

BIJLAGE I

SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Natriumchloride 0,9 g/100 ml B. Braun Vet Care oplossing voor infusie voor runderen, paarden, schapen, geiten, varkens, honden en katten.

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Elke 100 ml bevat:

Werkzaam bestanddeel:

Natriumchloride 0,9 g

Hulpstoffen:

Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen
Oplosmiddel:
Water voor injectie

Heldere en kleurloze deeltjesvrije oplossing.

Elektrolytenconcentratie

Natrium 154 mmol/l
Chloride 154 mmol/l

Theoretische osmolariteit 308 mOsm/l
pH 4.5 – 7.0

3. KLINISCHE GEGEVENS

3.1 Doeldiersoort(en)

Rund, paard, schaap, geit, varken, hond en kat.

3.2 Indicaties voor gebruik met specificatie van elke doeldiersoort

Het diergeneesmiddel wordt in de volgende situaties bij de doeldiersoorten gebruikt:

- een dehydratietoestand en hypovolemische toestand
- tekort aan natrium (hyponatriëmie) en chloride (hypochloremie)
- behandeling van hypochloremische alkalose
- drageroplossing voor verenigbare diergeneesmiddelen
- uitwendig gebruik voor wondspoeling en bevochtiging van kompressen

3.3 Contra-indicaties

Niet gebruiken bij dieren met:

- hypertone dehydratie
- hypernatriëmie
- hyperchloremie
- hyperhydratie
- acidose
- syndroom met oedeem en ascites
- in gevallen waarbij natriumbeperking is geïndiceerd

3.4 Speciale waarschuwingen

Geen.

3.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Wees voorzichtig met het gebruik bij dieren met een verminderde hart- of nierfunctie, aangezien er dan natriumoverbelasting kan optreden. De maximale infusiesnelheid moet worden verlaagd bij aanwezigheid van hart-, nier- of longaandoeningen.

Wees voorzichtig met het gebruik na een chirurgische ingreep of trauma, aangezien de natriumuitscheiding dan verlaagd kan zijn.

Wees voorzichtig met het gebruik bij dieren met een hypokaliëmie.

De elektrolytenconcentraties in het serum, de vochtbalans, het zuur-base-evenwicht en de klinische toestand van het dier moeten tijdens de behandeling nauwlettend worden gecontroleerd om overdosering te voorkomen, in het bijzonder in geval van veranderingen in de nierfunctie of stofwisseling.

Dit diergeneesmiddel mag niet langer worden gebruikt dan noodzakelijk is om het circulerende volume te corrigeren en te behouden. Ongepast/overmatig gebruik kan metabole acidose verergeren of veroorzaken.

De oplossing moet worden opgewarmd tot ongeveer 37°C voordat grote volumes worden toegediend, of als de toedieningssnelheid hoog is, om hypothermie te voorkomen.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient

Niet van toepassing.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

3.6 Bijwerkingen

Rund, paard, schaap, geit, varken, hond en kat.

Onbepaalde frequentie (kan niet worden geschat op basis van de beschikbare gegevens)	Risico op trombose
--	--------------------

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. De meldingen moeten, bij voorkeur via een dierenarts, worden gestuurd naar ofwel de houder van de vergunning voor het in de handel brengen ofwel de nationale bevoegde autoriteit via het nationale meldsysteem. Zie de bijsluiter voor de desbetreffende contactgegevens.

3.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

Dracht en lactatie:

Uitsluitend gebruiken overeenkomstig de baten-risicobeoordeling door de behandelende dierenarts.

3.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Voorzichtigheid dient te worden betracht bij gelijktijdige toediening van de oplossing voor infusie en diergeneesmiddelen waarvan bekend is dat ze natriumretentie veroorzaken (bijv. corticosteroïden).

Bij gelijktijdige toediening van colloïden moet de dosering worden verlaagd.

3.9 Toedieningswegen en dosering

Toediening via intraveneuze weg. Topicaal gebruik voor wondspoeling en bevochtiging van kompressen.

De dosering en duur van de intraveneuze behandeling moet overeenkomstig de specifieke behoefte aan vocht en elektrolyten onder toezicht van een dierenarts worden ingesteld om mogelijke bijwerkingen vanwege overdosering te voorkomen.

Bij chronische hyponatriëmie moet een hoge infusiesnelheid worden vermeden.

Al de relevante aseptische voorzorgsmaatregelen moeten gedurende intraveneuze of topicale toediening worden gehandhaafd. Gebruik de oplossing niet tenzij die helder is en geen zichtbare deeltjes bevat en de fles niet is beschadigd.

Maximale dagdosering:

De dosering dient door de dierenarts individueel te worden ingesteld op basis van de klinische toestand van het dier.

Maximale infusiesnelheid:

In het algemeen is het aan te raden om de infusiesnelheid aan te passen aan het bestaande vochtttekort. Bij hypovolemische shock is een hogere infusiesnelheid vereist (hond: tot maximaal 100 ml/kg lichaamsgewicht/uur; kat: tot maximaal 60 ml/kg lichaamsgewicht/uur; paard, runderen, pasgeboren kalf: 50 tot 80 ml/kg lichaamsgewicht/uur). Hoewel er in de wetenschappelijke literatuur geen specifieke maximale infusiesnelheden voor kleine herkauwers en varkens worden gegeven, zijn er aanwijzingen dat de maximale snelheden die gelden voor runderen veilig kunnen worden gebruikt. Bij langdurige behandeling middels intraveneuze infusie dient normaliter niet boven de 5 tot 10 ml/kg lichaamsgewicht/uur te worden gegaan. In sommige gevallen kan het echter nodig zijn om de infusiesnelheid te verhogen tot boven dit niveau.

Gedurende snelle toediening van intraveneuze vloeistof dienen de dieren te worden gecontroleerd op verschijnselen van overvulling (in de eerste plaats longoedeem).

Algemene richtlijnen voor vochttoediening:

De dosering van een oplossing voor infusie dient altijd te worden aangepast overeenkomstig de bestaande vochtbehoefte van het dier. Het totale volume ter vervanging van het vochtttekort volgt uit de grootte van het onderhoudsvolume plus de grootte van het vochtttekort. Het **onderhoudsvolume** komt overeen met het normale verlies van vocht tengevolge van ademhaling, zweten, urine en ontlasting verminderd met de hoeveelheid water die wordt geproduceerd in de intermediaire stofwisseling. Onder normale omstandigheden zijn er de volgende aanbevelingen voor het onderhoudsvolume bij volwassen dieren:

Lichaamsgewicht (kg)	Onderhoudsvolume (ml/kg lichaamsgewicht/dag)
< 5	80 tot 120
5 tot 20	50 tot 80
20 tot 100	30 tot 50
> 100	10 tot 30

Als er sprake is van een **bestaand vochtttekort** tengevolge van koorts, diarree, bloeding, braken of een absoluut en relatief tekort aan intravasculair volume, dan moet dit worden aangevuld door extra toediening van vocht, afhankelijk van de mate van dehydratie:

Mate van dehydratie (% van lichaamsgewicht)	Vochtttekort (ml/kg lichaamsgewicht/dag)
Gering (4 tot 6%)	40 tot 60
Matig (6 tot 8%)	60 tot 80
Ernstig (> 8%)	> 80 (tot 120)

3.10 Symptomen van overdosering (en, in voorkomend geval, spoedbehandeling en tegengiften)

Overdosering kan leiden tot hyponatriëmie, hyperchloremie, hypokaliëmie, hartinsufficiëntie, hyperhydratie en metabole acidose.

Klinische verschijnselen:

Rusteloosheid, speekselvloed, rillen, tachycardie, sereuze neusuitvloeiing, tachypneu, grove crepitaties, hoesten, uit de oogkas puilende ogen, uitgebreid oedeem, braken en diarree.

Behandeling:

In deze gevallen moet de infusiesnelheid drastisch worden verlaagd of de infusie zelfs worden gestaakt. Het is nodig om het dier nauwlettend te monitoren. Cardiovasculaire overbelasting en long- of hersenoedeem kan worden vermeden door ervoor te zorgen dat de urineproductie op peil blijft. Indien er oedeem optreedt, moet de infusiesnelheid worden verlaagd of de infusie worden gestopt. Er moeten ondersteunende maatregelen worden getroffen.

3.11 Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik, met inbegrip van beperkingen op het gebruik van antimicrobiële en antiparasitaire diergeneesmiddelen om het risico op ontwikkeling van resistentie te beperken

Niet van toepassing

3.12 Wachtijd(en)

Nul dagen.

4. FARMACOLOGISCHE GEGEVENS

4.1 ATCvet-code:

QB05BB01

4.2 Farmacodynamische eigenschappen

Dit diergeneesmiddel is een isotone oplossing die natrium en chloride met een osmolariteit van 308 mOsmol/l bevat. Natrium is het voornaamste kation van de extracellulaire ruimte en reguleert samen met andere anionen het volume van deze ruimte.

De hoeveelheid natrium in het lichaam en de vochtbalans van het lichaam zijn nauw gerelateerd. Elke afwijking van de fysiologische natriumconcentratie van het plasma is tegelijkertijd van invloed op de vochtstatus van het lichaam.

