

HASZNÁLATI UTASÍTÁS:

Vey Tosal 100 mg/ml + 0,05 mg/ml oldatos injekció lovak, szarvasmarhák, kutyák és macskák részére

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

A forgalomba hozatali engedély jogosultja és a gyártási tétel
felszabadításáért felelős gyártó:

Veyx-Pharma GmbH
Soehreweg 6
34639 Schwarzenborn
Németország

AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Vey Tosal 100 mg/ml + 0,05 mg/ml oldatos injekció lovak,
szarvasmarhák, kutyák és macskák részére. Butafoszfán, cianokobalamin

HATÓANYAG(OK) ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1 ml tartalma

Hatóanyagok:

Butafoszfán	100,00 mg
Cianokobalamin (B12-vitamin)	0,05 mg

Segédanyag:

Benzil-alkohol (E1519)	20,00 mg
------------------------	----------

Átlátszó, rózsaszínű oldat.

JAVALLAT(OK)

Metabolikus vagy reprodukciós rendellenességek kiegészítő kezeléseként, amikor foszfor és cianokobalamin kiegészítés szükséges. Az ellés körüli időszakban előforduló anyagcserezavarokban, tetánia és ellési bénulás (tejláz) esetén, a magnézium illetve kalcium terápia kiegészítéseként kell alkalmazni. Izomműködés támogatására foszfor és/vagy cianokobalamin-hiány esetén.

ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható a hatóanyagokkal vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén!

MELLÉKHATÁSOK

Macskáknál az interscapularis régióba adott szubkután injekció után az injekció helyén jelentkező reakciók (duzzanat, ödéma, eritéma és beszűrődés) figyelhetők meg. 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

<https://portal.nebih.gov.hu/web/guest/-/mellekhatasok-pharmacovigilance-esetek-bejelentese> keresztül is jelenthet.

CÉLÁLLAT FAJ(OK)

Szarvasmarha, ló, kutya és macska.

ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Szarvasmarha, ló: intravénás alkalmazás.

Kutya és macska: intravénás, intramuszkuláris és szubkután alkalmazás.

Állatfajok / alkategória	Butafoszfán (mg/kg)	B12-vitamin (µg/kg)	Készítmény (ml/kg)	Alkalmazási mód
Szarvasmarha	2,0 - 5,0	1,0 - 2,5	0,02 - 0,05	IV
Borjú	3,3 - 5,6	1,65 - 2,8	0,033 - 0,056	IV
Ló	2,0 - 5,0	1,0 - 2,5	0,02 - 0,05	IV
Csikó	3,3 - 5,6	1,65 - 2,8	0,033 - 0,056	IV
Kutya	2,5 - 25	1,25 - 12,5	0,025 - 0,25	IV, IM, SC
Macska	10 - 50	5,0 - 25	0,1 - 0,5	IV, IM, SC

Naponta egyszer ismételhető, ha szükséges.

A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

A dugót legfeljebb 40-szer lehet biztonságosan átszúrni.

Ha 40-nél több használat szükséges, akkor javasolt levehető tűt használni.

Kutyák és macskák kezelésére javasolt 100 ml-es csomagolást választani.

ÉLELMÉZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ(K)

Szarvasmarha, ló:

Hús és egyéb ehető szövetek: nulla nap

Tej: nulla óra

KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Az injekciós üveg a külső csomagolásban tartandó a fénytől való megóvás érdekében. Ezt az állatgyógyászati készítményt csak az injekciós üvegen, az EXP után feltüntetett lejáratidőn belül szabad felhasználni! A lejáratidő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik. A közvetlen csomagolás első felbontása után felhasználható: 28 nap.

KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

Különleges figyelmeztetések minden célállat fajra vonatkozóan:

A legjobb megelőzési és kezelési módok meghatározásához, illetve a foszfor és B12-vitamin pótló kezelés szükségességének megállapításához, először az anyagcsere-, vagy reprodukciós zavar okát/okait ajánlott felderíteni.

Macskák esetében a benzil-alkohol metabolizmusában részt vevő glükuronizáló metabolikus útvonal hiánya miatt ezt az állatgyógyászati készítményt óvatosan szabad használni, és a javasolt dózist ennél a fajnál szigorúan be kell tartani!

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések:

Ez az állatgyógyászati készítmény benzil-alkoholt tartalmaz, amely túlérzékenységi (allergiás) reakciókat okozhat. Benzil-alkohol iránti ismert túlérzékenység esetén kerülni kell az állatgyógyászati készítménnyel való érintkezést. A készítmény irritálhatja a bőrt, szemet és nyálkahártyákat. A készítménnyel való ilyen érintkezés kerülendő. Véletlen érintkezés esetén, az érintett területet alaposan le kell öblíteni vízzel.

A készítmény alkalmazása során tilos enni, inni vagy dohányozni!
Használata után kezet kell mosni.

Vemhesség és laktáció:

Az állatgyógyászati készítmény ártalmatlansága nem igazolt tehenek, kancák, szukák és nőtény macskák vemhessége illetve laktációja idején. Használata a vemhesség, vagy a laktáció ideje alatt azonban ezeknél az állatfajknál feltételezhetően nem okoz problémát.

Inkompatibilitások:

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

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 hatósági követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA

2024. január 4.

TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Borostyánszínű, II-es típusú injekciós üveg bróm-butilgumi dugóval és alumínium kupakkal.

Kiszerezések:

1 db 100 ml-es injekciós üveget tartalmazó kartondoboz

1 db 250 ml-es injekciós üveget tartalmazó kartondoboz

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezés kerül kereskedelmi forgalomba.