

KNOCK-OUT® 8g / 100ml

Soluzione per infusione endovenosa

Per equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano (NDPA)

Guaifenesina

Sacca da 500 ml

INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

100 ml di soluzione contengono:

Principio attivo: Guaifenesina (etere guaiacolglicerico) 8g

Eccipienti: Glucosio monoidrato, Sodio metabisolfito

pH 3,2-3,5 mOsm/l 681

INDICAZIONI

Coricamento farmacologico del cavallo, associato ad un breve e lieve livello di anestesia indicata per facilitare l'intubamento tracheale, per limitare i traumi pre e post operatori, per facilitare, attraverso il miorilassamento, le manovre chirurgico-ortopediche.

CONTROINDICAZIONI

Non usare in animali con ipersensibilità nota al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

REAZIONI AVVERSE

Nessuna nota.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo si prega di comunicarle al medico veterinario.

SPECIE DI DESTINAZIONE

Equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano (NDPA).

POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Via di somministrazione: per via endovenosa. Somministrare rapidamente applicando un'adeguata pressione sulla sacca.

Posologia: 80 mg di guaifenesina per Kg di peso.

Una sacca da 500 ml di KNOCK OUT® in somministrazione unica, serve per il coricamento di un cavallo di 500 kg di peso.

AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Assicurarsi che il contenitore sia perfettamente integro. Usare la soluzione immediatamente dopo la perforazione del contenitore.

La soluzione di guaifenesina all'8%, essendo prossima allo stato di soluzione satura, può presentarsi con un precipitato cristallino. In tal caso, prima della somministrazione, è necessario ricostituire la soluzione mediante riscaldamento a 80°C - 90°C.

TEMPO DI ATTESA

Non pertinente. Per equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano.

PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare nella confezione originale a temperatura non inferiore ai 20°C.

Dopo la prima apertura (perforazione del contenitore), il prodotto deve essere consumato immediatamente e non conservato. Non usare dopo la data di scadenza riportata sulla etichetta.

AVVERTENZE

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Il prodotto non deve essere somministrato ad equidi allevati a scopo alimentare.

Per equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Somministrare rapidamente per via endovenosa, applicando un'adeguata pressione sulla sacca.

Se usato da solo, senza premedicazione anestetica, può produrre un ritmo respiratorio leggermente accelerato.

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

Evitare il contatto con occhi, cute e mucose.

Indossare occhiali e guanti di protezione durante la somministrazione del medicinale. Non ingerire.

In caso di ingestione, versamento sulla cute, contatto oculare accidentali, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Le persone con nota ipersensibilità alla guaifenesina devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

Impiego durante la gravidanza e l'allattamento

Non sono note controindicazioni in caso di allattamento e gravidanza.

In ogni caso utilizzare dopo valutazione del rapporto rischio/beneficio da parte del medico veterinario.

In caso di gravidanza e allattamento valgono le precauzioni comuni all'impiego degli anestetici generali.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Associata ai barbiturici determina un'induzione dolce e controllata dell'anestesia ed un risveglio calmissimo e veloce, ciò riduce sensibilmente i traumi pre e post operatori. Abbrevia, inoltre, il decubito post operatorio diminuendo le lesioni da ipossipemia arteriosa.

Riduce il dosaggio dei barbiturici necessario all'ottenimento dell'anestesia chirurgica, di questi attenua gli effetti collaterali indesiderati quali l'eccitazione motoria durante la fase di induzione dell'anestesia. L'effetto farmacologico della guaifenesina interagisce con quello della stricnina; in tal modo la guaifenesina attenua i sintomi dell'intossicazione da stricnina (tetania).

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

A dosaggi superiori a quelli indicati si possono manifestare spasmi estensori. Non superare le dosi consigliate.

Tossicità acuta del principio attivo: DL50 RATTO 1510 mg/kg di peso vivo.

Eventuali procedure di emergenza: terapia fluida, terapia sintomatica.

Incompatibilità

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