

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

ACTIVITON
Инжекционен разтвор

2. Състав

Всеки ml съдържа:

Активни вещества:

Butafosfan:	100.0 mg
Цианокобаламин (vitamin B12):	50.0 µg

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Говеда, коне, кучета и котки.

4. Показания за употреба

Метаболитни смущения, възникнали в резултат от неправилно хранене, отглеждане или заболявания. Смущения в развитието и храненето на млади животни, поради заболявания. За поддържащо лечение на метаболитни или репродуктивни заболявания, когато е необходимо добавяне на фосфор и цианокобаламин. При следродилни метаболитни нарушения, като тетания и пареза (млечна треска), продуктът трябва да се прилага в допълнение към лечението съответно с магнезий и калций. Подпомага мускулната функция при дефицит на фосфор и/или цианокобаламин. Като тонизиращо средство в случаи на слабост и преумора, стрес, и намалени съпротивителни сили при здрави животни.

5. Противопоказания

Да не се използва при свръхчувствителност към активните вещества или към някое от помощните вещества.

6. Специални предупреждения

Специални предупреждения:

Препоръчително е да се установят причините за метаболитни или репродуктивни нарушения, за да се определят най-подходящите мерки за превенция и лечение и необходимостта от допълнителна терапия с фосфор и витамин B12.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Хора с установена свръхчувствителност към бутафосфан или цианокобаламин трябва да избягват контакт с ветеринарния лекарствен продукт.

Продуктът може да е леко дразнещ за кожата или очите. Поради това трябва да се избягва контакт с кожата и очите. При случайно разливане върху кожата или попадане в очите, изплакнете с вода.

Бременност и лактация:

Безопасността на ветеринарния лекарствен продукт не е доказана по време на бременност и лактация при крави, кобили, кучета и котки.

Въпреки това, употребата му по време на бременност и лактация при тези видове не би трябвало да доведе до възникването на конкретен проблем.

Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба:

За приложение само от ветеринарен лекар.

Основни несъвместимости:

При липса на данни за съвместимост този ветеринарен лекарствен продукт не трябва да бъде смесван с други ветеринарни лекарствени продукти.

7. Неблагоприятни реакции

Котки:

Редки (1 до 10 на 10 000 третирани животни):	*Подуване, оток, еритема и втвърдяване.
---	---

*При котки, след подкожно инжектиране в интерскапуларната област, могат да се наблюдават реакции в мястото на инжектиране.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарният лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване.

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Интравенозно приложение при говеда и коне и интравенозно, интрамускулно или подкожно приложение при кучета и котки в следните дози:

Говеда: 0.02-0.05 ml/kg т.м.

Телета: 0.033-0.056 ml/kg т.м.

Конете: 0.02-0.05 ml/kg т.м.

Жребчета: 0.033-0.056 ml/kg т.м.

Кучета: 0.025-0.25 ml/kg т.м.

Котки: 0.1-0.5 ml/kg т.м.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

При необходимост може да се прилага ежедневно.

10. Карентни срокове

Говеда, коне:

Месо и вътрешни органи: нула дни.

Мляко: нула дни.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да се съхранява при температура под 25 °C.

Да се съхранява в оригиналната опаковка.

Да се пази от пряка слънчева светлина.

Срок на годност след първото отваряне на първичната опаковка: 28 дни.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

Флакони от кехлибарено стъкло от 10 ml и 100 ml, затворени с гумени запушалки и алуминиеви капачки, защитени от отваряне.

15. Дата на последната редакция на текста

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и производител, отговарящ за освобождаването на партиди и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

БИОСФЕРА ФАРМ ЕООД
ул. „Христо Ботев“ № 1, с. Петърч
София област
България
+359 885 917 017
biospherapharm@abv.bg

Д-Р ВАЛЕНТИН АТАНАСОВ
ЗАМЕСТНИК ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР