



RINGER LATTATO CON GLUCOSIO ACME

soluzione perfusionale per cavalli, bovini, cani e gatti
sacca in PVC da 2000 ml

Indicazione dei principi attivi e di altre sostanze: 1000 ml contengono:

Principi attivi: Acido lattico g 2.60 - Sodio idrossido g 1.17 - Sodio cloruro g 6.00 - Potassio cloruro g 0.40 - Calcio cloruro biidrato g 0.27 - Glucosio monoidrato g 55.00

Eccipiente: Sodio Metabisolfito (espresso come SO_2)

mEq/l: (Na^+) 131.5 - (K^+) 5.5 - (Ca^{+}) 3.5 - (Cl^-) 111.5 - (Lattato come HCO_3^-) 29.0

mMol/l ($\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6\text{H}_2\text{O}$) 278 mOsm/l (teor.): 558 pH 5.5/7.0

Forma farmaceutica: Soluzione perfusionale sterile, apirogena e ipertonica

Specie di destinazione: Cavalli, bovini, cani e gatti

Indicazioni: Reidratante, elettrolitica, energetica, alcalinizzante

Controindicazioni: Insufficienza cardiaca, condizioni associate ad iperkalemia. Usare con cautela in caso di scompenso cardiaco congestizio, insufficienza renale grave e in stati clinici associati ad edemi e ritenzione idrosalina. Insufficienza epatica. Casi in cui il metabolismo del lattato è gravemente compromesso, come avviene nelle disfunzioni epatiche o negli stati di ansia da shock o scompenso cardiaco. Acidosi metabolica grave. Alcalosi metabolica grave. Non somministrare in concomitanza con trasfusione di sangue, nella stessa via venosa, a causa del rischio di coagulazione.

Reazioni Avverse: Trombosi venose o flebiti, necrosi tissutale. Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni qui non menzionate, si prega di informare il veterinario.

Modalità e vie di somministrazione: Via endovenosa, ipodermica, intraperitoneale

Cavalli adulti e bovini: 3000 – 30000 ml al dì. Puledri e vitelli: 1500 – 15000 ml al dì. Cani: 150 – 3000 ml al dì. Gatti: 10 – 300 ml al dì. Secondo prescrizione medico-veterinaria

Tempo di attesa: Cavalli e bovini: Carne e visceri: zero giorni; Latte: zero ore; Cani e gatti: non pertinente

Avvertenze speciali: Usare per una sola somministrazione. Non riutilizzare residui. Usare la soluzione solo se limpida e priva di particelle visibili. Evitare la somministrazione di grandi volumi.

Precauzioni speciali per l'impiego: Viene consigliata una somministrazione in vene di grosso calibro a velocità perfusionale controllata. La soluzione rimane nello spazio extracellulare: va, quindi, somministrata con cautela quando vi sia tendenza a ipervolemia come ad esempio nei disturbi cardiaci, renali, epatici.

Usare con cautela in pazienti in trattamento con farmaci ad azione inotropica cardiaca o con farmaci corticosteroidi o corticotropinici. Monitorizzare il bilancio dei fluidi, gli elettroliti e l'equilibrio acido-base

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

Le persone affette da patologie influenzabili dalla presenza di glucosio e metabisolfito devono fare attenzione durante la somministrazione del prodotto per evitare autoiniezioni accidentali. In caso di autoiniezioni accidentali, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo/etichetta.

Impiego durante la gravidanza e l'allattamento: Usare solo conformemente alla valutazione del rapporto rischio/beneficio del veterinario responsabile.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione: Dati non disponibili.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti): Dati non disponibili.

Incompatibilità: Evitare la miscelazione con farmaci a base di bicarbonato, fosfati, solfati e tetracicline.

Precauzioni particolari per la conservazione: Non conservare a temperatura superiore ai 25° C

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti

SOLO PER USO VETERINARIO

TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI

DA VENDERSI SOLTANTO DIETRO PRESENTAZIONE DI RICETTA MEDICO VETERINARIA IN COPIA UNICA NON RIPETIBILE

Titolare di A.I.C.: ACME s.r.l. - Via Portella della Ginestra, 9 Cavriago (RE) - Italy

Fabbricante responsabile del rilascio del lotto: S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico, Cenate Sotto (BG)

A.I.C. n. 100352069

GTIN 08008448004699

Data ultima revisione: Novembre 2010

POSOLOGIA PRESCRITTA

Dopo apertura, il prodotto deve essere consumato immediatamente e non conservato