

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

ADE – vit injekčný roztok

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

1 ml obsahuje:

Účinné látky:

Retinoli propionas	100 000 IU
Ergocalciferolum	100 000 IU
Tocoferoli alfa acetat	30 mg

Pomocné látky:

Butylhydroxytoluén (E 321) 1 mg

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčný roztok.

Číry až mierne zakalený, žltý až žlto-oranžový olejový roztok.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Cieľové druhy

Hovädzí dobytok, kôň, ošípaná, ovca, koza, pes, králik.

4.2 Indikácie na použitie so špecifikovaním cieľových druhov

Hovädzí dobytok, kôň, ošípaná, ovca, koza, pes, králik:

Liečba hypovitaminózy a avitaminózy A, D, E, poruchy rastu a látkového metabolizmu mláďat domácich zvierat, zvýšená vnímavosť na infekčné choroby dýchacej a tráviacej sústavy; hemeralopia, xeroftalmia, keratomalácia, epiteliálne alterácie, hyperkeratotický ekzém; rachitis, osteomalácia, poruchy vyvolané zníženou hladinou vápnika v organizme, osutina prasiatok, myodystrofia jahniat a teliat.

Pes:

Podpora hojenia kostných zlomenín a správneho vývoja zubov. Podporná liečba sterility bez známej etiológie, oligospermia, nedostatočné libido u psov, doplnenie vitamínových rezerv v období pred pôrodom a u novorodených mláďat, hlavne v exponovaných zoohygienických a dietetických podmienkach.

4.3 Kontraindikácie

Nepoužívať u zvierat určených na produkciu potravín s primeraným množstvom vitamínu A z dôvodu možnosti jeho akumulácie v jedlých tkanivách.

Nepoužívať pri hypervitaminóze A.

Nepoužívať pri známej precitlivenosti na účinné látky, pomocné látky alebo iné zložky lieku.

4.4 Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh

Žiadne.

4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Pred použitím obsah liekovky temperovať na 20°C.

Pri aplikácii lieku dôsledne dodržiavať zásady správnej intramuskulárnej aplikácie, hlavne zabrániť podráždeniu dôležitých ciev a nervov.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

V prípade náhodného požitia nevyvolávajúce vracanie. Vypláchnite ústnu dutinu a vypite dostatok vody.

Ak sa objavia nežiaduce účinky, vyhľadajte lekársku pomoc.

Ak dôjde ku kontaktu lieku s kožou, postihnuté miesto ihneď umyte dostatočným množstvom vody. Ak sa objavia nežiaduce účinky, vyhľadajte lekársku pomoc.

V prípade zasiahnutia očí vyberte kontaktné šošovky, oči oplachujte dostatočným množstvom vody.

Ak sa objavia nežiaduce účinky, vyhľadajte lekársku pomoc.

V prípade náhodného samoinjikovania nemožno vylúčiť riziko hypervitaminózy súvisiace s vitamínom A. Preto sa musí aplikácia vykonávať veľmi opatrne. V prípade náhodného samoinjikovania ihneď vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Štúdie s vitamínom A na laboratórnych zvieratách preukázali teratogénne účinky, preto tento veterinárny liek nesmú podávať tehotné ženy.

4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)

Nie sú známe.

4.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Použitie lieku nemá negatívny vplyv na celkový zdravotný stav zvierat počas gravidity a laktácie.

4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Pri aplikácii môže dôjsť k ovplyvneniu plazmatických hladín vitamínov pri súčasnom podaní antiepileptík.

4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku

Spôsob podania: intramuskulárne.

hovädzí dobytok, kôň	5 – 10 ml
teľá, ošípaná, žriebä:	3 – 7 ml
prasiatko, jahňa, kozľa:	1 – 3 ml
pes:	0,1 ml/5 kg ž. hm.
králik:	0,1 ml

U druhov zvierat určených na produkciu potravín sa tento veterinárny liek smie podať len raz a odporúčaná dávka sa nesmie prekročiť.

4.10 Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá) ak sú potrebné

Vzhľadom na spôsob aplikácie a indikácie k predávkovaniu lieku nedochádza.

4.11 Ochranná (é) lehota (y)

Mäso a vnútornosti:

Hovädzí dobytok: 243 dní

Ošípané: 228 dní

Kone: 243 dní
Ovce: 194 dní
Kozy: 194 dní
Králiky: 56 dní

Hovädzí dobytok, ovce, kozy, kone:
Mlieko: 120 hodín (5 dní)

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Farmakoterapeutická skupina: Vitamínový liek, kombinácie vitamínov
kód ATCvet: QA11JA

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Retinol propionát

Retinol tvorí spolu so zodpovedajúcimi apoproteínmi fotosenzitívne farbivá v očiach. Je nevyhnutný pre rast epiteliálnych buniek a pre funkčnú slizničnú bariéru, ktorá bráni vstupu infekcie do organizmu. Je účinným lapačom singletového kyslíka, ale tiež hydroxylového a peroxylových radikálov. Retinol sa viaže na retinol binding proteín a tiež na HDL a LDL lipoproteíny. Chráni pokožku pred fotosenzibilizujúcim poškodením.

