

HASZNÁLATI UTASÍTÁS:

Vigophos 100 mg / ml + 0,05 mg / ml oldatos injekció szarvasmarhák részére

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓNAK A NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja:

LIVISTO Int'l, S.L.

Av. Universitat Autònoma, 29

08290 Cerdanyola del Vallès (Barcelona)

Spanyolország

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

aniMedica GmbH

Im Südfeld 9

48308 Senden-Bösensell

Németország

aniMedica Herstellungs GmbH

Im Südfeld 9

48308 Senden-Bösensell

Németország

Industrial Veterinaria S.A.

Esmeralda 19

Esplugues de Llobregat

08950 Barcelona

Spanyolország

Forgalmazza:

Dunavet - B Zrt.

7020 Dunaföldvár

Ady E. u. 5

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Vigophos 100 mg / ml + 0,05 mg / ml oldatos injekció szarvasmarhák részére

Butafoszfán, cianokobalamin

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1 ml tartalmaz:

Hatóanyagok:

Butafoszfán 100,00 mg

Cianokobalamin 0,05 mg

Segédanyagok:

Benzil-alkohol (E1519) 10,00 mg

Tiszta, vöröses színű oldat.

4. JAVALLAT(OK)

Másodlagos ketózis támogató kezelésére (pl.: oltógyomor helyzetváltozáskor).

5. ELLENJAVALLATOK

Nincs.

6. MELLÉKHATÁSOK

Nincs.

Ha bármilyen mellékhatást észlel, még ha az nem is szerepel ebben a használati utasításban, vagy úgy gondolja, hogy a készítmény nem hatott, értesítse erről a kezelő állatorvost!

Alternatív megoldásként a nemzeti mellékhatás figyelő rendszeren {<http://portal.nebih.gov.hu/-/mellekhatasok-pharmacovigilance-esetek-bejelentese>} keresztül is jelenthet.

7. CÉLÁLLAT FAJOK

Szarvasmarha



8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Intravénás alkalmazásra

Szarvasmarha: 5 mg butafoszfán és 2,5 µg cianokobalamin testtömeg kg-ként, amely napi 5 ml / 100 testtömeg kg-nak felel meg, 24 órás időközönként három egymást követő napon.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

Nem értelmezhető.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ(K)

Szarvasmarha:

Hús és egyéb ehető szövetek: nulla nap

Tej: nulla óra

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

A gyógyszer üvege a külső csomagolásban tartandó a fénytől való megóvás érdekében.

A közvetlen csomagolás első felbontása után felhasználható: 28 nap

Ezt az állatgyógyászati készítményt csak a címkén feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni. A lejárati idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

Amikor a tárolóedényt első alkalommal felbontják (kinyitják), a használati útmutatóban feltüntetett felhasználhatósági időtartam alkalmazásával ki kell számolni azt a dátumot, amikor az üveg megmaradt tartalmát ártalmatlanítani kell. Ezt a dátumot fel kell tüntetni az arra szabadon hagyott területre.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

Különleges figyelmeztetések minden célállat fajra vonatkozóan

Nincs.

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések

Nem értelmezhető.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

Bármely összetevő iránti ismert túlérzékenység esetén kerülni kell az állatgyógyászati készítménnyel való érintkezést.

A készítmény enyhén irritálhatja a bőrt vagy a szemet. Emiatt a készítmény bőrre vagy szembe jutást el kell kerülni. Expozíció esetén a bőrt és/vagy a szemet vízzel ki kell öblíteni.

Vemhesség és laktáció:

A készítmény vemhesség vagy laktáció idején történő alkalmazása során káros hatásokról nem számoltak be. A vemhesség és a laktáció ideje alatt alkalmazható.

Gyógyszerkölsönhatások és egyéb interakciók:

Nem ismert.

Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, ellenszerek):

Nem ismert.

Inkompatibilitások:

Kompatibilitási vizsgálatok hiányában ezt az állatgyógyászati készítményt tilos keverni más állatgyógyászati készítménnyel.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint a keletkező hulladékokat a helyi követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

14. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA

2018. február 23.



15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Kiszerezések:

1 x 100 ml, 6 x 100 ml, 12 x 100 ml

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezés kerül kereskedelmi forgalomba.

Kizárólag állatorvosi vényre adható ki.

