti a 39 mg di Metionina)	50	mg
<u>Eccipienti:</u>	Sodio metabisolfito (E223)	0,445	mg
	Metil paraidrossibenzoato (E219)	0,6	mg

mMol/L: (C₆H₁₂O₆ x H₂O) 1388; (C₇H₁₃NO₃S) 131.

Osmolarità teorica : mOsm/l 1519.

pH compreso tra 1,8 e 3,0.

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere il paragrafo 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione per infusione endovenosa.
Sterile, apirogena e ipertonica

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Bovini, equini, cani e gatti.

4.2 Indicazioni per l'utilizzazione specificando le specie di destinazione

Soluzione reidratante energetica e disintossicante.

Nelle patologie che richiedono un ripristino delle condizioni di idratazione in associazione ad un apporto calorico. Ripristino delle concentrazioni ematiche di glucosio in caso di ipoglicemia.

4.3 Controindicazioni

Vedi punto 4.5

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Soluzione ipertonica endovenosa da somministrare con precauzione a velocità controllata di infusione. Evitare le dosi eccessive usare subito dopo l'apertura del contenitore. La soluzione deve essere limpida, incolore o di leggero colore giallo e priva di particelle visibili. Il prodotto contiene sodio metabisolfito. Tale sostanza può provocare in soggetti sensibili e particolarmente negli asmatici, reazioni di tipo allergico e attacchi asmatici gravi.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

È consigliata una "somministrazione in vene di grosso calibro e velocità perfusionale controllata". Serve per una sola somministrazione e l'eventuale residuo non può essere utilizzato.

Usare con cautela in caso di scompenso cardiaco congestizio, insufficienza renale grave e in stati clinici associati ad edemi e ritenzione idrosalina, in animali in trattamento con



Laboratorio farmacologico

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

GLUCOSIO con METININA S.A.L.F. 250 mg/ml + 39 mg/ml
soluzione per infusione endovenosa per bovini, equini, cani e gatti

USO VETERINARIO

DATA EMISSIONE: 12/10/2012

IN VIGORE DA: 12/10/2012

Pagina 2 di 3

farmaci corticosteroidi. Monitorare il bilancio dei fluidi, gli elettroliti, l'osmolarità plasmatica e la glicemia. Non somministrare in concomitanza con trasfusioni di sangue usando la stessa via venosa, a causa del rischio di pseudo agglutinazione.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali

Non pertinente. Tenere lontano dalla portata dei bambini.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Risposte febbrili, infezioni nella sede di iniezione, trombosi venose e flebiti. In caso di reazione avversa, interrompere la somministrazione e conservare la parte non somministrata per eventuali esami.

L'uso di soluzioni di glucosio può dar luogo, talvolta, ad ipokaliemia, ipomagnesiemia ed ipofosfatasiemia. Le soluzioni ipertoniche di glucosio in perfusione venosa possono causare irritazioni ai vasi e tromboflebiti.

Segnalare al veterinario prescrittore eventuali reazioni avverse e/o reazioni non menzionate nel Riassunto delle Caratteristiche del prodotto e nel Foglietto illustrativo.

4.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento

Usare solo conformemente alla valutazione del rapporto rischio/beneficio del veterinario responsabile.

4.8 Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Vedi 6.2.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Il prodotto va somministrato nelle specie indicate per via endovenosa lenta, alle dosi di:

Bovini ed equini: 500 ml

Vitelli e puledri: 100 – 200 ml;

Cani e gatti: 10 - 100 ml.

La dose può variare a giudizio del Medico Veterinario.

Per uso endovenoso.

La velocità di utilizzazione del glucosio è di circa 400 mg - 800 mg / Kg peso corporeo / ora.

4.10 Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario

Nessuno conosciuto.

4.11 Tempo di attesa

Carni e visceri: zero giorni

Latte: zero giorni

5. PROPRIETA' FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico : Minerali, Nutritivi, Disintossicanti.

Codice ATCvet: QB05BA10

5.1 Proprietà farmacodinamiche

Non applicabile.

5.2 Informazioni farmacocinetiche

Non applicabile.



Laboratorio farmacologico

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO
GLUCOSIO con METININA S.A.L.F. 250 mg/ml + 39 mg/ml
soluzione per infusione endovenosa per bovini, equini, cani e gatti
USO VETERINARIO

DATA EMISSIONE: 12/10/2012

IN VIGORE DA: 12/10/2012

Pagina 3 di 3

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Sodio metabisolfito (E223) , metilparaidrossibenzoato (E 219) , Acqua per preparazioni iniettabili

6.2 Incompatibilità

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

6.3 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 36 mesi.
Dopo la prima apertura il prodotto deve essere consumato immediatamente e non conservato. L'eventuale residuo non può essere riutilizzato.

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Questo medicinale non richiede alcuna temperatura particolare di conservazione.
Conservare nella confezione originale per proteggere il medicinale dalla luce.

6.5 Natura e composizione del condizionamento primario

Flaconi in vetro di tipo II da 500 ml chiusura in tappi di clorobutile e sigilli in alluminio.

6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo.

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico
via Marconi, 2 24069 Cenate Sotto (BG)

8. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Scatola contenente 12 flaconi da 500 ml : AIC n° 104442013

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

9/2012

10. DATA DELLA REVISIONE DEL TESTO

05/2012

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

Non pertinente.

MODALITA' DI DISPENSAZIONE

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in copia unica non ripetibile.