Ergokalciferol

Štruktúrne je blízky steroidom. Vzniká fotochemickou štiepnou reakciou. Malé obmedzené množstvo vitamínu D₂, vzniká tiež vhodnou fermentáciou zeleného krmiva z provitamínu ergosterolu. Zúčastňuje sa na regulácii hladiny vápnika v plazme. Je možný rastový faktor.

Tokoferol alfa acetát

V organizme zvierat funguje ako zhášač voľných kyslíkových radikálov a antioxidant. Vitamín E funguje ako silné redukčné činidlo udržiavajúce rovnováhu medzi redukovanými –SH a oxydovanými S-S skupinami glutationu. Túto rovnováhu sa snaží zvrátiť v prospech –SH redukovaných skupín. Zasahuje takto do oxidoredukčných procesov organizmu a jeho nedostatok by narušoval činnosť mnohých enzýmov. Má relatívne široké terapeutické použitie, bol dokázaný protinádorový a antisklerotický účinok.

5.2 Farmakokinetické vlastnosti

Vitamín A, ergokalciferol, tokoferol alfa acetát

Vstrebávanie zo vzniknutého depa po i.m. aplikácii sa deje formou olejových vezikúl permeáciou cez cievnu stenu. Takmer 90 % telesných zásob je uložených v pečeni. Premena provitamínu D na vitamín D₂ prebieha hlavne v pokožke vplyvom ultrafialového žiarenia a to hlavne tzv. antirachitickou vlnovou dĺžkou spektra. Podmienky na vstrebávanie vitamínu E sú veľmi podobné podmienkam pri vitamíne alebo provitamíne A.

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Zoznam pomocných látok

Buthylhydroxytoluén (E321)
Ricinomakrogol 1750
Stredne nasýtené triglyceroly

6.2 Závažné inkompatibility

Nie sú známe.

6.3 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 3 roky

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 21 dní

6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia pre uchovávanie

Uchovávať pri teplote 8 - 15°C, na suchom mieste. Chrániť pred svetlom.

6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Sklenené liekovky uzatvorené gumovou prepichovacou zátkou a hliníkovým uzáverom: 50 ml, 100 ml, 250 ml a 500 ml

Plastové liekovky: 100 ml, 250 ml, 500 ml

Vonkajší obal: papierová krabica.

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

6.6 Osobitné bezpečnostné opatrenia pre zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Bioveta, a.s.

Komenského 212/12

683 23 Ivanovice na Hané

Česká republika

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(-A)

96/009/03-S

9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE / PREDĹŽENIE REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie: 31.01.2003

Dátum posledného predĺženia: 10.03.2010

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

ZÁKAZ PREDAJA, DODÁVOK A/ALEBO POUŽÍVANIA

Netýka sa.

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE

{papierová krabica 50 ml, 100 ml, 250 ml, 500 ml}

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

ADE – vit injekčný roztok

2. ÚČINNÉ LÁTKY

1 ml obsahuje:

Retinoli propionas 100 000 IU

Ergocalciferolum 100 000 IU

Tocoferoli alfa acetat 30 mg

3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčný roztok.

4. VEĽKOSŤ BALENIA

50 ml, (100 ml, 250 ml, 500 ml)

5. CIEĽOVÉ DRUHY

Hovädzí dobytok, kôň, ošípaná, ovca, koza, pes, králik.

6. INDIKÁCIA (-IE)

Hovädzí dobytok, kôň, ošípaná, ovca, koza, pes, králik:

Liečba hypovitaminózy a avitaminózy A, D, E, poruchy rastu a látkového metabolizmu mláďat domácich zvierat, zvýšená vnímavosť na infekčné choroby dýchacej a tráviacej sústavy; hemeralopia, xeroftalmia, keratomalácia, epiteliálne alterácie, hyperkeratotický ekzém; rachitis, osteomalácia, poruchy vyvolané zníženou hladinou vápnika v organizme, osutina prasiatok, myodystrofia jahniat a teliat.

Pes:

Podpora hojenia kostných zlomenín a správneho vývoja zubov. Podporná liečba sterility bez známej etiológie, oligospermia, nedostatočné libido u psov, doplnenie vitamínových rezerv v období pred pôrodom a u novorodených mláďat, hlavne v exponovaných zoohygienických a dietetických podmienkach.

7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

Intramuskulárne.

U druhov zvierat určených na produkciu potravín sa tento veterinárny liek smie podávať len raz a odporúčaná dávka sa nesmie prekročiť.

