

PŘÍBALOVÁ INFORMACE

1. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI A DRŽITELE POVOLENÍ K VÝROBĚ ODPOVĚDNÉHO ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE, POKUD SE NESHODUJE

Fatro S.p.A., Via Emilia 285, 40064 Ozzano Emilia (Bologna), Itálie

2. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU **HEPAGEN 100 mg/ml injekční roztok** Natrii methylphenoxypionas

3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

1 ml obsahuje:

<u>Léčivá látka:</u> Acidum methylphenoxypionicum	100 mg
(ut Natrii methylphenoxypionas)	112,2 mg

Pomocné látky:

Dihydrát dinatrium-edetátu 0,900 mg

Sodná sůl methylparabenu 0,160 mg

Sodná sůl propylparabenu 0,08 mg

4. INDIKACE

Obecně:

Trávicí potíže, alimentární intoxikace, ketóza, jaterní selhání, nechutenství, tympanie, jako adjuvans při specifické terapii gastrointestinálních parazitóz.

Zejména:

Skot, kozy: alimentární intoxikace, přetížení bachoru, dyspepsie s meteorizmem, ketóza (acetonemie), jako adjuvans během léčby fasciolózy.

Koně: jaterní poruchy způsobené nekvalitním krmivem. Selhání jater při piroplasmóze a leptospiróze.

Prasata: enterotoxemie, selhání jater, edém, nechutenství a zácpa po porodu nebo odstavu.

Psi: ikterus, selhání jater, jako adjuvans při léčbě leptospirózy a psinky.

5. KONTRAINDIKACE

Nejsou.

6. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

Nebyly dosud zaznamenány.

7. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Skot, koně, prasata, kozy, psi.

8. DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA(Y) A ZPŮSOB PODÁNÍ

Skot, koně, prasata: 10 ml přípravku/ 100 kg ž. hm.

Kozy, psi: 1 ml přípravku/ 10 kg ž. hm.

Uvedené dávky mohou být opakovány každých 24 hod. po dobu 1-3 dnů, podle rozhodnutí veterinárního lékaře.

Hluboko intramuskulárně, intraperitoneálně nebo pomalu intravenózně.

9. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ

10. OCHRANNÁ LHŮTA

Bez ochranných lhůt.

11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávat mimo dosah dětí.

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: 28 dní

Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti uvedené na obalu.

12. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ

Neuplatňuje se.

13. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Všechny nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

14. DATUM POSLEDNÍ REVIZE PŘÍBALOVÉ INFORMACE

Říjen 2014

15. DALŠÍ INFORMACE

Nepodávat současně s roztoky obsahující soli vápníku.

Pouze pro zvířata.

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.