

## **PAKKAUSSELOSTE**

**Veytosal Vet 100 mg/ml + 0,05 mg/ml injektioneste, liuos hevoselle, naudalle, koiralle ja kissalle**

### **1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLA, JOS ERI**

Myyntiluvan haltija ja erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

Veyx-Pharma GmbH  
Söhreweg 6  
34639 Schwarzenborn  
Saksa

### **2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEESEN NIMI**

Veytosal Vet 100 mg/ml + 0,05 mg/ml injektioneste, liuos hevoselle, naudalle, koiralle ja kissalle  
butafosfaani, syanokobalamiini

### **3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET**

Yksi ml sisältää

#### **Vaikeuttavat aineet:**

Butafosfaani	100,00 mg
Syanokobalamiini (B <sub>12</sub> -vitamiini)	0,05 mg

#### **Apuaine:**

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

Kirkas, vaaleanpunainen liuos.

### **4. KÄYTTÖAIHEET**

Aineenvaihdunta- tai lisääntymishäiriöiden tukihoitona, kun fosforin ja syanokobalamiinin lisäystä tarvitaan.

Tiineyden loppuvaiheessa ja synnytyksen jälkeisenä aikana esiintyvässä aineenvaihduntahäiriöissä, tetaniassa (laidunhalvaus) ja pareesissa (kuten poikimahalvaus), valmistetta voidaan antaa magnesiumin ja kalsiumin lisäksi.

Lihastoiminnan tukemiseen fosforin ja/tai syanokobalamiinin puutostiloissa.

### **5. VASTA-AIHEET**

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttaville aineille tai apuaineille.

### **6. HAITTAVAIIKUTUKSET**

Kissoilla lapojen väliselle alueelle annetun ihanalaisen injektion jälkeen saattaa esiintyä injektiopalvelun reaktioita (turvotus, edeema, punoitus ja kovettuma).

Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, tai olet sitä mieltä, että lääke ei ole tehonnut, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

Vaihtoehtoisesti voit myös ilmoittaa kansallista raportointijärjestelmää käyttäen Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea www-sivusto: <https://www.fimea.fi/elainlaakkeet/>

## 7. KOHDE-ELÄINLAJIT

Nauta, hevonen, koira ja kissa.

## 8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

Nauta, hevonen: laskimoon

Koira ja kissa: laskimoon, lihakseen ja ihon alle

Eläinlaji/ala luokka	Butafosfaani (mg/kg)	B <sub>12</sub> -vitamiini (μg/kg)	Valmiste (ml/kg)	Antoreitti
Nauta	2,0–5,0	1,0–2,5	0,02–0,05	i.v.
Vasikka	3,3–5,6	1,65–2,8	0,033–0,056	i.v.
Hevonen	2,0–5,0	1,0–2,5	0,02–0,05	i.v.
Varsa	3,3–5,6	1,65–2,8	0,033–0,056	i.v.
Koira	2,5–25	1,25–12,5	0,025–0,25	i.v., i.m., s.c.
Kissa	10–50	5,0–25	0,1–0,5	i.v., i.m., s.c.

Toista tarvittaessa kerran vuorokaudessa.

## 9. ANNOSTUSOHJEET

Kumitulppa voidaan lävistää turvallisesti korkeintaan 40 kertaa. Jos tarvitaan yli 40 lävistystä, lääkkeenottokanylin käyttö on suositeltavaa.

Kissojen ja koirien hoitoon suositellaan 100 ml:n pakkaukseen käytööä.

## 10. VAROAIKA (VAROAJAT)

Nauta, hevonen:

Teurastus: nolla vrk

Maito: nolla tuntia

## 11. SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Pidä injektiopullo ulkopakkauksessa. Herkkä valolle.

Älä käytä tästä eläinlääkevalmistetta viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu injektiopullossa merkinnän EXP jälkeen. Viimeisellä käyttöpäivämäärällä tarkoitetaan

kuukauden viimeistä päivää.

Avatun pakkauksen kestoaika ensimmäisen avaamisen jälkeen: 28 vuorokautta.

## **12. ERITYISVAROITUKSET**

### Erityisvaroitukset kohde-eläinlajeitta in:

Aineenvaihdunta- tai lisääntymishäiriöiden syyt on suositeltavaa selvittää sopivimpien ennaltaehkäisy- ja hoitotoimenpiteiden sekä fosfori- ja B<sub>12</sub>-vitamiinilisän tarpeen määrittämiseksi.

Koska kissoilla on puutteita bentsyylialkoholin aineenvaihduntaan osallistuvissa glukuronidaation metaboliareiteissä, tästä eläinlääkettä on käytettävä kissolle varoen ja suositeltavaa annosta on noudatettava tarkasti.

### Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava:

Tämä eläinlääke sisältää bentsyylialkoholia, joka voi aiheuttaa yliherkkyyttä (allergisia reaktioita). Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä bentsyylialkoholille, tulee välttää kosketusta eläinlääkkeen kanssa.

Tämä valmiste voi ärsyttää ihoa, silmiä ja limakalvoja. Ihon, silmien ja limakalvojen kosketusta valmisteen kanssa on vältettävä. Jos tahaton altistuminen tapahtuu, huuhtele altistunut alue huolellisesti vedellä.

Älä syö, juo tai tupakoi kun käsittelet tästä valmistetta.

Pese kädet käytön jälkeen.

### Tiineys ja imetys:

Eläinlääkkeen turvallisuutta tiineillä ja imettävillä lehmillä, tammoilla, nartuilla ja naaraskissoilla ei ole osoitettu. Valmisten käytön ei kuitenkaan pitäisi aiheuttaa erityisiä ongelmia edellä mainittujen eläinten tiineyden ja imetyksen aikana.

