

Glucovet, 440 mg/ml, injektions-/infusionsvæske, opløsning

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

Veterinærlægemidlets navn

Glucovet, 440 mg/ml, injektions-/infusionsvæske, opløsning

Sammensætning

En ml indeholder:

Aktivt stof:

Glucosemonohydrat 440 mg (svarende til 400 mg glucose)

En klar, steril og vandig opløsning. Injektions-/infusionsvæske.

Dyrearter

Til kvæg og får.

Indikation(er)

Kvæg: Til støttende behandling af primær og sekundær hypoglykæmi (for lavt blodsukker) og acetonæmi (ketose, som er en stor ophobning af syre i blodet).

Får: Til støttende behandling af drægtigheds-syre (drægtigheds-toksæmi/toksikose).

Kontraindikationer

Må ikke anvendes i tilfælde af:

- Overfølsomhed over for det aktive stof, eller over for et eller flere af hjælpestofferne.
- Meget højt indhold af sukker i blodet, som kan medføre bevidstløshed (hyperosmolært koma).
- For højt indhold af glucose i blodet (hyperglykæmi).
- For lavt indhold af kalium i blodet (hypokalæmi).
- Alvorligt nedsat nyrefunktion med nedsat eller ingen urinproduktion (nyreinsufficiens med oliguri eller anuri).
- Akutte stadier af shock og kollaps (bevidstløshed med svag puls, blege slimhinder).
- Metabolsk acidose (forstyrret syre-base-balance i blodet).
- For meget væske i kroppen (overhydrering).
- Væsketab med et forholdsvist større tab af elektrolytter end væske.

Må ikke anvendes under huden (subkutant).

Særlige advarsler

Særlige advarsler:

Intravenøs anvendelse i form af en injektion eller infusion skal foregå langsomt med 0,5 ml pr. kg kropsvægt pr. time. Veterinærlægemidlet har en meget høj osmolaritet (væsker med et højere antal af glucosemolekyler end vandmolekyler) og vil derfor være vævsirriterende, hvis det ikke gives strengt intravenøst.

Glucoseopløsninger med en højere koncentration af glucose end i blodet bør ikke gives til dyr med væskemangel, da det kan forværre væskemanglen på grund af øgede vandladninger forårsaget af for meget sukker i blodet (osmotisk diurese).

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer lægemidlet til dyr:

Utilsiget selvinjektion skal undgås. I tilfælde af selvinjektion ved hændeligt uheld, og når der er opstået rødme, hævelse eller smerte ved indstiksstedet, skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen.

Intravenøs selvinjektion, specielt med hyperosmotiske opløsninger (væsker med et højere antal af glukosemolekyler end vandmolekyler) med lav pH-værdi, kan medføre betændelse i blodkar, som kan medføre dannelse af en blodprop og vævsnekrose (nedbrydning af væv).

Dersom produktet kommer i øjet, skyl grundigt med vand. Eventuelle kontaktlinser fjernes.

Vask hænder efter brug.

Drægtighed og diegivning:

Kan anvendes under drægtighed og diegivning.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Ingen kendte.

Effekten af glucose i.v. er kortvarig og samtidig behandling bør foretages ved anvendelse af f.eks. glucokortikosteroider (binyrebarkhormoner), oral energitilførsel af glykogenholdige (sukkerholdige) stoffer som f.eks. propylenglycol. Ved eventuel iblanding skal der tænkes på, at veterinærlægemidlets pH-værdi er 3,5 – 5,5 hvilket kan medføre udfældning.

Overdosis:

Overdosering kan medføre væskeophobning i kroppen (overhydrering), elektrolytforstyrrelser, forstyrrelser i syre-base-balancen, hyppige vandladninger på grund af højt sukkerindhold i urinen (osmotisk diurese) og glucose i urinen (glukosuri), som kan medføre væskemangel, højt indhold af glucose i blodet og et højere antal glucosemolekyler end vandmolekyler i blodet (serumhyperosmolaritet). Disse alvorlige tilstande kan udvikle sig til bevidsthedsløshed (koma).

Væsentlige uforlideligheder:

Da der ikke foreligger undersøgelser vedrørende eventuelle uforlideligheder, bør dette veterinærlægemiddel ikke blandes med andre veterinærlægemidler.

Bivirkninger

Kvæg og får:

Ikke kendt (hyppigheden kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data):	Hyperglykæmi (for højt blodsukker) ¹ , Glukosuri (glukose i urinen) ¹ Lungeødem (vand i lungerne) ¹ Tromboflebit (betændelsestilstand) ²
---	---

¹ Ved hurtig intravenøs indsprøjtning eller infusion, hvor den renale barriere for glukose overskrides.

² På indsprøjtningstedet.

Hvis der opstår bivirkninger skal infusionen straks stoppes.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et produkt. Kontakt i første omgang din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel, eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne. Du kan også indberette bivirkninger til indehaveren af markedsføringstilladelse ved hjælp af kontaktoplysningerne sidst i denne indlægsseddel eller via det nationale bivirkningssystem:

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

DK-2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk

Dosering for hver dyreart, administrationsvej og administrationsmåde

Intravenøs anvendelse (injektion eller infusion).

For det bedste resultat bør den intravenøse injektion eller infusion gives langsomt med 0,5 ml pr. kg kropsvægt pr. time.

Dosering

Kvæg: 1 ml pr. kg legemsvægt (svarende til 100 ml (40 gram glukose) pr. 100 kg legemsvægt) ved langsom intravenøs injektion eller infusion. Behandlingen kan gentages om nødvendigt.

Får: 1 ml pr. kg legemsvægt (svarende til 50 ml (20 gram glukose) pr. 50 kg legemsvægt) ved langsom intravenøs injektion eller infusion. Behandlingen kan gentages efter 6 timer.

Teoretisk osmolaritet: 2.220 mOsm/L.

pH værdi: 3,5 – 5,5.

Energi: 6.698 kJ/L (1.600 kcal/L).

Undgå overskridelse af den anbefalede dosis.

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

Oplysninger om korrekt administration

Må ikke gives som injektion under huden (subkutant).

Opløsningen bør opvarmes til kropstemperatur inden anvendelse. Indstikstedet bør afsprittes inden injektion.

Tilbageholdelsestid(er)

Kvæg og får:

Slagtning: 0 dage.

Mælk: 0 dage.

Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Opbevares utilgængeligt for børn.

Der er ingen særlige krav vedrørende opbevaringsforhold for dette veterinærlægemiddel.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på etiketten efter Exp. Udløbsdatoen er den sidste dag i den pågældende måned.

Opbevaringstid for veterinærlægemidlet i salgspakning: 3 år
Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage: Da produktet ikke indeholder konserveringsmidler, skal ikke anvendt opløsning kasseres.

Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller relateret affald i henhold til lokale retningslinjer samt eventuelle nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

Klassificering af veterinærlægemidler

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

Markedsføringstilladelsesnumre og pakningsstørrelser

MTNr. 56979

Flasker (polypropylen med gummimembran og aluminiums-injektionshætte) med 500 ml eller 750 ml.

Pakningsstørrelser:

1×500 ml, 12×500 ml, 1×750 ml, 12×750 ml

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Dato for seneste ændring af indlægssedlen

25. marts 2025

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

Kontaktoplysninger

Indehaver af markedsføringstilladelse og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger:

ScanVet Animal Health A/S

Kongevejen 66

DK-3480 Fredensborg

Tlf.: 48 48 43 17

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Lohner Strasse 19

DE-49377 Vechra