

NAVODILO ZA UPORABO

Vetbuton 100 mg/ml raztopina za iniciranje za govedo, prašiče, konje, ovce in koze

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:

Vet-Agro Multi-Trade Company Sp. z o.o.

Gliniana 32, 20-616 Lublin, Poljska

Tel. +48 81 44 52 300

Fax +48 81 44 52 320

E-mail: vet-agro@vet-agro.pl

2. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Vetbuton 100 mg/ml raztopina za iniciranje govedo, prašiče, konje, ovce in koze
menbuton

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

En ml zdravila vsebuje:

Učinkovina:

menbuton	100,00 mg
----------	-----------

Pomožne snovi:

klorokrezol	2,00 mg
-------------	---------

natrijev metabisulfit (E223)	2,00 mg
------------------------------	---------

Bistra, zelenkasto rumena raztopina

4. INDIKACIJA(E)

Spodbujanje delovanja jeter in prebavnega trakta v primeru prebavnih motenj in jetrne insuficience.

5. KONTRAINDIKACIJE

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

Ne uporabite pri živalih z boleznijo srca ali v pozni brejosti.

Glejte poglavje POSEBNO(A) OPOZORILO(A).

6. NEŽELENI UČINKI

Po intravenskem dajanju se lahko pojavi slinjenje, solzenje, tremor, spontano uriniranje in iztrebljanje.

Po intramuskularnem dajanju se lahko pojavi reakcija na mestu aplikacije (edem, krvavitev, nekroza).

V zelo redkih primerih so opazili nemir in povečano frekvenco dihanja. V redkih primerih se lahko pojavi prehodno ležanje, zlasti pri govedu in po hitrem intravenskem dajanju.

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, ovce, koze, konji in prašiči.

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

Teleta, ovce, koze in prašiči: intramuskularna ali intravenska uporaba.

Govedo: intravenska uporaba.

Konji: počasno intravensko dajanje.

Teleta (do 6 mesecev), ovce, koze in prašiči:

10 mg menbutona na kg telesne mase, kar ustreza 1 ml raztopine za injiciranje na 10 kg telesne mase, se daje bodisi globoko i.m. ali počasi i.v.

Govedo:

5 - 7,5 mg menbutona na kg telesne mase, kar ustreza 1 ml raztopine za injiciranje na 15 - 20 kg telesne mase, se daje intravensko.

Konji:

2,5 - 5 mg menbutona na kg telesne mase, kar ustreza 1 ml raztopine za injiciranje na 20 - 40 kg telesne mase, se daje počasi intravensko.

Dajanje se lahko po potrebi ponovi enkrat po 24 urah.

Viale ne prebodite več kot 125-krat.

9. NASVET O PRAVILNI UPORABI ZDRAVILA

Ni smiselno.

10. KARENCA

Meso in organi: nič dni

Mleko: nič dni

11. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

Vialo shranjujte v zunanji ovojnini, da se zaščiti pred svetlobo.

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, navedenega na nalepki 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)

Posebna opozorila za vsako ciljno živalsko vrsto:

Niso znana.

Posebni previdnostni ukrepi za uporabo pri živalih:

Pri konjih je priporočljivo le počasno intravensko dajanje.

Intravensko dajanje je treba opraviti počasi (ne v manj kot 1 minuti), da se izognete neželenim učinkom, opisanim v poglavju NEŽELENI UČINKI.

Priporočljivo je, da na isto mesto aplikacije intramuskularno ne aplicirate več kot 20 ml.

Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo:

Nenamerno samo-injiciranje lahko povzroči lokalne reakcije.

Osebe z znano preobčutljivostjo na menbuton naj se izogibajo stiku z zdravilom.

Varovala igle ne odstranjujte, dokler niste pripravljeni na uporabo.

V primeru nenamernega samo-injiciranja se takoj posvetujte z zdravnikom in mu pokažite navodila za uporabo ali ovojnino.

Brejest:

Ne uporabljajte v zadnji tretjini brejosti.

Laktacija:

Zdravilo se lahko uporablja v obdobju laktacije.

Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij:

Niso znane.

Preveliko odmerjanje (simptomi, nujni ukrepi, protistrupi):

Ni znano.

Inkompatibilnosti:

Ne mešajte z nobenim drugim zdravilom za uporabo v veterinarski medicini, še zlasti ne s kalcijevimi solmi, prokain penicilinom ali vitamini skupine B.

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

Ne odvrzite zdravila v odpadno vodo ali med gospodinjske odpadke.

Glede odstranjevanja zdravil, ki jih ne uporabljate več, se posvetujte z veterinarjem. Ti ukrepi pomagajo varovati okolje.

14. DATUM ZADNJE ODOBRITEV NAVODIL ZA UPORABO

3.7.2019

15. DRUGE INFORMACIJE

Velikost pakiranja:

Kartonska škatla z 1 vialo po 100 ml.

Za vse nadaljnje informacije o tem zdravilu se obrnite na lokalno predstavništvo imetnika dovoljenja za promet z zdravilom.