### Yhteensopimattomuudet:

Koska yhteensopimattomuustutkimuksia ei ole tehty, eläinlääkevalmistetta ei saa sekoittaa muiden eläinlääkevalmisteiden kanssa.

## **13. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI LÄÄKEJÄTTEEN HÄVITTÄMISEKSI**

Käyttämättömät eläinlääkevalmisteet tai siitä peräisin olevat jätemateriaalit on hävitettävä paikallisten määräysten mukaisesti.

## **14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY**

**13.09.2023**

## **15. MUUT TIEDOT**

Ruskeankeltainen tyypin II lasista valmistettu injektiopullo, jossa bromibutyylikumitulppa ja alumiinikorkki, jossa irti napsautettava sinetti.

Pakkauskoot:

Pahvikotelo, jossa yksi 100 ml:n injektiopullo.

Pahvikotelo, jossa yksi 250 ml:n injektiopullo.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

## BIPACKSEDEL

**Veytosal Vet 100 mg/ml + 0,05 mg/ml injektionsvätska, lösning för häst, nötkreatur,  
hund och katt**

### **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 och tillverkare ansvarig för frisläppande av  
tillverkningssats:

Veyx-Pharma GmbH  
Söhreweg 6  
34639 Schwarzenborn  
Tyskland

### **2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN**

Veytosal Vet 100 mg/ml + 0,05 mg/ml injektionsvätska, lösning för häst, nötkreatur, hund och katt  
Butafosfan, cyanokobalamin

### **3. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER) OCH ÖVRIGA SUBSTANSER**

Varje ml innehåller

#### **Aktiva substanser:**

Butafosfan	100,00 mg
Cyanokobalamin (vitamin B12)	0,05 mg

#### **Hjälpmitt:**

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

Klar, rosa lösning.

### **4. ANVÄNDNINGSOMRÅDE(N)**

Som understödjande behandling vid ämnesomsättningssjukdomar eller fortplantningsstörningar när tillskott av fosfor och vitamin B12 behövs.  
Vid ämnesomsättningssjukdomar runt förlossning, kramp och förlamning (såsom kalvningsförlamning) ska läkemedlet ges som tillägg till magnesium respektive kalcium.  
Som stöd för muskelfunktion vid brist på fosfor och/eller vitamin B12.

### **5. KONTRAINDIKATIONER**

Använd inte vid överkänslighet mot de aktiva substanserna eller mot något av hjälpmittena.

## **6. BIVERKNINGAR**

Hos katter, efter subkutan injektion i interskapularregionen, kan reaktioner vid injektionsstället (svullnad, vätskeansamling, hudrodnad och förhårdnad) observeras.

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

Du kan också rapportera biverkningar via det nationella rapporteringssystemet :  
[www.fimea.fi/elainlaakkeet/](http://www.fimea.fi/elainlaakkeet/)

## **7. DJURSLAG**

Nötkreatur, häst, hund och katt.

## **8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)**

Nötkreatur, häst: för intravenös användning

Hund och katt: för intravenös (i.v.), intramuskulär (i.m.) och subkutan (s.c.) användning

Djurslag/underkategori	Butafosfan (mg/kg)	Vitamin B12 (mikrogram/kg)	Läkemedel (ml/kg)	Administreringsväg
Nötkreatur:	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.
Häst	2,0-5,0	1,0-2,5	0,02-0,05	i.v.
Föl	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.

Upprepa en gång dagligen vid behov.

## **9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING**

Locket kan punkteras på ett säkert sätt upp till 40 gånger. Om fler än 40 stick krävs, rekommenderas en uppdragningskanyl.

Förpackningen med 100 ml bör användas för behandling av hund och katt.

## **10. KARENSTID(ER)**

Nötkreatur, häst:

Kött och slaktbiprodukter: noll dygn

Mjölk: noll timmar

## **11. SÄRSKILDA FÖRVARNINGSANVISNINGAR**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvara injektionsflaskan i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på injektionsflaskan efter EXP.  
Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.  
Hållbarhet i öppnad förpackning: 28 dagar

## 12. SÄRSKILD(A) WARNING(AR)

### Särskilda varningar för respektive djurslag:

Orsaken eller orsakerna till de metabola sjukdomarna eller reproduktionsstörningarna bör fastställas för att definiera de lämpligaste åtgärderna för förebyggande och behandling och behovet av behandling med tillägg av fosfor och vitamin B12.

På grund av katters nedsatta förmåga att bryta ner bensylalkohol, bör detta läkemedel användas med försiktighet och den rekommenderade dosen bör följas strikt för detta djurslag.

### Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Detta läkemedel innehåller bensylalkohol som kan orsaka överkänslighetsreaktioner (allergi). Personer som är överkänsliga för bensylalkohol ska undvika kontakt med läkemedlet.

Detta läkemedel kan orsaka irritation i hud, ögon och slemhinnor. Sådan kontakt med läkemedlet ska undvikas. Vid oavsiktlig exponering, skölj det drabbade området med rikligt med vatten. Undvik att äta, dricka eller röka vid hantering av läkemedlet.

Tvätta händerna efter användning.

### Dräktighet och digivning:

Säkerheten av detta läkemedel har inte fastställts hos dräktiga och digivande kor, ston, tikar och honkatter. Användning under dräktighet och digivning hos dessa djurslag bör dock inte utgöra något särskilt problem.

### 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

13.09.2023

## 15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Bärnstensfärgad injektionsflaska av typ II-glas med en bromobutylgummipropp och ett aluminiumlock med en flip-off försegling.

Förpackningsstorlekar:

Kartong med 1 injektionsflaska à 100 ml  
Kartong med 1 injektionsflaska à 250 ml

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.