

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

1. Az állatgyógyászati készítmény neve

Alvebuton 100 mg/ml oldatos injekció lovak, szarvasmarhák, sertések, juhok és kutyák részére

2. Összetétel

1 ml oldatos injekció tartalmaz:

Hatóanyag:

Menbuton 100 mg

Segédanyagok:

Klórkrezol 2,00 mg

Nátrium-diszulfid (E223) 2,00 mg

Tiszta, halványsárgától a sárgáig terjedő színű oldat.

3. Céllát fajok



Ló, szarvasmarha, sertés, juh, kutya.

4. Terápiás javallatok

A májműködés és az emésztés serkentésére, az epe és az emésztőenzimek termelésének fokozására.

Alkalmazása étvágytalanság, különböző bendőműködési-, és emésztési zavarok, gyomor-, bélgyulladás, illetve máj-, és hasnyálmirigy-diszfunkciók esetén gyógykezelésre vagy az oki terápia kiegészítésére javasolt.

5. Ellenjavallatok

Nem alkalmazható a hatóanyaggal, vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

Nem alkalmazható ileusz, epeér-elzáródás, hasnyálmirigy-gyulladás, szívbetegségek, idült parézis esetén.

6. Különleges figyelmeztetések

Különleges óvintézkedések a céllát fajokon való biztonságos alkalmazáshoz:

Az intravénás injekciót lassan kell beadni. Lovaknak kizárólag intravénásan adható.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések:

Véletlen öninjekciózás esetén haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutattva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét. A hatóanyag iránti ismert túlérzékenység esetén kerülni kell az állatgyógyászati készítménnyel való érintkezést.

Vemhesség és laktáció:

Az állatgyógyászati készítmény ártalmatlansága nem igazolt vemhesség és laktáció idején.

Túladagolás:

Nem állnak adatok rendelkezésre.

Főbb Inkompatibilitások:

Nem keverhető kalcium-sókkal (pl. Ca-glükonát vagy Ca-boroglükonát), prokain-penicillin oldatokkal és B-vitamin komplexet tartalmazó injekciókkal.

7. Mellékhatások

Ló, szarvasmarha, sertés, juh, kutya.

Nagyon ritka (10 000 kezelt állatból kevesebb mint 1-nél jelentkezik, beleértve az izolált eseteket is):	Ödéma, vérzéses beszűrődés vagy izomelhalás*.
---	---

* Az injekció beadási helyén alakulhatnak ki.

Nem ismert (a gyakoriság a rendelkezésre álló adatokból nem állapítható meg):	Nyálzás, könnyezés, köhögés, bélsárürítés, vizeletürítés, nyugtalanság, izomremegés, tántorgás*. A gyomor- bélrendszer fokozott aktivitása (korgó hangok), valamint megnövekedett vizeletürítés és sötétre színeződő bélsár.
--	---

* Gyors intravénás injekció esetén. Ezek a tünetek reverzibilisek.

Fontos a mellékhatások bejelentése. Ez lehetővé teszi a készítmény biztonságosságának folyamatos nyomon követését. 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! A mellékhatásokat a forgalombahozatali engedély jogosultjának vagy a forgalombahozatali engedély jogosultja helyi képviselőjének is bejelentheti a jelen használati utasítás végén található elérhetőségeken vagy a nemzeti mellékhatás figyelő rendszeren: <https://portal.nebih.gov.hu/-/pharmacovigilance>

8. Adagolás állatfajok szerint, az alkalmazás módszere és módja

Általános adagja: 10 mg/ttkg, azaz 1 ml készítmény/10 testtömegkilogramm.
Szarvasmarha: 20-40 ml im./iv.

Borjú:	5-15 ml im./iv.
Sertés:	10-20 ml im./iv.
Ló:	20-30 ml (kizárólag iv.!)
Juh:	5-6 ml im./iv.
Kutya:	1 ml/10 ttkg im./iv.

A készítmény adagolása szükség szerint 24-48 óránként ismételhető.

9. A helyes alkalmazásra vonatkozó útmutatás

Mély intramuszkuláris vagy lassú intravénás alkalmazásra. Lovaknak csak intravénásan adható.

10. Élelmezés-egészségügyi várakozási idő

Ló, szarvasmarha, sertés, juh:
Hús és egyéb ehető szövetek: nulla nap
Tej: nulla nap

11. Különleges tárolási óvintézkedések

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

A gyógyszer a külső csomagolásban tartandó a fénytől való megóvás érdekében. A közvetlen csomagolás első felbontása után felhasználható: 28 napig.

Csak a csomagoláson feltüntetett lejáratí időn belül szabad felhasználni. Ezt az állatgyógyászati készítményt csak a címkén a Exp. után feltüntetett lejáratí időn belül szabad felhasználni!

12. Az ártalmatlanná tételre vonatkozó különleges óvintézkedések

A gyógyszerek nem kerülhetnek a szennyvízbe vagy a háztartási hulladékba!

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt vagy az állatgyógyászati készítmény alkalmazása után keletkező hulladékokat az állatgyógyászati készítményre vonatkozó helyi előírásoknak és a nemzeti hulladékgyűjtési előírásoknak megfelelően kell ártalmatlanítani. Ezek az intézkedések a környezetet védik.

Kérdezze meg a kezelő állatorvost vagy a gyógyszerészt, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket!

13. Az állatgyógyászati készítmények besorolása

Kizárólag állatorvosi vényre kiadható állatgyógyászati készítmény.

14. A forgalombahozatali engedély száma(i) és a kiszerelések

3391/1/14 NÉBIH ÁTI (100 ml)

15. A használati utasítás legutóbbi felülvizsgálatának dátuma

2026. február 9.

Erről az állatgyógyászati készítményről részletes információ érhető el a készítmények uniós adatbázisában (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kapcsolattartási adatok

A forgalombahozatali engedély jogosultja:

V.M.D. n.v.
Hoge Mauw 900
BE-2370 Arendonk
Belgium

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

V.M.D. n.v.
Hoge Mauw 900
BE-2370 Arendonk
Belgium

Vagy:

Laboratoires Biové, 3 Rue de Lorraine, 62510 Arques - Franciaország

Helyi képviselő és kapcsolattartási adatok a feltételezett mellékhatások bejelentése céljából:

Orion Pharma Kft.
1139 Budapest, Pap Károly u. 4-6
Tel.: +36 1 2370603

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőéhez.