

NAVODILO ZA UPORABO

Vigophos 100 mg/ml + 0,05 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo

1. IME IN NASLOV IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM TER PROIZVAJALEC ZDRAVILA, ODGOVOREN ZA SPROŠČANJE SERIJ, ČE STA RAZLIČNA

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

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

Proizvajalci, odgovorni za sproščanje serij:

aniMedica GmbH
Im Südfeld 9
48308 Senden-Bösensell
Nemčija

aniMedica Herstellungs GmbH
Im Südfeld 9
48308 Senden-Bösensell
Nemčija

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

2. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Vigophos 100 mg/ml + 0,05 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo

butafosfan, cianokobalamin

3. NAVEDBA UČINKOVIN(E) IN DRUGE(IH) SESTAVIN

1 ml vsebuje:

Učinkovine:

butafosfan	100,00 mg
cianokobalamin	0,05 mg

Pomožne snovi:

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

Bistra, rdečkasta do rdeča raztopina.

4. INDIKACIJA(E)

Za podporno zdravljenje sekundarne ketoze (npr. pri dislokaciji siriščnika).

5. KONTRAINDIKACIJE

Jih ni.

6. NEŽELENI UČINKI

Jih ni.

Če opazite kakršne koli stranske učinke, tudi tiste, ki niso navedeni v tem navodilu za uporabo, ali mislite, da zdravilo ni delovalo, obvestite svojega veterinarja.

7. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE

Govedo

8. ODMERKI ZA POSAMEZNE ŽIVALSKÉ VRSTE TER POT(I) IN NAČIN UPORABE ZDRAVILA

Za intravensko uporabo.

Govedo: 5 mg butafosfana in 2,5 µg cianokobalamina na kilogram telesne mase (TM), kar ustreza 5 ml/100 kg TM na dan ob 24-urnem intervalu tri zaporedne dni.

9. NASVET O PRAVILNI UPORABI ZDRAVILA

Ni smiselno.

10. KARENCA

Govedo:

Meso in organi: nič dni

Mleko: nič ur

11. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

Vialo shranjujte v zunanji ovojnini, da se zaščiti pred svetlobo.

Rok uporabnosti po prvem odpiranju stične ovojnine: 28 dni

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, navedenega na ovojninu. Rok uporabnosti zdravila se nanaša na zadnji dan v navedenem mesecu.

Po prvem predrtju (odprtju) vsebnika je treba na osnovi roka uporabnosti po prvem odpiranju vsebnika, ki je naveden v teh navodilih za uporabo, določiti datum, na katerega je treba zavreči vse ostanke zdravila v viali. Ta datum za odstranitev je treba vpisati na temu namenjeno mesto.

12. POSEBNO(A) OPOZORILO(A)

Posebna opozorila za vsako ciljno živalsko vrsto:

Jih ni.

Posebni previdnostni ukrepi za uporabo pri živalih:

Ni smiselno.

Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo:

Osebe z znano preobčutljivostjo na katero koli od sestavin se naj izogibajo stiku z zdravilom.

Zdravilo je lahko blago dražeče za kožo ali oči. Zato se je treba izogibati stiku s kožo in očmi. V primeru izpostavljenosti izperite kožo in/ali oči z vodo.

Brejest in laktacija:

Niso poročali o negativnih učinkih uporabe v obdobju brejosti ali laktacije. Lahko se uporablja v obdobju brejosti in laktacije.

Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij:

Niso znani.

Preveliko odmerjanje (simptomi, nujni ukrepi, protistrupi):

Niso znani.

Inkompatibilnosti:

Zaradi pomanjkanja študij kompatibilnosti tega zdravila ne smemo mešati z drugimi zdravili za uporabo v veterinarski medicini.

13. POSEBNI VARNOSTNI UKREPI ZA ODSTRANJEVANJE NEPORABLJENEGA ZDRAVILA ALI ODPADNIH SNOVI, ČE OBSTAJAJO

Vsako neporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo iz teh zdravil, je treba odstraniti v skladu z lokalnimi zahtevami.

14. DATUM ZADNJE ODOBRITEVE NAVODIL ZA UPORABO

17.12.2021

15. DRUGE INFORMACIJE

Velikosti pakiranja:

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

Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.

Rp-Vet.

Lokalno predstavništvo:

Animalis, d.o.o.

Tržaška cesta 135

1000 Ljubljana

Slovenija