

PROSPEKTÜS

Sadece hayvan sağlığında kullanılır.

İzoVİP

Perfüzyon Çözeltisi
Veteriner Elektrolit

BİLEŞİMİ:

Damar içi (İ.V.) perfüzyon için steril, berrak çözeltidir

Her 1 ml'de:

Sodyum klorür 9 mg

Enjeksiyonluk su q.s 1 ml miktarlarda bulunur.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ:

Damar içi perfüzyon, su ve elektrolit kayıplarının yerine koyulmasında ağız yoluyla sıvı verilemediği durumlarda uygulanır. Bu uygulama ekstraselüler hacmi (plazma hacmi dahil) eski haline getirir ve metabolik alkalozis durumlarının düzelmesine yardımcı olur. Damar içi perfüzyon hızlı bir dağılım sağlar. İzoVİP Perfüzyon Çözeltisi, 154 mEq/l sodyum ve 154 mEq/l klorür içeren perfüzyonluk çözeltidir. Kaybedilen suyu, sodyumu ve klorürü yerine koyarak vücuttaki su ve plazma hacmi dengesini sağlar. Perfüzyon solüsyonunun bileşenleri normal besin kaynaklarından alınan maddeler gibi metabolize olur ve aynı yolla atılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Uygulanacak hacim ve perfüzyon hızı hayvanın klinik durumuna, sıvı-elektrolit kaybına ve ihtiyacına göre belirlenecektir.

Genelde %50'sinde öncelikli amaç hipovolemiyi düzenlemektir (ideal olarak 6 saatten fazla sürede verilir, gerekirse hız arttırılır) ve klinik açıdan yeniden değerlendirilir.

Kayıplar genelde 50 ml/kg (hafif) ile 150 ml/kg (ağır) arasındadır. 15 ml/kg/saatlik bir perfüzyon hızı şok durumları haricinde önerilen perfüzyon hızıdır (5-75 ml/kg/saat arası).

Şok durumunda, başlangıçta yüksek perfüzyon hızına, 90 ml/kg/saat'in üzerinde, ihtiyaç duyulur. İdrar çıkışı eski haline döndüğü sürece yüksek perfüzyon hızı 1 saatten fazla olmamalıdır. Maksimum perfüzyon hızı kalp, böbrek ve akciğer rahatsızlıkları varlığında azaltılmalıdır.

At, keçi (besi), keçi (süt), kedi, koyun (besi), koyun (süt), köpek, sığır (besi), sığır (süt), manda, malak, domuz türlerinde damar içi yolla uygulanır. Eđer vücut sıvılarının elektrolit ve asit-baz dengelerinde bir bozukluk yoksa tabloda belirtilen hayvanlara belirlenen dozlarda damar içi (IV) infüzyon şeklinde uygulanmalıdır.

Hayvan Türü	Doz (ml)
Sığır-Manda-At	500 - 1000
Dana-Düve	300 - 500
Buzađı-Malak-Tay	200 - 300
Koyun-Keçi-Domuz	100 - 200
Toklu-Kuzu-Ođlak	50 - 100
Kedi-Köpek	10 - 50

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR:

Kalp ya da böbrek yetmezliği olan hayvanlarda aşırı sodyum yüklenmesi oluşabilir. Bu durum cerrahi operasyon/travma sonrası sodyum atılımını bozabilir.

Damar içi uygulama sırasında tromboz riski düşünölmelidir.

Büyük hacimde ürün uygulanacaksa ürün sıcaklığı yaklaşık 37°C olmalıdır ya da uygulama hızı yükselse hipotermiden kaçınılmalıdır.

Bu ürün kan dolaşımını düzenlemek ve sürdürmek için kullanıldandan daha uzun süre kullanılmamalıdır.

Aşırı ve uygunsuz kullanım metabolik asidoza sebep olabilir.

Aseptik koşullar bozulmamalıdır.

İSTENMEYEN ETKİLER:

Aşırı perfüzyon hızı huzursuzluk, taşikardi, takipne (çok hızlı soluk alıp verme durumu), burun akıntısı, öksürük, kusma ve ishale sebep olabilir. Hipernatremi veya vücuda alınan sodyumun atılımında güçlük görülebilir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ:

Bilinen herhangi bir etkileşim bulunmamaktadır.

GENEL UYARILAR:

Çocukların ulaşamayacağı yerde bulundurunuz.

Kullanmadan önce veteriner hekime danışınız.

Beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.

Çözelti berrak değilse, partikül içeriyorsa ve torba zedelenmişse kullanmayınız.

Uygulamadan sonra torbada kalan çözelti tekrar kullanılmaz.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT:

Hipernatremi durumunda ortaya çıkan susuzluk hissi, kuru mukoz membranlar, kabızlık, konvülsiyon belirtileri görüldüğünde doz aşımı tedavisi olarak diüretik (idrar söktürücü) enjeksiyonu uygulanabilir.

GIDALARDA İLAÇ KALINTI UYARILARI:

İlaç kalıntı arınma süresi (i.k.a.s): Et ve süt için kalıntı süresi 0 gündür.

KONTRENDİKASYONLAR:

Kalp ve böbrek yetmezliği olan ve ödemli hayvanlarda kullanılmamalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

25 °C'nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. Dondurulmamalıdır. Raf ömrü, üretim tarihinden itibaren 24 aydır. Ürünün açıldıktan sonra kalan kısmının atılması gerekmektedir.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR:

Kullanılmamış olan ürünler ya da atık materyaller 'Tıbbi Atıkların Kontrolü Yönetmeliği' ve 'Ambalaj ve Ambalaj Atıkları Kontrolü Yönetmeliği'ne uygun olarak imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ:

500, 1000 ve 5000 ml'lik PVC (polivinilklorür), lateks içermeyen torba stoper'li, renksiz ve şeffaf torbalarda, setsiz ve 500 ve 1000 ml'lik PP (polipropilen), lateks içermeyen torba, SFC Cap ve SFC Portlu, renksiz ve şeffaf torbalarda, setsiz takdim edilmiştir.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI:

Veteriner hekim reçetesiyle eczanelerde ve veteriner hekim muayenelerinde satılır. (VHR)

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ:

20.07.2015

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIđI PAZARLAMA İZİN TARİH VE NO:

11.08.2014-27/021

PAZARLAMA İZİNİ SAHİBİ VE ADRESİ:

POLİFARMA İLAÇ SAN. VE TİC. A.Ş.
Vakıflar OSB Mah., Sanayi Cad., No:22/1
Ergene/TEKİRDAĞ



ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:

POLİFARMA İLAÇ SAN. VE TİC. A.Ş.
Vakıflar OSB Mah., Sanayi Cad., No:22/1
Ergene/TEKİRDAĞ