Een toename van de hoeveelheid natrium in het lichaam betekent ook een vermindering van de hoeveelheid vrij water in het lichaam, onafhankelijk van de serumosmolariteit.

Een natriumchlorideoplossing van 0,9 procent heeft dezelfde osmolariteit als plasma.

4.3 Farmacokinetische eigenschappen

De biologische beschikbaarheid van natriumchloride is vanwege de intraveneuze toepassing 100%.

Natrium en chloride zijn normale bestanddelen van het lichaam en de concentratieverhouding tussen deze ionen wordt gehandhaafd door de nieren. De natriumconcentratie van het diergeneesmiddel is gelijk aan de fysiologische natriumconcentratie van het serum.

Toediening van deze oplossing leidt in de eerste plaats tot herstel van het volume van de interstitiële ruimte die ongeveer 2/3 van de totale extracellulaire ruimte uitmaakt. Slechts 1/3 van het toegediende volume blijft in de intravasculaire ruimte.

De nieren spelen een belangrijke rol bij de regulatie van de natrium- en vochtbalans. In samenwerking met de hormonale regulatiemechanismen (renine-angiotensine-aldosteronsysteem, antidiuretisch hormoon) zijn de nieren primair verantwoordelijk voor de handhaving van een constant volume van de extracellulaire ruimte en de regulatie van de samenstelling van het vocht in deze ruimte.

Chloride wordt in het tubulussysteem uitgewisseld tegen waterstofcarbonaat. Als zodanig is het betrokken bij de regulatie van het zuur-base-evenwicht.

5. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

5.1 Belangrijke onverenigbaarheden

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de verenigbaarheid, mag het diergeneesmiddel niet met andere diergeneesmiddelen worden gemengd.

5.2 Houdbaarheidstermijn

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 3 jaar.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: direct gebruiken. Alle ongebruikte producten verwijderen.

5.3 Bijzondere voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Dit diergeneesmiddel vereist geen speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren.

5.4 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

Primaire verpakking: Polyethyleen flessen

Kartonnen dozen met:

20 flessen met 100 ml oplossing voor infusie

20 flessen met 250 ml oplossing voor infusie

10 flessen met 500 ml oplossing voor infusie

10 flessen met 1.000 ml oplossing voor infusie

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

5.5 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingsystemen die op het desbetreffende diergeneesmiddel van toepassing zijn.

6. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

B. Braun Melsungen AG

7. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 113675

8. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING

Datum van eerste vergunningverlening: 04 september 2013

9. DATUM VAN DE LAATSTE HERZIENING VAN DE SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

3 juli 2024

10. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Diergeneesmiddel op voorschrift

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

BIJLAGE II
ETIKETTERING EN BIJSLUITER

A. ETIKETTERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

Polyethyleen flessen van 100, 250, 500 en 1000 ml.

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Natriumchloride 0,9 g/100 ml B. Braun Vet Care, oplossing voor infusie

2. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) BESTANDDE(E)L(EN)

Elke 100 ml bevat:

Werkzaam bestanddeel

Natriumchloride 0,9 g

3. VERPAKKINGSGROOTTE

20x100 ml

20x250 ml

10x500 ml

10x1000 ml

4. DOELDIERSOORT(EN)

Rund, paard, schaap, geit, varken, hond en kat.

5. INDICATIES

6. TOEDIENINGSWEG(EN)

Intraveneus gebruik en uitwendig gebruik voor wondspoeling en bevochtiging van kompressen.

7. WACHTTIJD(EN)

Wachttijd(en): nul dagen

8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP {maand/jaar}

Na opening, direct gebruiken. Alle ongebruikte producten verwijderen.

9. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

10. VERMELDING “LEES VÓÓR GEBRUIK DE BIJSLUITER”

Lees vóór gebruik de bijsluiters.

11. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

12. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

13. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

B. Braun Melsungen AG

14. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 113675

15. PARTIJNUMMER FABRIKANT

Lot {nummer}

GEGEVENS DIE OP DE PRIMAIRE VERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

Polyethyleen flessen van 100, 250, 500 en 1000 ml.

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Natriumchloride 0,9 g/100 ml B. Braun Vet Care, oplossing voor infusie

2. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) BESTANDDE(E)L(EN)

Elke 100 ml bevat:

Werkzaam bestanddeel

Natriumchloride 0,9 g

3. DOELDIERSOORT(EN)

Rund, paard, schaap, geit, varkens, hond en kat.

4. TOEDIENINGSWEG(EN)

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

Intraveneus gebruik en uitwendig gebruik voor wondspoeling en bevochtiging van kompressen.

