

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Carofertin oldatos injekció A.U.V.

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja:

V.M.D.n.v., Hoge Mauw 900, 2370 Arendonk, Belgium

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

Sanochemia Pharmazeutica AG.

Landeggerstraße 7, A-2491 Neufeld/Leitha, Ausztria

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Carofertin® oldatos injekció A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1 ml injekciós oldat tartalmaz:

Hatóanyag:

Bétakarotin 10 mg

Segéd- és vivőanyagok:

Benzil-alkohol 10 mg

4. JAVALLATOK

- Szaporodásbiológiai zavarok kezelése és megelőzése
- A sárgatest stabilizálása
- A progeszteronszint emelése
- A habituális abortusz megelőzése
- Az endometritisz megelőzése és kezelése (az antibiotikum terápia kiegészítéseként)
- A nidáció elősegítése
- A vehem védelme
- Az immunállapot javítása
- A szaporodásbiológiai eredmények javítása

Szarvasmarha, ló:

A kezelés javallott a bétakarotin-hiányos takarmányozási időszakban télen és tavasszal, illetve egész évben, ha zöldtakarmány mentes monodiétán tartják az állatokat.

Sertés:

Ajánlott a készítmény alkalmazása egész évben a plazma bétakarotin koncentrációjának emelésére. Növelheti az alomszámot.

5. ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható a hatóanyaggal vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

6. MELLÉKHATÁSOK

Ritka esetekben az injekciós hely gyulladásos reakcióját észlelték, amely általában kezelés nélkül elmúlt. A kezelt lovak több mint 10%-ában az injekció beadásának helyén duzzanat, melegség, fájdalmasság volt megfigyelhető. Kezelés nem volt szükséges. Izolált esetekben életveszélyes anafilaktoid reakciókat figyeltek meg. Ilyen esetekben a Carofertin injekció adagolását azonnal fel kell függeszteni és tüneti kezelést kell alkalmazni. Anafilaxia esetén epinefrint (adrenalin) és/vagy glükokortikoidokat kell adni intravénásan. Allergiás bőrreakciók esetén antihisztaminokat és/vagy glükokortikoidokat kell adni, görcsök esetén pedig barbiturátokat. A készítmény Macrogol-15-hidroxisztearát tartalma miatt előfordulhatnak allergiás vagy pseudoallergiás túlérzékenységi reakciók, elsősorban olyan állatokban, amelyek e kezelést megelőzően már injekciós vagy infúziós kezelésben részesültek. Ezek a reakciók nagymértékben különbözhetnek a tünetek súlyosságát és időtartamát illetően (pl. helyi reakció, súlyos általános reakció), és akár súlyos életveszélyes állapotot is eredményezhetnek.

7. CÉLÁLLAT FAJOK

Szarvasmarha, ló, sertés.

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSMÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Intramuszkuláris vagy szubkután alkalmazásra.

Ló: 20 ml Carofertin®/állat, ami megfelel 200 mg bétakarotinnak, mélyen izomba adva.

Tehén/üsző: 20-25 ml Carofertin®/állat, ami megfelel 200-250 mg bétakarotinnak, szubkután adva.

Koca: 7 ml Carofertin®/állat, ami megfelel 70 mg bétakarotinnak, izomba adva.

1. Meddőség kezelése: 1-3 injekció 14 napos időközökkel.
2. Puerperium (tehén, üsző): első kezelés 1-2 héttel ellés után, második kezelés 6-8 héttel ellés után.
3. Az újszülöttek immunrendszerének erősítése: 1 injekció ellés előtt.



9. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Szarvasmarha, ló, sertés:

Hús és egyéb ehető szövetek: nulla nap.

Tej: nulla nap.

10. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Az állatgyógyászati készítményt gyermekek elől gondosan el kell zárni!

25°C alatt tárolandó. Fénytől védve tartandó. Fagyástól óvni kell.

Csak a csomagoláson feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni.

Felhasználható a gyártástól számított 2 évig. Felbontás után 28 napon belül felhasználandó.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések: Az adagot ajánlatos több helyre elosztva beadni (maximum 10 ml-t adva egy helyre).

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések: Véletlen öninjekciózás esetén haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét.

Túladagolás: Nagy adagokban adott bétakarotin sem okoz toxikus tüneteket. Gyulladás, melegség, fájdalmasság az injekció beadásának helyén előfordulhat.

Inkompatibilitások: Kompatibilitási vizsgálatok hiányában ezt az állatgyógyászati készítményt tilos keverni más állatgyógyászati készítménnyel.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK, (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

Kérdezze meg a kezelő állatorvost, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket! Ezek az intézkedések a környezetet védik.

14. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA

2020. május 3.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának magyarországi képviselőjéhez.

Rendelhetőség

Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki. Kizárólag állatorvosi felhasználásra.

Kiszerelési egységek és (amennyiben a forgalomba hozatali engedélyben fel van tüntetve) bonthatóság
100 ml-es injekciós üveg papírdobozban.

Törzskönyvi szám

3375/1/13 NÉBIH ÁTI (100 ml)