8. OCHRANNÁ (-É) LEHOTA (-Y)

Ochranné lehoty:

Mäso a vnútornosti:

Hovädzí dobytok: 243 dní

Ošípané: 228 dní

Kone: 243 dní
Ovce: 194 dní
Kozy: 194 dní
Králiky: 56 dní

Hovädzí dobytok, ovce, kozy, kone:
Mlieko: 120 hodín (5 dní)

9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

10. DÁTUM EXPIRÁCIE

EXP {mesiac/rok}
Po prvom otvorení spotrebovať do 21 dní.

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať pri teplote 8 - 15°C, na suchom mieste. Chrániť pred svetlom.

12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohoto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami

13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú

Len pre zvieratá.
Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Bioveta, a.s.
Komenského 212/12
Ivanovice na Hané
Česká republika

16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO

96/009/03-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

č. šarže:

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VNÚTORNOM OBALE**{Sklenené a plastové liekovky 100 ml, 250 ml, 500 ml}****1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

ADE – vit injekčný roztok

2. ÚČINNÉ LÁTKY

1 ml obsahuje:

Retinoli propionas 100 000 IU

Ergocalciferolum 100 000 IU

Tocoferoli alfa acetat 30 mg

3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčný roztok.

4. VEĽKOSŤ BALENIA

100 ml

250 ml

500 ml

5. CIEĽOVÉ DRUHY

Hovädzi dobytok, kôň, ošípaná, ovca, koza, pes, králik.

6. INDIKÁCIA (-IE)

Hovädzi dobytok, kôň, ošípaná, ovca, koza, pes, králik:

Liečba hypovitaminóz a avitaminóz A, D, E, poruchy rastu a látkového metabolizmu mláďat domácich zvierat, zvýšená vnímavosť na infekčné choroby dýchacej a tráviacej sústavy; hemeralopia, xeroftalmia, keratomalácia, epiteliálne alterácie, hyperkeratotický ekzém; rachitis, osteomalácia, poruchy vyvolané zníženou hladinou vápnika v organizme, osutina prasiatok, myodystrofia jahniat a teliat.

Pes:

Podpora hojenia kostných zlomenín a správneho vývoja zubov. Podporná liečba sterility bez známej etiológie, oligospermia, nedostatočné líbido u psov, doplnenie vitamínových rezerv v období pred pôrodom a u novorodených mláďat, hlavne v exponovaných zoohygienických a dietetických podmienkach.

7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

Intramuskulárne.

U druhov zvierat určených na produkciu potravín sa tento veterinárny liek smie podávať len raz a odporúčaná dávka sa nesmie prekročiť.

8. OCHRANNÁ (-É) LEHOTA (-Y)

Ochranné lehoty:

Mäso a vnútornosti:

Hovädzí dobytok: 243 dní
Ošípané: 228 dní
Kone: 243 dní
Ovce: 194 dní
Kozy: 194 dní
Králiky: 56 dní

Hovädzí dobytok, ovce, kozy, kone:
Mlieko: 120 hodín (5 dní)

9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

10. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP {mesiac/rok}
Po prvom otvorení spotrebovať do:

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať pri teplote 8 - 15°C, na suchom mieste. Chrániť pred svetlom.

12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohoto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú

Len pre zvieratá.
Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Bioveta, a.s.,
Komenského 212/12
Ivanovice na Hané
Česká republika

16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO

96/009/03-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VNÚTORNOM OBALE

{Sklenené liekovky 50 ml}

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

ADE – vit injekčný roztok

2. MNOŽSTVO ÚČINNEJ LÁTKY (-OK)

1 ml obsahuje:

Retinoli propionas 100 000 IU

Ergocalciferolum 100 000 IU

Tocoferoli alfa acetat 30 mg

3. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH JEDNOTKÁCH ALEBO POČET DÁVOK

50 ml

4. SPÔSOB (-Y) PODANIA

Intramuskulárne.

5. OCHRANNÁ (-É) LEHOTA (-Y)

Ochranné lehoty:

Mäso a vnútornosti:

Hovädzí dobytok: 243 dní

Ošípané: 228 dní

Kone: 243 dní

Ovce: 194 dní

Kozy: 194 dní

Králiky: 56 dní

Hovädzí dobytok, ovce, kozy, kone:

Mlieko: 120 hodín (5 dní)

6. ČÍSLO ŠARŽE

č. šarže

7. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP{mesiac/rok}

Po prvom otvorení spotrebovať do:

8. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

PÍSMONÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV
ADE-vit injekčný roztok

1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOĽNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ

Bioveta, a.s., Komenského 212/12, 683 23 Ivanovice na Hané, Česká republika

2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

ADE – vit injekčný roztok

3. OBSAH ÚČINNEJ LÁTKY (-OK) A INEJ LÁTKY (-OK)

1 ml obsahuje:

Retinoli propionas	100 000 IU
Ergocalciferolum	100 000 IU
Tocoferoli alfa acetat	30 mg

Pomocné látky: Buthylhydroxytoluen (E 321), Ricinomacrogol 1750, stredne nasýtené triglyceroly

4. INDIKÁCIA (-E)

Hovädzí dobytok, kôň, ošípaná, ovca, koza, pes, králik:

Liečba hypovitaminózy a avitaminózy A, D, E, poruchy rastu a látkového metabolizmu mláďat domácich zvierat, zvýšená vnímavosť na infekčné choroby dýchacej a tráviacej sústavy; hemeralopia, xeroftalmia, keratomalácia, epitelálne alterácie, hyperkeratotický ekzém; rachitis, osteomalácia, poruchy vyvolané zníženou hladinou vápnika v organizme, osutina prasiatok, myodystrofia jahniat a teliat.

Pes:

Podpora hojenia kostných zlomenín a správneho vývoja zubov. Podporná liečba sterility bez známej etiológie, oligospermia, nedostatočné libido u psov, doplnenie vitamínových rezerv v období pred pôrodom a u novorodených mláďat, hlavne v exponovaných zoohygienických a dietetických podmienkach.

5. KONTRAINDIKÁCIE

Nepoužívať u zvierat určených na produkciu potravín s primeraným množstvom vitamínu A z dôvodu možnosti akumulácie v jedlých tkanivách.

Nepoužívať pri hypervitaminóze A, D, .

Nepoužívať pri známej precitlivenosti na účinné látky, pomocné látky alebo iné zložky lieku.

6. NEŽIADUCE ÚČINKY

Nie sú známe.

7. CIEĽOVÝ DRUH

Hovädzí dobytok, kôň, ošípaná, ovca, koza, pes, králik.

8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA (-Y) A SPÔSOB PODANIA LIEKU

Spôsob podania: intramuskulárne.

hovädzí dobytok, kôň: 5 – 10 ml

teľa, ošípaná, žriebä:	3 – 7 ml
prasiatko, jahňa, kozľa:	1 – 3 ml
pes:	0,1 ml/5 kg ž.hm.
králik:	0,1 ml

U druhov zvierat určených na produkciu potravín sa tento veterinárny liek smie podať len raz a odporúčaná dávka sa nesmie prekročiť.

9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

Pred použitím obsah liekovky temperovať na 20°C.

Pri aplikácii lieku dôsledne dodržiavať zásady správneho spôsobu intramuskulárnej aplikácie, hlavne zabrániť podráždeniu dôležitých ciev a nervov.

10. OCHRANNÁ (É) LEHOTA (-Y)

Mäso a vnútornosti:

Hovädzí dobytok: 243 dní

Ošípané: 228 dní

Kone: 243 dní

Ovce: 194 dní

Kozy: 194 dní

Králiky: 56 dní

Hovädzí dobytok, ovce, kozy, kone:

Mlieko: 120 hodín (5 dní)

11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávať pri teplote 8 - 15°C, na suchom mieste. Chrániť pred svetlom.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 21 dní

12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

V prípade náhodného požitia nevyvolávajúce vracanie. Vypláchnite ústnu dutinu a vypite dostatok vody.

Ak sa objavia nežiaduce účinky, vyhľadajte lekársku pomoc.

Ak dôjde ku kontaktu lieku s kožou, postihnuté miesto ihneď umyte dostatočným množstvom vody. Ak sa objavia nežiaduce účinky, vyhľadajte lekársku pomoc.

V prípade zasiahnutia očí vyberte kontaktné šošovky, oči oplachujte dostatočným množstvom vody.

Ak sa objavia nežiaduce účinky, vyhľadajte lekársku pomoc.

V prípade náhodného samoinjikovania nemožno vylúčiť riziko hypervitaminózy súvisiace s vitamínom A. Preto sa musí podávanie vykonávať veľmi opatrne. V prípade náhodného samoinjikovania ihneď vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Štúdie s vitamínom A na laboratórnych zvieratách preukázali teratogénne účinky, preto tento veterinárny liek nesmú podávať tehotné ženy.

Použitie počas gravidity, laktácie, znášky:

Použitie lieku nemá negatívny vplyv na celkový zdravotný stav zvierat počas gravidity a laktácie.

Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia:

Pri aplikácii môže dôjsť k ovplyvneniu plazmatických hladín vitamínov pri súčasnom podaní antiepileptík.

Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá) ak sú potrebné:

Vzhľadom na spôsob aplikácie a indikácie k predávkovaniu lieku nedochádza..

13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU (-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohoto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍSMONEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV

Len pre zvieratá.

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Veľkosť balenia: 50 ml, 100 ml, 250 ml, 500 ml

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.