

RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Vitol-140, süstelahus veistele, hobustele, sigadele ja lammastele

2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

1 ml süstelahust sisaldab:

Toimeained:

Retinoolpalmitaat	80 000 RÜ
Kolekaltsiferool	40 000 RÜ
α -tokoferoolatsetaat	20 mg

Abiaine:

Abiainete ja muude koostisosade kvalitatiivne koostis
Sojaõli

Kollane õline lahus.

3. KLIINILISED ANDMED

3.1 Loomaliigid

Veis, hobune, siga, lammas.

3.2 Näidustused loomaliigiti

Vitamiinide A, D₃ ja E puuduse ning sellest tingitud haigusseisundite ravi veistel, hobustel, sigadel ja lammastel.

3.3 Vastunäidustused

Mitte kasutada toiduloomadel, kellel on piisav A-vitamiini varu, sest ravim võib akumuleeruda söödavates kudedes.

3.4 Erihoiatused

Ei ole.

3.5 Ettevaatusabinõud

Ettevaatusabinõud ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

Ei ole.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Juhusliku enesesüstamise korral ei saa välistada hüpervitamiinoosi riski seoses A-vitamiiniga. Seetõttu tuleb ravimit manustada väga ettevaatlikult.

Juhuslikul ravimi süstimisel iseendale pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

A-vitamiini uuringud laboriloomadel on näidanud teratogeenset toimet. Seetõttu ei tohi seda veterinaarravimit käsitseda rasedad naised.

Ettevaatusabinõud keskkonna kaitseks

Ei rakendata.

3.6 Kõrvaltoimed

Ei ole teada.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab veterinaarravimi ohutuse pidevat jälgimist. Teatised tuleb eelistatavalt veterinaararsti kaudu saata müügiloa hoidjale või riikliku teavitussüsteemi kaudu riigi pädevale asutusele. Vastavad kontaktandmed on pakendi infolehes.

3.7 Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil

Lubatud kasutada tiinuse ja laktatsiooni ajal.

3.8 Koostoime teiste ravimitega ja muud koostoimed

Ei ole teada.

3.9 Manustamisviis ja annustamine

Lihasesiseseks (intramuskulaarseks) manustamiseks. Seda veterinaarravimit ei tohi toiduloomadele subkutaanselt manustada.

Veis ja hobune	10 ml
Vasikas, varss ja emis	5 ml
Lammas	4 ml
Põrsas	1...3 ml

Toiduloomadele tohib seda veterinaarravimit manustada ainult üks kord ja soovitatavat annust ei tohi ületada.

3.10 Üleannustamise sümptomid (esmaabi ja antidoodid, vajadusel)

Üleannustamise ohtu ei ole, kui ravimit manustada vastavalt soovitatud annustele.

Üleannustamisel tekivad peamiselt A-vitamiini toksilisusest tingitud nähud: isu vähenemine, juurdekasvu langus, erütem, alopeetsia, limaskestade muutused, toruluude murrud.

D-vitamiini üleannus põhjustab hüperkaltsseemiat, hüperfosfateemiat, hüpoparathüroidismi, hüperkaltsitonismi, düstroofilist kaltsinoosi ning koronaaride ateroskleroosi.

3.11 Kasutamise eripiirangud ja kasutamise eritingimused, sealhulgas mikroobi- ja parasiidivastaste veterinaarravimite kasutamise piirangud, et vähendada resistentsuse tekke riski

Ei rakendata.

3.12 Keeluajad

Lihale ja söödavatele kudedele

Veis: 234 päeva.

Siga: 206 päeva.

Hobune: 234 päeva.
Lammas: 196 päeva.
Piimale: 120 tundi (5 päeva).

4. FARMAKOLOOGILINE TEAVE

4.1 ATCvet kood: QA11JA81

4.2 Farmakodünaamika

Ravim sisaldab rasvlahustuvaid vitamiine A, D₃ ja E.

Vitamiin A on vajalik rakkude regeneratsiooniks, epiteeli kasvuks ja ka võrkkesta valgustundlikkuseks.

Vitamiin D₃ omab olulist rolli kaltsiumi ja fosfori ainevahetuses, soodustab luude mineraliseerumisprotsesse, samuti kaltsiumi imendumist peensoolest ja ka selle kättesaamist luukoest. Vitamiin E osaleb rasvade ja valkude ainevahetuses, samuti organismi antioksüdantses regulatsiooni- ja kaitsesüsteemis.

5. FARMATSEUTILISED ANDMED

5.1 Kokkusobimatus

Sobivusuuringute puudumise tõttu ei tohi seda veterinaarravimit teiste veterinaarravimitega segada.

5.2 Kõlblikkusaeg

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: 3 aastat.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 28 päeva.

5.3 Säilitamise eritingimused

Müügipakendis veterinaarravimi säilitamine:

Hoida temperatuuril kuni 30 °C.

Hoida originaalpakendis, valguse eest kaitstult.

Pärast vahetu pakendi esmast avamist hoida temperatuuril kuni 25 °C.

Hoida originaalpakendis, valguse eest kaitstult.

5.4 Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis

100 ml pruunist klaasist viaalid (tüüp II), millel on bromobutüülkummist punnkork ja alumiiniumist kate või alumiinium/polüpropüleenist eemaldatav kate.

5.5 Erinõuded kasutamata jäänud veterinaarravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme.

6. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

7. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

1475

8. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE KUUPÄEV

Esmase müügiloa väljastamise kuupäev: 28.01.2000

9. RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTTE VIIMASE LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV

November 2024

10. VETERINAARRAVIMITE KLASSIFIKATSIOON

Retseptiravim.

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).