

BIPACKSEDEL:

Vigophos vet 100 mg/ml + 0,05 mg/ml injektionsvätska för nötkreatur

1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLIKA

Innehavare av godkännande för försäljning:

LIVISTO Int'l, S.L.
Av. Universitat Autònoma, 29
08290 Cerdanyola del Vallès (Barcelona)
Spanien

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts:

aniMedica GmbH
Im Südfeld 9
48308 Senden-Bösensell
Tyskland

aniMedica Herstellungs GmbH
Im Südfeld 9
48308 Senden-Bösensell
Tyskland

Industrial Veterinaria, S.A.
Esmeralda 19
Esplugues de Llobregat
08950 Barcelona
Spanien

Lokal företrädare:
Salfarm Scandinavia AB
Florettgatan 29C, 2. Vån.
254 67 Helsingborg

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Vigophos vet 100 mg/ml + 0,05 mg/ml injektionsvätska för nötkreatur
butafosfan, cyanokobalamin

3. DEKLARATION AV AKTIVA SUBSTANSER OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

1 ml innehåller:

Aktiva substanser:

Butafosfan	100,00 mg
Cyanokobalamin	0,05 mg

Hjälpämnen:

Bensylalkohol (E1519)	10,00 mg
-----------------------	----------

Klar, rödaktig till röd vätska

4. INDIKATION

För understödjande behandling av sekundär ketos (t.ex. vid löpmagsförskjutning).

5. KONTRAINDIKATIONER

Inga.

6. BIVERKNINGAR

Inga.

Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela din veterinär.

7. DJURSLAG

Nötkreatur

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG

För intravenöst bruk.

Nötkreatur: 5 mg butafosfan och 2,5 µg cyanokobalamin per kg kroppsvikt motsvarande 5 ml/100 kg kroppsvikt dagligen med ett 24-timmarsintervall under tre på varandra följande dagar.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Ej relevant.

10. KARENSTID(ER)

Nötkreatur:

Kött och slaktbiprodukter: noll dygn

Mjök: noll timmar

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvara injektionsflaskan i ytterkartongen för att skydda den mot ljus.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 28 dygn

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på etiketten. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

När behållaren öppnas första gången ska man använda uppgiften om hållbarhet av öppnad inre förpackning, som specificeras i den här bipacksedeln, för att räkna ut datumet när eventuellt återstående läkemedel i injektionsflaskan måste kasseras. Detta kasseringsdatum ska skrivas i avsett fält.

12. SÄRSKILDA VARNINGAR

Särskilda varningar för respektive djurslag:

Inga.

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:

Ej relevant.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Personer som är överkänsliga för någon av ingredienserna ska undvika kontakt med läkemedlet.

Läkemedlet kan vara lindrigt irriterande för hud eller ögon Undvik därför att få läkemedlet på hud och/eller i ögonen. Vid kontakt ska hud och/eller ögonen sköljas med vatten.

Dräktighet och laktation:

Det har inte rapporterats några negativa effekter för användning av produkten under dräktighet och laktation. Kan användas under dräktighet och laktation.

Interaktion med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Inga kända.

Överdoser (symptom, akuta åtgärder, motgift):

Inga kända.

Blandbarhetsproblem:

Då blandbarhetsstudier saknas ska detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

2019-08-16

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Förpackningsstorlekar:

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

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Receptbelagt.