

Duphalyte injekční roztok

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Česká republika, s.r.o.,
Stroupežnického 17,
150 00 Praha 5,
Česká republika

Výrobce odpovědný za uvolnění šarže:

Zoetis Manufacturing & Research Spain,
S.L., Ctra. Camprodón s/n „la Riba“,
17813 Vall de Bianya (Gerona),
Španělsko

Držitel povolení souběžného dovozu:

HENRY SCHEIN s.r.o.,
Palackého třída 163,
612 00 Brno, Česká republika

1 x 500 ml

DUPHALYTE INJEKČNÍ ROZTOK

OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

Přípravek obsahuje v 1 ml:

VITAMINY

<i>Thiamini hydrochloridum</i>	0,10 mg
<i>Riboflavini natrii phosphas dihydricus</i>	0,04 mg
<i>Pyridoxini hydrochloridum</i>	0,10 mg
<i>Cyanocobalaminum</i>	0,05 ug
<i>Nicotinamidum</i>	1,50 mg
<i>Panthenolum</i>	0,05 mg

ELEKTROLYTY

<i>Calcii chloridum hexahydricum</i>	0,23 mg
<i>Magnesii sulfas</i>	0,29 mg
<i>Kalii chloridum</i>	0,20 mg

AMINOKYSELINY A VÝŽIVNÉ SLOŽKY

<i>Glucosum</i>	45,56 mg
<i>Arginini hydrochloridum</i>	0,025 mg
<i>Cysteyni hydrochloridum monohydricum</i>	0,01 mg
<i>Natrii hydrogenoglutamas</i>	0,04 mg
<i>Histidini hydrochloridum monohydricum</i>	0,01 mg
<i>Isoleucinum</i>	0,01 mg
<i>Leucinum</i>	0,04 mg

<i>Lysini hydrochloridum</i>	0,03 mg
<i>Methioninum</i>	0,01 mg
<i>Phenylalaninum racemicum</i>	0,03 mg
<i>Threoninum</i>	0,02 mg
<i>Tryptopohanum racemicum</i>	0,01 mg
<i>Valinum racemicum</i>	0,05 mg

POMOCNÉ LÁTKY:

Methylparaben (E 218)	1,80 mg
Propylparaben (E 216)	0,20 mg
Fenol	0,10 mg
Dihydrát dinátrium-edetátu	0,15 mg

Čirý žlutý injekční roztok bez viditelných částic

INDIKACE

Přípravek je určen k podpůrné terapii domácích a hospodářských zvířat při dehydrataci, ztrátách tělních tekutin, imbalance elektrolýtů a při hypoproteinemii.

KONTRAINDIKACE

Nepoužívat u zvířat se známou přecitlivělosti na některou ze složek přípravku.

NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

Nejsou známy.

Jestliže zaznamenáte jakékoliv závažné nežádoucí účinky či jiné reakce, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, oznamte to prosím vašemu veterinárnímu lékaři.

CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Kůň, skot, prase, pes, kočka, drůbež – jednodenní kuřata

DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA (Y) A ZPŮSOB PODÁNÍ

Dávkování:

Koně, skot, prasata:	do 2 ml na kg ž.hm.
Hříbata, telata a selata:	do 6 ml na kg ž.hm.
Psi a kočky:	do 10 ml na kg ž.hm.
Jednodenní kuřata:	0,5 – 0,75 ml na kg ž.hm.

Způsob podání:

Koně:	pomalá nitrožilní aplikace
Skot, prasata:	pomalá nitrožilní, intraperitoneální nebo podkožní aplikace
Psi a kočky:	pomalá nitrožilní nebo podkožní aplikace
Jednodenní kuřata:	podkožně

Přípravek lze podávat rovněž perorálně, neředěný nebo ředěný pitnou vodou.

Aplikaci přípravku lze opakovat podle potřeby.

POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ

Intravenózní aplikaci přípravku provádět velmi pomalu a za aseptických podmínek.

OCHRANNÁ LHŮTA

Bez ochranných lhůt.

ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Chraňte před mrazem.

Chraňte před světlem.

ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ

Zvláštní opatření pro použití u zvířat

Intravenózní aplikaci přípravku provádět velmi pomalu a za aseptických podmínek.

Zvláštní opatření určené osobám, které podávají veterinární léčivý přípravek zvířatům

Předcházejte náhodnému samopodání injekce.

Po použití si umyjte ruce.

Použití v průběhu březosti a laktace:

Přípravek je možné používat během březosti a laktace.

Předávkování (symptomy, první pomoc, antidota):

Případné předávkování přípravku je zvířaty dobře snášeno.

Interakce s dalšími léčivými přípravky a další formy interakce:

Nejsou známy.

DATUM POSLEDNÍ REVIZE PŘÍBALOVÉ INFORMACE

Březen 2014

DALŠÍ INFORMACE

Farmakologické údaje:

Přípravek je sterilní roztok pro rehydrataci s obsahem vitaminů, elektrolytů, aminokyselin a výživných složek. Přípravek nahrazuje ztrátu tekutin, glukózy, elektrolytů a vitaminů. Aminokyseliny jsou ihned přístupné jako stavební složky k syntéze krevních proteinů (erytrocytů, hormonů, protilátek). Obsah dextrosy dodává energii, elektrolyty nahrazují ztrátu solí a B-vitaminy podporují syntezu enzymů.

Přípravek působí ihned po aplikaci jako komplexní rehydratační roztok (při dehydrataci, při ztrátě rovnováhy elektrolytů a při hypoproteinemii).

Pouze pro zvířata. Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Balení:

PE lahve uzavřené propichovací zátkou, opatřené pertlí. 1 x 500 ml, 10 x 500 ml

Expirace:

Doba použitelnosti veterinárního léčivého přípravku v neporušeném obalu: 3 roky.

Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: 28 dnů.

EXP: {měsíc/rok}

Lot: {číslo}

Pokud chcete získat informace o tomto veterinárním léčivém přípravku, kontaktujte prosím příslušného místního zástupce držitele rozhodnutí o registraci:

Zoetis Česká republika, s.r.o.

Stroupežnického 17, 150 00 Praha 5, Česká republika

Tel: +420 283 004 111, e-mail: infovet.cz@zoetis.com

Identifikační číslo: 96/535/94–C/PI/2243/14