

BIPACKSEDEL
Ultrasan vet. injektionsvätska, lösning

1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLIKA

Innehavare av godkännande för försäljning:

Pharmaxim AB
Stenbrovägen 32
SE-253 68 Helsingborg
Sverige

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts:

Bela-Pharm GmbH & Co KG
Lohner Strasse 19
D-49377 Vechta
Tyskland

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Ultrasan vet. injektionsvätska, lösning
retinolpalmitat (vitamin A), ergokalciferol (vitamin D₂) och all-rac-alfa-tokoferylacetat (vitamin E)

3. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER) OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

1 ml innehåller:

Aktiva substanser:

retinolpalmitat motsvarande vitamin A	100 000 IE
ergokalciferol (vitamin D ₂)	50 000 IE
all-rac-alfa-tokoferylacetat (vitamin E)	100 mg

Hjälpämnen: etylgallat, vattenfri etanol och raffinerad jordnötsolja.

4. ANVÄNDNINGSSOMRÅDE(N)

Vid brist på vitaminerna A, D₃ och E där tillförsel via fodret är otillräckligt.

5. KONTRAINDIKATIONER

Ska inte ges till livsmedelsproducerande djur med tillräcklig tillförsel av vitamin A på grund av risken för ackumulering i ätliga vävnader.

Använd inte vid överkänslighet mot de aktiva substanserna, eller mot något av hjälpämnen.

6. BIVERKNINGAR

Inga kända.

Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela din veterinär.

7. DJURSLAG

Nötkreatur, får, svin, häst och hund.

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Ultrasan vet. ska injiceras djupt intramuskulärt.

Kor	5-15 ml
Kalvar	2-5 ml
Får och lamm	1-3 ml
Suggor och gyltor	5-10 ml
Slaktsvin 25-120 kg	5 ml
Smågrisar under 25 kg	1-2 ml
Häst	5-10 ml
Unghäst	10 ml
Föl	5 ml
Hund	0,5–1 ml

Detta veterinärmedicinska läkemedel ska endast administreras en gång till livsmedelsproducerande djurslag och den rekommenderade dosen får inte överskridas.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

-

10. KARENSTID(ER)

Slakt:

Nötkreatur: 259 dagar

Svin: 243 dagar

Hästar: 243 dagar

Får: 194 dagar

Mjolk: 120 timmar (5 dagar)

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 15°C. Kan förvaras i kylskåp (2°C – 8°C), men vid förvaring under 10 °C stelnar oljan. Den blir dock snabbt flytande igen vid rumstemperatur.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på etiketten. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

12. SÄRSKILD(A) VARNING(AR)

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur

Dräktighet och digivning:

Kan användas under dräktighet och digivning.

Andra läkemedel och Ultrasan vet.:

Vid samtidig injektion till spädgris av stora doser vitamin D (över 50 000 IE) och järndextran kan hastigt stora mängder kalcium frisättas och lagras in i olika organ vilket kan leda till dödsfall.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur

Vid oavsiktlig självinjektion kan risk för hypervitaminos i samband med vitamin A inte uteslutas. Administrering ska därför ske med stor försiktighet. Vid oavsiktlig självinjektion, uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten.

Studier med vitamin A på laboratoriedjur har visat tecken på teratogena effekter. Detta veterinärmedicinska läkemedel bör därför inte administreras av gravida kvinnor.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Fråga apotekspersonalen hur man gör med läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

2022-07-29

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.