

PŘÍBALOVÁ INFORMACE

1. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI A DRŽITELE POVOLENÍ K VÝROBĚ ODPOVĚDNÉHO ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE, POKUD SE NESHODUJE

Alfasan International B.V.
Kuipersweg 9
3449 JA Woerden
Nizozemsko

2. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

VITAMIN AD3E Alfasan injekční roztok

Retinolum
Colecalciferolum
Alfa-Tocoferoli acetat

3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

1 ml čirého, olejového injekčního roztoku žluté barvy obsahuje:

Léčivé látky:

Retinolum	300 000 IU
Colecalciferolum	100 000 IU
Alfa-Tocoferoli acetat	50 mg

4. INDIKACE

Poruchy růstu a látkového metabolismu mláďat, bakteriální infekce, parazitární onemocnění, stavy neplodnosti, v období zvýšené fyziologické zátěže organismu zvířat, v období reprodukce, maximální užitkovosti, stresu, transportu, vakcinace a při sníženém příjmu krmiva v důsledku dietetických poruch nebo infekčních onemocnění.

5. KONTRAINDIKACE

Nepoužívat u zvířat určených k produkci potravin s dostatečným příjmem vitamínu A kvůli možnosti jeho hromadění v požitelných tkáních.

6. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

Nejsou známy.

7. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Koně, skot, ovce, kozy, prasata.

8. DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA A ZPŮSOB PODÁNÍ

Koně:	2 ml pro toto
Hříbata:	1,5 ml pro toto
Dospělý skot:	5 ml pro toto
Skot do 45 kg	1 ml pro toto
Skot od 45 do 75 kg	1,5 ml pro toto
Ovce, kozy	1 ml pro toto
Prasnice, kanci	2 – 2,5 ml pro toto

Prasata 50 – 110 kg 1,5 ml pro toto
Prasata 10 – 50 kg 0,5 ml pro toto

Jednorázové intramuskulární podání.

9. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ

U druhů zvířat určených k produkci potravin se tento veterinární léčivý přípravek podává pouze jednou a doporučená dávka nesmí být překročena.

10. OCHRANNÉ LHŮTY

Maso:

Skot: 259 dnů

Prasata: 231 dnů

Koně: 222 dnů

Ovce, kozy: 194 dnů

Mléko: 120 hodin

11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

Uchovávejte v chladničce (2°C– 8°C).

Chraňte před světlem.

Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: 28 dnů

Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti uvedené na etiketě.

12. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ

Zvláštní upozornění pro každý cílový druh

Nejsou.

Zvláštní opatření pro použití u zvířat

Neuplatňuje se.

Zvláštní opatření určené osobám, které podávají veterinární léčivý přípravek zvířatům

V případě náhodného sebepoškození injekčně aplikovaným přípravkem nelze vyloučit riziko hypervitaminózy ve vztahu k vitamínu A. Podávání přípravku je proto třeba provádět s velkou opatrností. V případě náhodného sebepoškození injekčně aplikovaným přípravkem vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

Studie s vitamínem A na laboratorních zvířatech prokázaly teratogenní účinky. Z tohoto důvodu by tento veterinární léčivý přípravek neměly podávat těhotné ženy.

Březost a laktace

Přípravek může být použit u březích a laktujících zvířat.

Interakce s dalšími léčivými přípravky a další formy interakce

Není známa.

Předávkování (symptomy, první pomoc, antidota)

Není známo.

Inkompatibility

Nejsou známy.

13. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÉHO PŘÍPRAVKU NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Všechny nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

14. DATUM POSLEDNÍ REVIZE PŘÍBALOVÉ INFORMACE

06/2022

15. DALŠÍ INFORMACE

Pouze pro zvířata.

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Velikost balení:

1 x 50 ml, 12 x 50 ml

1 x 100 ml, 12 x 100 ml

1 x 250 ml, 6 x 250 ml

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení

Reg. č.: 96/008/00-C