5. WACHTTIJD(EN)

Wachttijd(en): nul dagen

6. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP {maand/jaar}

Na opening, direct gebruiken

7. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

8. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

B. Braun Melsungen AG

9. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Natriumchloride 0,9 g/100 ml B. Braun Vet Care, oplossing voor infusie voor runderen, paarden, schapen, geiten, varkens, honden en katten.

2. SAMENSTELLING

Elke 100 ml oplossing voor infusie bevat:

Natriumchloride 0,9 g

Water voor injecties

Heldere en kleurloze deeltjesvrije oplossing.

3. DOELDIERSOORTEN

Rund, paard, schaap, geit, varken, hond en kat.

4. INDICATIES VOOR GEBRUIK

Rund, paard, schaap, geit, varken, hond en kat:

- een dehydratietoestand en hypovolemische toestand
- tekort aan natrium (hyponatriëmie) en chloride (hypochloremie)
- behandeling van hypochloremische alkalose
- drageroplossing voor verenigbare geneesmiddelen
- uitwendig gebruik voor wondspoeling en bevochtiging van kompressen

5. CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken bij dieren met:

- hypertone dehydratie
- hypernatriëmie
- hyperchloremie
- hyperhydratie
- acidose
- syndroom met oedeem en ascites
- in gevallen waarbij natriumbeperking is geïndiceerd

6. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale waarschuwingen:

Geen.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Met voorzichtigheid gebruiken bij dieren met hart- of nierfunctiestoornissen omdat er natriumoverbelasting kan optreden. De maximale infusiesnelheid moet worden verlaagd bij hart-, nier- en longaandoeningen.

Voorzichtig gebruiken na een operatie/trauma, aangezien de natriumuitscheiding kan worden verstoord. Voorzichtig gebruiken bij dieren met hypokaliëmie. Serumelektrolyten, water- en zuur-base evenwicht en de klinische toestand van het dier moeten tijdens de behandeling nauwlettend in de gaten worden gehouden om overdosering te voorkomen, vooral in geval van nier- of metabolische veranderingen.

Dit product mag niet langer worden gebruikt dan nodig is om het circulerend volume te corrigeren en op peil te houden. Ongepast/excessief gebruik kan een metabole acidose verergeren of veroorzaken. De oplossing moet worden verwarmd tot ongeveer 37°C vóór de toediening van grote volumes, of als de toedieningssnelheid hoog is, om hypothermie te voorkomen.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Geen.

Speciale voorzorgsmaatregelen ter bescherming van het milieu:

Geen.

Dracht en lactatie:

Alleen gebruiken overeenkomstig de risico-baten beoordeling door de verantwoordelijke dierenarts.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Voorzichtigheid is geboden als het infuus gelijktijdig wordt toegediend met geneesmiddelen waarvan bekend is dat ze natriumretentie veroorzaken (bijv. corticosteroiden). Gelijktijdige toediening van colloïden vereist een verlaging van de dosis.

Overdosering:

Overdosering kan leiden tot hypernatriëmie, hyperchloremie, hypokaliëmie, hartdecompensatie hyperhydratie en metabole acidose.

Klinische verschijnselen:

Rusteloosheid, hypersalivatie, rillen, tachycardie, sereuze neusuitvloeiing, tachypneu, vochtig ruisen, hoesten, uitstulping van het oog uit de oogkas, wijdverbreid oedeem, braken en diarree.

Behandeling:

In deze gevallen moet de infusiesnelheid drastisch worden verlaagd of zelfs worden stopgezet. Het dier moet nauwlettend in de gaten worden gehouden. Cardiovasculaire overbelasting en long- of hersenoedeem kunnen worden vermeden door toe te zien op de handhaving van een goede diurese. Indien oedeem optreedt, moet de infusiesnelheid worden verlaagd of de infusie worden gestopt. Ondersteunende maatregelen moeten worden toegepast.

Belangrijke onverenigbaarheden:

Bij gebrek aan compatibiliteitsstudies mag dit diergeneesmiddel niet worden gemengd met andere diergeneesmiddelen.

7. BIJWERKINGEN

Runderen, paarden, schapen, geiten, varkens, honden en katten

Onbepaalde frequentie (kan niet worden geschat op basis van de beschikbare gegevens)	Risico op trombose
--	--------------------

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem.

8. DOSERING VOOR ELKE DIERSOORT, TOEDIENINGSWIJZEN EN TOEDIENINGSWEGEN

Intraveneus gebruik. Topicaal gebruik voor wondspoeling en bevochtiging van kompressen.

Maximale dagdosering voor intraveneus gebruik:

De dosering moet individueel door de dierenarts worden aangepast aan de klinische toestand van het dier.

Maximale infusiesnelheid:

In het algemeen is het aan te raden om de infusiesnelheid aan te passen aan het bestaande vochttekort. Bij hypovolemische shock is een hogere infusiesnelheid vereist (hond: tot maximaal 100 ml/kg lichaamsgewicht/uur; kat: tot maximaal 60 ml/kg lichaamsgewicht/uur; paard, runderen, pasgeboren kalf: 50 tot 80 ml/kg lichaamsgewicht/uur). Hoewel er in de wetenschappelijke literatuur geen specifieke maximale infusiesnelheden voor kleine herkauwers en varkens worden gegeven, zijn er aanwijzingen dat de maximale snelheden die gelden voor runderen veilig kunnen worden gebruikt. Bij langdurige behandeling middels intraveneuze infusie dient normaliter niet boven de 5 tot 10 ml/kg lichaamsgewicht/uur te worden gegaan. In sommige gevallen kan het echter nodig zijn de infusiesnelheid te verhogen tot boven dit niveau.

Gedurende snelle toediening van intraveneuze vloeistof dienen de dieren te worden gecontroleerd op verschijnselen van overvulling (in de eerste plaats longoedeem).

Algemene richtlijnen voor vochttoediening:

De dosering van een oplossing voor infusie dient altijd te worden aangepast overeenkomstig de bestaande vochtbehoefte van het dier. Het totale volume ter vervanging van het vochttekort volgt uit de grootte van het onderhoudsvolume plus de grootte van het vochttekort. Het **onderhoudsvolume** komt overeen met het normale verlies van vocht ten gevolge van ademhaling, zweten, urine en ontlasting verminderd met de hoeveelheid water die wordt geproduceerd in de intermediaire stofwisseling. Onder normale omstandigheden zijn er de volgende aanbevelingen voor het onderhoudsvolume bij volwassen dieren:

Lichaamsgewicht (kg)	Onderhoudsvolume (ml/kg Lichaamsgewicht/dag)
< 5	80 tot 120
5 tot 20	50 tot 80
20 tot 100	30 tot 50
> 100	10 tot 30

Een **bestaand vochttekort** ten gevolge van koorts, diarree, bloeding, braken of een absoluut en relatief tekort aan intravasculair volume moet worden aangevuld door extra toediening van vocht, afhankelijk van de mate van dehydratie:

Mate van dehydratie (% van Lichaamsgewicht)	Vochttekort (ml/kg Lichaamsgewicht/dag)
Gering (4 tot 6%)	40 tot 60
Matig (6 tot 8%)	60 tot 80
Ernstig (> 8%)	> 80 (tot 120)

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

De dosering en duur van de intraveneus behandeling moet overeenkomstig de specifieke behoefte aan vocht en elektrolyten onder toezicht van een dierenarts worden ingesteld om mogelijke bijwerkingen vanwege overdosering te voorkomen.

Bij chronische hyponatriëmie moet een hoge infusiesnelheid worden vermeden.

Het is aan te raden om gedurende de intraveneuze toediening de aseptische voorzorgsmaatregelen te handhaven. Gebruik Natriumchloride 0,9 g/100 ml B. Braun Vet Care, oplossing voor infusie niet indien u bemerkt dat de oplossing niet helder is of zichtbare deeltjes bevat en de fles beschadigd is.

10. WACHTTIJD(EN)

Nul dagen.

11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Dit diergeneesmiddel vereist geen bijzondere bewaarvoorschriften

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na EXP.

De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: Direct gebruiken. Alle ongebruikte producten verwijderen.

12. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn.

13. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. NUMMERS VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN VERPAKKINGSGROOTTEN

REG NL 113675

Kartonnen dozen met polyethyleen flessen met:

- 20 x 100 ml
- 20 x 250 ml
- 10 x 500 ml

- 10 x 1.000 ml

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

15. DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

3 juli 2024

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. CONTACTGEGEVENS

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

B. Braun Melsungen AG

Carl-Braun Straße 1

Postadres:

34212 Melsungen, Duitsland

34209 Melsungen, Duitsland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

B. Braun Melsungen AG

Carl-Braun Straße 1

Postadres:

34212 Melsungen, Duitsland

34209 Melsungen, Duitsland

B. Braun Medical SA

Carretera de Terrassa, 121

08191 Rubí (Barcelona), Spanje

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

B. Braun Medical B.V.

Euterpehof 10,

5340 CW Oss

Tel.: +31412672411

E-mail: complainthandling.benelux@bbraun.com

17. OVERIGE INFORMATIE

KANALISATIE UDD
