

NAVODILO ZA UPORABO

Depedin Veyx suspenzija za injiciranje

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 in proizvajalec odgovoren za sproščanje serij:

Veyx-Pharma GmbH
Söhreweg 6
34639 Schwarzenborn
Nemčija

Proizvajalec odgovoren za sproščanje serij:

Veyx-Pharma B.V.
Forellenweg 16
NL-4941 SJ Raamsdonksveer
Nizozemska

2. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Depedin Veyx suspenzija za injiciranje
prednizolonacetat, deksametazon

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

1 ml suspenzije za injiciranje vsebuje:

Učinkovine:

prednizolonacetat	7,50 mg
deksametazon	2,50 mg

Pomožna snov:

benzilalkohol (E1519)	10,0 mg
-----------------------	---------

4. INDIKACIJA(E)

Acetonemija; hipokalcemična poporodna pareza; sindrom ležeče krave; indigestije; vnetja tetiv, sklepnih ovojnic in sinovialne burze; mastitis; lumbago, laminitis; alergije; anafilaksija; urtikarije; dermatitis in ekcem (neparazitarni); pruritis; flegmona; revmatična obolenja; stres; opekline.

5. KONTRAINDIKACIJE

Osteoporotični procesi; diabetes mellitus; virusne infekcije.

Ne uporabite v primerih preobčutljivosti na učinkovino ali na katero koli pomožno snov.

6. NEŽELENI UČINKI

Kot vsi glukokortikoidi tudi Depedin Veyx inhibira sintezo ACTH, zato je funkcionalna sposobnost skorje nadledvične žleze v času zdravljenja zmanjšana. V primeru enkratne aplikacije zdravila ta

učinek preneha v 5 dneh. Kadar traja zdravljenje dalj časa, pa je zaradi tega pojava potrebno žival opazovati.

Pogostost neželenih učinkov je določena po naslednjem dogovoru:

- zelo pogosti (neželeni učinki se pokažejo pri več kot 1 od 10 zdravljenih živali)
- pogosti (pri več kot 1, toda manj kot 10 živali od 100 zdravljenih živali)
- občasni (pri več kot 1, toda manj kot 10 živali od 1.000 zdravljenih živali)
- redki (pri več kot 1, toda manj kot 10 živali od 10.000 zdravljenih živali)
- zelo redki (pri manj kot 1 živali od 10.000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primeri).

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, teleta, psi, mačke.

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

Zdravilo se daje intramuskularno in intraartikularno. Največkrat zadostuje enkratna aplikacija zdravila (depo-účinek).

Govedo	8 ml
Teleta	4 ml
Psi	0,5 ml
Mačke	0,3 ml

9. NASVET O PRAVILNI UPORABI ZDRAVILA

Pred vsako uporabo dobro pretresite.

10. KARENCA

Govedo, teleta:

Meso in organi:	10 dni.
Mleko:	2 dni.

Psi, mačke:

Ni smiselno.

11. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

Shranjujte in prevažajte v hladilniku (2 °C – 8 °C).

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

Rok uporabnosti po prvem odpiranju vsebnika: 28 dni.

12. POSEBNO(A) OPOZORILO(A)

Kortikosteroidi lahko sprožijo porod v zadnji tretjini brejosti.
Uporabite le v skladu z oceno razmerja korist-tveganje odgovornega veterinarja.

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

Ne odvrzite zdravila v odpadno vodo. Glede odstranjevanja zdravil, ki jih ne uporabljate več, se posvetujte z veterinarjem. Ti ukrepi pomagajo varovati okolje.

14. DATUM ZADNJE ODOBRITEVE NAVODIL ZA UPORABO

03.07.2025

15. DRUGE INFORMACIJE

1 viala (50 ml) v kartonski škatli