



SODIO CLORURO 0,9% ACME
soluzione perfusionale per cavalli, bovini, cani e gatti - 9 g/l
Soluzione fisiologica
Sacca in PVC da 2000 ml

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

Sodio Cloruro g 9,0 (mEq/l: (Na⁺) 154, (Cl⁻) 154)

Forma farmaceutica: Soluzione perfusionale sterile, apirogena e isotonica con il sangue

Specie di destinazione: Cavalli, bovini, cani e gatti

Indicazioni: Reidratante, elettrolitica

Controindicazioni: Ipernatriemia, iperidratazione

Reazioni avverse: Risposte febbrili, infezioni nel punto di inoculo, trombosi

venose o flebiti. 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: 2000 – 30000 ml al di; Puledri e vitelli: 2000 – 15000 ml al di; Cani: 150 – 3000 ml al di; Gatti: 10 – 300 ml al di. Usare la soluzione solo se limpida e priva di particelle visibili

Tempo di attesa: Cavalli e bovini: zero giorni; cani e gatti: non pertinente

Avvertenze speciali: Usare per una sola e ininterrotta somministrazione. L'eventuale residuo non può essere utilizzato. Si raccomanda il controllo del bilancio elettrolitico

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali: Quando si deve correggere il deficit di elettroliti liquidi intracellulari, bisogna tenere presente l'inadeguatezza della soluzione "fisiologica" o di soluzioni più concentrate contenenti solo sodio e cloro. Infatti l'uso di dette soluzioni può, in queste circostanze, aumentare i deficit intracellulari. Per esempio, se viene somministrata una soluzione di cloruro di sodio ad un animale depleto di potassio, il potassio cellulare perduto può essere sostituito dal sodio, il quale aggrava ulteriormente il quadro già anormale degli elettroliti cellulari, inibendo la funzione cellulare. In questi casi vanno usate adatte soluzioni di ripristino che forniscano sia elettroliti extracellulari che quelli intracellulari. Qualsiasi soluzione contenente sodio deve essere usata con precauzione negli animali con tendenza a trattenere sale, per scompenso cardiaco, disturbi epatici o blocco renale. Il sodio cloruro va somministrato con cautela nell'insufficienza cardiaca congestizia, edemi periferici o polmonari, funzione renale indebolita o pre-eclampsia. in pazienti in trattamento con farmaci corticosteroidi o corticotropinici

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

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

Interazione con altri prodotti medicinali e altre forme di interazione: Dati non disponibili

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti): L'eccessiva somministrazione di NaCl può dare edema e rende necessaria una somministrazione suppletiva di potassio, provoca ipernatriemia. Principale conseguenza di ciò è la disidratazione di organi interni (es: cervello) che, a sua volta, può portare a trombosi ed emorragie. In presenza di un eccesso di NaCl i principali effetti indesiderati sono: nausea, vomito, diarrea, sete, riduzione della salivazione, febbre, ipotensione, tachicardia, insufficienza renale, edemi polmonari e periferici, arresto cardiaco, debolezza, contrazioni e rigidità muscolare, convulsioni, coma e morte

Incompatibilità: Se utilizzato per diluire farmaci, considerare attentamente le caratteristiche dei prodotti da introdurre. Utilizzare tecniche asettiche

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

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

Medicinale veterinario senza obbligo di ricetta medico veterinaria

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

Fabbricante responsabile del rilascio del lotto: S.A.L.F. S.p.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO,

Cenate Sotto (BG)

A.I.C. n. 100353061 GTIN 08008448001971

Data ultima revisione: Novembre 2010

POSOLOGIA PRESCRITTA

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