

## PAKNINGSVEDLEGG:

**Veytosal Vet 100 mg/ml + 0,05 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning  
til hest, storfe, hund og katt**

### **1. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE SAMT PÅ TILVIRKER SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS DE ER FORSKJELLIGE**

Innehaver av markedsføringstillatelse og tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Veyx-Pharma GmbH  
Soehreweg 6  
34639 Schwarzenborn  
Tyskland

### **2. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Veytosal Vet 100 mg/ml + 0,05 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hest, storfe, hund og katt

butafosfan + cyanokobalamin

### **3. DEKLARASJON AV VIRKESTOFFER OG HJELPESTOFFER**

Hver ml inneholder

#### **Virkestoffer:**

Butafosfan:	100,00 mg
Cyanokobalamin (vitamin B <sub>12</sub> ):	0,05 mg

#### **Hjelpestoff:**

Benzylalkohol (E 1519)	20,00 mg
------------------------	----------

Klar, rosa oppløsning.

### **4. INDIKASJONER**

Som støttende behandling av metabolske eller reproduktive forstyrrelser, når tilskudd av fosfor og cyanokobalamin er nødvendig.

Ved fødselsnære metabolske forstyrrelser, tetani og parese (melkefeber) bør preparatet gis i tillegg til henholdsvis magnesium og kalsium.

Støtte av muskelfunksjon ved mangl på fosfor og/eller cyanokobalamin.

### **5. KONTRAINDIKASJONER**

Skal ikke brukes ved kjent overfølsomhet for virkestoffet, eller noen av hjelpestoffene.

## 6. BIVIRKNINGER

Hos katter kan reaksjoner på injeksjonsstedet (hevelse, ødem, erytem og indurasjon) observeres etter subkutan injeksjon i det interskapulære området.

Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at legemidlet ikke har virket, bør dette meldes til din veterinær.

## 7. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)

Storfe, hest, hund og katt.

## 8. DOSERING FOR HVER MÅLART, TILFØRSELSVEI(ER) OG TILFØRSELSMÅTE

Storfe, hest: til intravenøs bruk

Hund og katt: til intravenøs, intramuskulær og subkutan bruk

Målarter / underkategori	Butafosfan (mg/kg)	Vitamin B <sub>12</sub> (µg/kg)	Preparat (ml/kg)	Tilførselsmåte
Storfe	2,0–5,0	1,0–2,5	0,02–0,05	i.v.
Kalv	3,3–5,6	1,65–2,8	0,033–0,056	i.v.
Hest	2,0–5,0	1,0–2,5	0,02–0,05	i.v.
Føll	3,3–5,6	1,65–2,8	0,033–0,056	i.v.
Hund	2,5–25	1,25–12,5	0,025–0,25	i.v., i.m., s.c.
Katt	10–50	5,0–25	0,1–0,5	i.v., i.m., s.c.

Gjenta én gang daglig, om nødvendig.

## 9. OPPLYSNINGER OM KORREKT BRUK

Proppen kan trygt punkteres opptil 40 ganger. Hvis det er nødvendig med mer enn 40 punksjoner, anbefales det å bruke en opptrekkskanyle.

Det anbefales å bruke pakningen med 100 ml til behandling av hunder og katter.

## 10. TILBAKEHOLDELSESTIDER

Storfe, hest:

Slakt: 0 døgn

Melk: 0 timer

## 11. SPESIELLE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPPBEVARING

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Oppbevar hetteglasset i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.  
Bruk ikke dette veterinærpreparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på hetteglasset etter EXP. Utløpsdatoen henviser til den siste dagen i den måneden.  
Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 28 dager.

## **12. SPESIELLE ADVARSLER**

### Spesielle advarsler for de enkelte målarter:

Det anbefales å bestemme årsaken(e) til metabolske eller reproduktive forstyrrelser for å definere de mest hensiktsmessige tiltakene for forebygging og behandling og behovet for en behandling med supplerende fosfor og vitamin B<sub>12</sub>.

På grunn av kattens mangel på glukuroniderende reaksjonsveier som er involvert i benzyllkoholmetabolisme, bør dette veterinærpreparatet brukes med forsiktighet, og anbefalt dose bør følges nøye hos denne arten.

### Spesielle forholdsregler for personen som håndterer veterinærpreparatet:

Dette veterinærpreparatet inneholder benzyllkohol som kan forårsake hypersensitivitetsreaksjoner (allergi). Personer med kjent hypersensitivitet overfor benzyllkohol bør unngå kontakt med veterinærpreparatet.

Dette preparatet kan forårsake irritasjon av hud, øyne og slimhinner. Slik kontakt med preparatet bør unngås. Ved utilsiktet eksponering, skyl det affiserte området grundig med vann.

Ikke spis, drikk eller røyk mens du håndterer dette veterinærpreparatet.

Vask hendene etter bruk.

### Drektighet og diegiving:

Veterinærpreparatets sikkerhet ved bruk under drektighet og diegiving er ikke klarlagt hos ku, hoppe, tise og hunnkatt. Bruk under drektighet og diegiving hos disse artene bør imidlertid ikke utgjøre noe spesielt problem.

### Uforlikeligheter:

Da det ikke foreligger forlikelighetsstudier, bør dette veterinærpreparatet ikke blandes med andre veterinærpreparater.

## **13. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR HÅNDTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE**

Ubrukt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal kasseres i overensstemmelse med lokale krav.

## **14. DATO FOR SIST GODKJENTE PAKNINGSVEDLEGG**

15.01.2024

## **15. YTTERLIGERE INFORMASJON**

Ravfarget hetteglass av type II glass med bromobutylgummipropp og aluminiumslokk .

Pakningsstørrelser:

Pappeske med 1 hetteglass á 100 ml

Pappeske med 1 hetteglass á 250 ml

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.