

PROSPEKTÜS

Sadece hayvan sağlığında kullanılır.

DekstroVIP % 30
Perfüzyon Çözeltisi
Şeker

BİLEŞİMİ:

Damar içi (İ.V.) perfüzyon için steril, renksiz ve berrak çözeltilerdir.

Her 1 ml'de:

Dekstroz anhidr 0,3 g

Enjeksiyonluk su q.s. 1ml miktarlarda bulunur.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ:

1. Farmakodinamik özellikler

Dekstroz, ağız yoluyla ve parenteral beslenme terapilerinde acil enerji ihtiyacını karşılamak amacıyla, karbonhidrat kaynağı olarak kullanılan bir bileşendir. Dekstrozlu çözeltiler, hipogliseminin önemli yer tuttuğu metabolik rahatsızlıkların tedavisinde yaygın olarak kullanılmaktadır. Bu rahatsızlıklara, gebelik toksemisi, koyunlarda ikiz kuzu durumu, sığırlarda asetonemi veya ketozis durumları da girmektedir.

2. Farmakokinetik Özellikler

Dekstroz anhidr, normal fizyoloji ve selüler metabolizma için kritik öneme sahiptir. Sağlıklı hayvanlarda kan şekeri düzeyleri kontrol edilebilir ve hiperglisemi durumunda fazla olan şeker düzeyleri normal seviyelere düşürülebilir. Damar içi dekstroz perfüzyonu hızlı bir dağılım sağlar. Tamamen metabolize olarak vücudun protein ve azot kayıplarını azaltıp, karaciğerde glikojen depolanmasını artırması Perfüzyon solüsyonunun bileşenleri normal besin kaynaklarından alınan maddeler gibi metabolize olur ve aynı yolla atılır. Atılım, böbreklerden atılım gibi birçok yoldan olur.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

At, keçi (besi), keçi (süt), kedi, koyun (besi), koyun (süt), köpek, sığır (besi), sığır (süt), manda, malak türlerinde damar içi yolla uygulanır. Uygulama hızının 0.5 ml/kg/saat'i geçmemesine dikkat edilmelidir.

Aseptik koşullar gözetilmelidir.

Veteriner hekim başka şekilde tavsiye etmediyse, bir defada verilecek doz:

Hayvan Türü	Doz (ml)
Sığır-At	500 - 1000
Dana-Düve	400-500
Buzağı-Tay	300-400
Koyun-Keçi	200-300
Kedi-Köpek	10 ml / kg

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR:

Diyabetik hayvanlara uygulama yapılırken maksimum dikkat gösterilmelidir.

Deri altı yoldan uygulanmamalıdır.

Büyük hacimde ürün uygulanacaksa ürün sıcaklığı yaklaşık 37°C olmalıdır.

Aseptik koşullar bozulmamalıdır.

Asidozis şiddetli ise veya böbrek yetmezliği durumu varsa, tedavi yeterli gelmeyebilir.

İSTENMEYEN ETKİLER:

Enjeksiyon noktasında çok nadir olarak ağrıya neden olabilir. Uygulama esnasında bir yan etki ile karşılaşılması halinde uygulama sona erdirilerek uygun önlemler alınmalıdır. Aşırı doz uygulamalarında şekillenebilecek kalp yetmezliği, hipervolemi gibi tablolara diüretiklerle sağatılmalıdır.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ:

Ampisilin sodyum, heparin sodyum, penisilin sodyum, kloksasilin sodyum ve sülfizoksol sodyum ile birlikte kullanılmamalıdır.

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:

Hiperglisemi ve glukozüri riskini en aza indirmek için fazla ve hızlı doz uygulanmasından kaçınılmalıdır. Uygulama sırasında tromboz oluşması durumunda, ilaç derhal kesilmeli ve genel durumu düzeltmek için gerekli klinik önlemler alınmalıdır. Aşırı doz uygulamalarında şekillenebilecek kalp yetmezliği, hipervolemi gibi tablolara diüretiklerle sağatılmalıdır.

GIDALARDA İLAÇ KALINTI UYARILARI:

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

KONTRENDİKASYONLAR:

Diabetes mellitus, ödem ve kalp hastalığı bulunan hayvanlarda kullanılmamalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

25 °C'nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. Işıktan korunmalıdır. 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 Atıklarının Kontrolü Yönetmelik”lerine uygun olarak imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ:

500 ve 1000 ml'lik PVC (polivinilklorür), lateks içermeyen torba stoperli, 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:

21.07.2015

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

11.08.2014-27/020

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