PROSPECTO

SUERO GLUCOSALINO VITULIA (Isotónico)

COMPOSICIÓN

Concentración electrolítica: Na+: 51 mEq/l; Cl-:51 mEq/l

Osmolaridad: 303 mOsm/l Calorías: 144 kcal/l pH aproximado: 5,0

INDICACIONES

Estados de deshidratación acompañados por pérdidas salinas.

Estados de acidosis: coma urémico, coma diabético (con administración de insulina).

Estados de alcalosis débil.

Síndrome de abdomen agudo: peritonitis, cólico hepático, invaginación intestinal, trombosis mesentérica.

Vómitos acetonémicos.

Como vehículo para administrar otros medicamentos junto con un ligero aporte energético.

POSOLOGÍA ORIENTATIVA

Inyección intravenosa gota a gota a un ritmo de 40-80 gotas por minuto.

La dosis total en el adulto oscilará, según criterio médico, entre 500 ml y 3.000 ml en 24 horas. En el niño las dosis serán proporcionalmente menores.

NORMAS PARA SU CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Se administrará por vía intravenosa utilizando un equipo de inyección estéril y apirógeno.

DESÉCHESE CUALQUIER SUERO QUE PRESENTE ASPECTO TURBIO, SEÑAL INEQUÍVOCA DE QUE SE HAN PRODUCIDO ROTURAS, CON LA CONSIGUIENTE PÉRDIDA DE SU ESTERILIDAD.

CONTRAINDICACIONES

Cardiopatías descompensadas, nefrosis, nefritis aguda, cirrosis, hipertensión arterial, edemas, deshidratación hipotónica, enfermedad de Addison, así como en pacientes tratados prolongadamente con corticosteroides y ACTH.

PRECAUCIONES

Deberá vigilarse el estado de hidratación, circulatorio y la osmoralidad plasmática, para evitar una hemodilución hipotónica.

INCOMPATIBILIDADES

No se conocen.

INTERACCIONES

No debe incorporarse eritromicina, edetato cálcico dibásico ni difosfato de histamina al SUERO GLUCOSALINO VITULIA.

EFECTOS SECUNDARIOS

No se conocen efectos secundarios tras una correcta administración de SUERO GLUCOSALINO VITULIA.

INTOXICACIÓN Y SU TRATAMIENTO

Su administración excesiva puede dar lugar a sobrecarga cardíaca y formación de edemas, en cuyo caso se interrumpirá la administración y se aplicará tratamiento sintomático.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono (91) 562 04 20.

PRESENTACIÓN

Envase con 500 ml de solución.

CON RECETA MÉDICA

LOS MEDICAMENTOS DEBEN MANTENERSE FUERA DEL ALCANCE Y DE LA VISTA DE LOS NIÑOS.

TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Laboratorios ERN, S.A. Perú, 228 - 08020 Barcelona, España

RESPONSABLE DE LA FABRICACIÓN Laboratorios ERN, S.A. Gorgs Lladó, 188 - 08210 Barberá del Vallés. Barcelona. España

O

Parenteral Solution Industry Vioser S.A. 9th km Trikala-Larisa Nt.Rd. 42100 Trikala. Grecia