

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТ
КЪМ ЛИЦЕНЗ ЗА УПОТРЕБА № 0022-2463

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Norovit/Норовит,
инжекционен разтвор за коне, говеда, свине и овце

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всеки ml съдържа:

Активни субстанции:

Vitamin A palmitate	15 000 IU
Cholecalciferol (Vitamin D ₃)	25 µg
Vitamin E acetate	20 mg
Thiamine hydrochloride (Vitamin B ₁)	10 mg
Riboflavin sodium phosphate (Vitamin B ₂)	5 mg
Pyridoxine hydrochloride (Vitamin B ₆)	3 mg
Nicotinamide	35 mg
Dexpanthenol	25 mg
Cyanocobalamin (Vitamin B ₁₂)	25 µg

Експципиенти:

Chlorocresol (консервант)	1.0 mg
Butylated hydroxyanisole (антиоксидант)	0.1 mg
Butylated hydroxytoluene (антиоксидант)	0.1mg

За пълния списък на експципиентите, виж т. 6.1.

3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

Инжекционен разтвор.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Видове животни, за които е предназначен ВМП

Коня, говеда, свине и овце.

4.2 Терапевтични показания, определени за отделните видове животни

Като превантивна мярка и за лечение на витаминен дефицит при животни главно по време на боледуване, възстановяване след лечение и при обща отпадналост.

4.3 Противопоказания

Няма.

4.4 Специални предпазни мерки за всеки вид животни, за които е предназначен ВМП

Няма.

4.5 Специални предпазни мерки при употреба

Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта

Не е приложимо.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните

Не е приложимо.

4.6 Неблагоприятни реакции (честота и важност)

Не са известни.

4.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Може да се прилага по време на бременност и лактация.

4.8 Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие

Не са известни.

4.9 Доза и начин на приложение

Интрамускулно или подкожно инжектиране.

Коне и говеда:	20-30 ml
Телета, кончета, овце и свине:	5-10 ml
Подрастващи прасета:	2-5 ml
Новородени прасенца до 10 kg:	0.5-2 ml

При необходимост ВМП може да се прилага на интервали от 10-14 дни.
Да се прилагат антисептични мерки.

4.10 Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти), ако е необходимо

Няма.

4.11 Карентни срокове

Месо и вътрешни органи: Нула дни.

Мляко: Нула дни.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

Фармакотерапевтична група: Витамини.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен Код: QA11A.

Витамин А се превръща в ретинол в очите и също така е отговорен за устойчивостта на клетъчните мембрани.

Витамин D₃ играе главна роля за регулирането на концентрацията на калций и фосфат в плазмата.

Витамин Е функционира като антиоксидант и помага на свободните радикали главно за ненаситените масни киселини във фосфолипидите на клетъчните мембрани.

Витамин B₁ играе роля на коензим в разпадането на глюкоза и гликоген.

Витамин B₂ Sodium Phosphate се разгражда до получаването на коензимите Riboflavin-5-phosphate и Flavin Adenine Dinucleotide (FAD), които играят като водороден реципиент и донор.

Витамин B₆ се превръща в pyridoxal phosphate, който функционира като коензим с трансаминокиселина и декарбоксилат при метаболизма на протеините и аминокиселините.

Nicotinamide се превръща в основните коензими Nicotinamide Adenine Dinucleotide (NAD) Nicotinamide Adenine Dinucleotide Phosphate (NADP).

Пантенолът или пантотеновата киселина се превръща в коензим А, който играе ключова роля при разграждането на въглихидратите и аминокиселините и при синтеза на мастните киселини, стероиди и ацетиловия коензим А.

Витамин B₁₂ е необходим за свързването на нуклеидно киселинните елементи, синтеза на червените кръвни телца и за метаболизма на пропионата.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

6.1 Списък на ексципиентите

Chlorocresol
Citric acid monohydrate/Sodium hydroxide
Polysorbate 80
Disodium edetate
Propylene glycol
Butylated hydroxyanisole
Butylated hydroxytoluene
Water for injections

6.2 Несъвместимости

Не е приложимо.

6.3 Срок на годност

Срок на годност на крайния ветеринарномедицински продукт: 2 години.
Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка: 28 дни.

6.4 Специални условия за съхранение на продукта

Да не се съхранява при температура над 25 °C.
Да се пази от пряка слънчева светлина.

6.5 Вид и състав на първичната опаковка

Сътеклен флакон тип II от 100 ml, запечатан с гумена запушалка и алуминиева капачка.

6.6 Специални мерки за унищожаване на неизползван продукт или остатъци от него

Всеки неизползван ветеринарномедицински продукт или остатъци от него, трябва да бъдат унищожени, в съответствие с изискванията на местното законодателство.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

„АСКЛЕП-ФАРМА“ ООД
Гр. София, ж.к. Люлин – 7, бл. 711А, магазин 3
Република България

8. НОМЕР НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

0022-2463

9. ДАТА НА ПОДНОВЯВАНЕ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

13.12.2014

10. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

03/2016

ЗАБРАНА ЗА ПРОДАЖБА, СНАБДЯВАНЕ И/ИЛИ УПОТРЕБА

Не е приложимо.

ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР