

REAÇÕES ADVERSAS (FREQUÊNCIA E GRAVIDADE)

Desconhecidas.

Se detetar reações graves ou reações não mencionadas neste folheto informativo, por favor informe o médico veterinário.

UTILIZAÇÃO DURANTE A GESTAÇÃO, A LACTAÇÃO E A POSTURA DE OVOS

Não se conhecem contra-indicações para a sua utilização durante a gestação e lactação.

INTERACÇÕES MEDICAMENTOSAS E OUTRAS FORMAS DE INTERACÇÃO

Certas vitaminas são susceptíveis a oxidação ou alterações de pH pelo que o medicamento veterinário não deve ser misturado nem administrado com qualquer outro medicamento.

POSOLOGIA E VIA DE ADMINISTRAÇÃO

Equinos, bovinos, ovinos, caprinos, porcas e varrascos: 2 ml / kg p.c. (até 100 ml por 50 kg p.c.)

Vitelos, poldros e suínos jovens: 6 ml / kg p.c. (até 30 ml por 5 kg p.c.)

Cães e gatos: 10 ml / kg p.c. (até 50 ml por 5 kg p.c.)

Administrar à temperatura corporal.

Equinos – exclusivamente por via intravenosa lenta.

Bovinos e suínos – via intravenosa lenta ou subcutânea (em animais jovens).

Cães e gatos – via intravenosa lenta ou subcutânea.

INTERVALO(S) DE SEGURANÇA

Zero dias.

GRUPO FARMACOTERAPÉUTICO:

Associação de vitaminas e minerais

ATCvet: QA11AA03

PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar a temperatura inferior a 25°C.

Proteger da luz. Não congelar.

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Não utilizar depois de expirado o prazo de validade indicado no frasco.

Prazo de validade após a primeira abertura: 28 dias.

Eliminar o medicamento não utilizado.

NATUREZA E COMPOSIÇÃO DO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

Frascos de polipropileno opaco de 500 ml com rolha de borracha clorobutilada e selada por cápsula de alumínio.

PRECAUÇÕES ESPECIAIS PARA A ELIMINAÇÃO DE MEDICAMENTOS VETERINÁRIOS NÃO UTILIZADOS OU DE DESPERDÍCIOS DERIVADOS DA UTILIZAÇÃO DESSES MEDICAMENTOS

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com a legislação em vigor.

TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Zoetis Portugal Lda.

Lagoas Park – Edifício 10

2740-271 Porto Salvo

Portugal

FABRICANTE RESPONSÁVEL PELA LIBERTAÇÃO DOS LOTES:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Ctra. Campredón s/n "la Riba"

17813 Vall de Bianya

Girona, Espanha

A.I.M. nº 50730 P em 12/07/1991

DATA DA REVISÃO DO TEXTO

Dezembro 2013

P306-366ES/PT/10-13



zoetis

Duphalyte®

Vitaminas del grupo B - Electrolitos - Aminoácidos

- Dextrosa

Solución inyectable

USO VETERINARIO

COMPOSICIÓN:

Vitamina B1	0,10 mg
Vitamina B2	0,04 mg
Vitamina B6	0,10 mg
Vitamina B12	0,05 µg
Nicotinamida	1,5 mg
d-Pantenol	0,05 mg
Cloruro cálcico (dihidratado)	0,23 mg
Sulfato magnésico (heptahidratado)	0,29 mg
Cloruro potásico	0,20 mg
Clorhidrato de l-arginina	0,025 mg
Clorhidrato de l-cisteína (monohidratado)	0,01 mg
Glutamato sódico (monohidratado)	0,04 mg
Clorhidrato de l-histidina (monohidratado)	0,01 mg
l-isoleucina	0,01 mg
l-leucina	0,04 mg
Clorhidrato de l-lisina	0,03 mg
l-metionina	0,01 mg
dl-fenilalanina	0,03 mg



I-treonina
dl-triptófano
dl-valina
Dextrosa
(monohidratada)
Excipientes c.s.p.

0,02 mg
0,01 mg
0,05 mg
45,46 mg
1 ml

PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS:

Un animal sano bien nutrido mantiene un equilibrio entre la toma y utilización de agua, minerales, vitaminas y otros nutrientes.

Así, en el animal sano, el agua está presente en cantidades normales en y entre las células corporales, en la corriente sanguínea y en el intestino. El agua actúa como solvente para los electrolitos esenciales, aminoácidos, péptidos, vitaminas, enzimas y anticuerpos para luchar contra los frecuentes ataques de los organismos patógenos.

Los líquidos corporales de un animal y, por tanto, los aminoácidos, vitaminas y minerales disueltos en ellos, pueden perderse de diferentes maneras: diarrea, sudor, falta de apetito, fiebre, agotamiento físico, hemorragias, vómitos, etc., lo que alterará el equilibrio entre nutrientes y agua causando pérdidas en la producción e incluso la muerte.

En Duphalyte®, los aminoácidos están en forma rápidamente disponible para la síntesis de las proteínas sanguíneas necesarias para la formación de eritrocitos y el transporte de hormonas y anticuerpos. Duphalyte®, además, contiene dextrosa para suministrar energía, electrolitos para reemplazar las sales corporales perdidas y vitaminas del grupo B para restaurar la formación de enzimas.



INDICACIONES Y ESPECIES DE DESTINO:

Terapia líquida de soporte en animales debilitados por deshidratación, desequilibrio electrolítico y/o hipoproteinemia.

Administrar en casos de inapetencia, diarrea, operaciones quirúrgicas, hemorragias, excesiva sudoración, choques vasculares, agotamiento, pérdida de peso, vómitos, fiebre, inflamaciones del tracto digestivo, enteritis, estados de convalecencia y, antes del transporte, en todos los animales domésticos.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

- Caballos, bóvidos y cerdos adultos: 2 ml/kg p.v.
- Potros, terneros y lechones: 6 ml/kg p.v.
- Perros y gatos: 10 ml/kg p.v.
- Aves: 10 ml/kg p.v., a excepción de aplicarse a pollitos de un día de edad en que se administrarán 0,5 ml por animal.

La administración puede repetirse tantas veces como sea necesario.

- Caballos: vía endovenosa lenta.
- Vacuno y porcino: vía endovenosa lenta, intraperitoneal o subcutánea.
- Perros y gatos: vía endovenosa lenta o subcutánea.
- Aves: vía subcutánea (en la parte posterior del cuello).

Se recomienda usar jeringas y agujas estériles e inyectar el preparado a temperatura corporal.

CONTRAINDICACIONES:

No se han descrito.

EFFECTOS SECUNDARIOS:

La administración por vía endovenosa demasiado rápida puede causar náuseas, vómitos y malestar general. Si ocurriera,

bastaría con interrumpir la aplicación hasta que el animal volviera a su estado normal y continuar entonces la administración a menor velocidad.

SOBREDOSIFICACIÓN:

No se ha descrito.

TIEMPO DE ESPERA:

0 días.

PRECAUCIONES:

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

CONSERVACION:

Almacenar en sitio fresco y al abrigo de la luz.

PRESENTACIONES:

Envase de 500 ml.

Uso veterinario - medicamento sujeto a prescripción veterinaria

Nº Reg.: 9061 IMP

Fabricante que libera el lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.
Ctra. Camprodón s/n "la Riba"
17813 Vall de Bianya
Girona
España

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Spain, S.L.
Avda. de Europa 20 B
Parque Empresarial La Moraleja
28108 Alcobendas (Madrid)
España

Duphalyte®

Vitaminas do Complexo B – Electrólitos – Aminoácidos – Dextrose

Solução injectável

USO VETERINÁRIO

COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada ml contém:

Substância(s) activa(s):

vitamina B1 HCl	0,10 mg
vitamina B2 (como bisulfito de sódio)	0,04 mg
vitamina B6 HCl	0,10 mg
vitamina B12	0,05 µg
nicotinamida	1,5 mg
d-pantenol	0,05 mg
cloreto de cálcio 6.H ₂ O	0,23 mg
sulfato de magnésio 7.H ₂ O	0,29 mg
cloreto de potássio	0,20 mg
cloridrato de L-arginina	0,025 mg
cloridrato de L-cisteína	
monohidrato	0,01 mg
glutamato de sódio monohidrato	0,04 mg
cloridrato de L-histidina	
monohidrato	0,01 mg
L-isoleucina	0,01 mg
L-leucina	0,04 mg
cloridrato de L-lisina	0,03 mg
L-metionina	0,01 mg
dl-fenilalanina	0,03 mg
L-treonina	0,02 mg
dl-triptofano	0,01 mg
dl-valina	0,05 mg
monohidrato de dextrose	45,46 mg
Água para injectáveis	q.b.p. 1 ml

ESPÉCIE(S)-ALVO

Equinos, bovinos, ovinos, caprinos, suínos, cães e gatos

**INDICAÇÕES DE UTILIZAÇÃO,
ESPECIFICANDO AS ESPÉCIES-ALVO**

Tratamento de suporte da desidratação, desequilíbrio electrolítico e ou hipoproteinemia.

Terapia fluida de suporte para animais debilitados por deshidratação, desequilíbrio electrolítico e hipoproteinemia. Administrar o medicamento veterinário em casos de inapetência, diarreia severa, cirurgia, perda sanguínea (hemorragia), sudação excessiva, choque vascular, exaustão, vômito, febre, inflamação do trato GI e na convalescência.

CONTRA-INDICAÇÕES

Desconhecidas.

ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS PARA CADA ESPÉCIE-ALVO

Desconhecidas.

PRECAUÇÕES ESPECIAIS PARA UTILIZAÇÃO EM ANIMAIS

Aplicar as medidas de assépsia adequadas a todos os procedimentos de administração. A administração intravenosa demasiado rápida pode provocar náuseas e ansiedade. Estes sintomas desaparecem se a administração for temporariamente interrompida ou se for efectuada a um fluxo mais lento.

PRECAUÇÕES ESPECIAIS QUE DEVEM SER TOMADAS PELA PESSOA QUE ADMINISTRA O MEDICAMENTO VETERINÁRIO AOS ANIMAIS

Não aplicável.