

PŘÍBALOVÁ INFORMACE

GAFERVIT injekční roztok

1. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI A DRŽITELE POVOLENÍ K VÝROBĚ ODPOVĚDNÉHO ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE, POKUD SE NESHODUJE

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce:

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

2. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

GAFERVIT injekční roztok

3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

1 ml roztoku obsahuje:

Léčivé látky :

Immunoglobulinum suillum nativum	50 mg
Dextraferranum	7 mg
Thiamini hydrochloridum	0,03 mg
Riboflavinum	0,0114 mg
Pyridoxini hydrochloridum	0,0028 mg
Nicotinamidum	0,4284 mg
Calcii pantothenas	0,016 mg
Cupri chloridum	0,02707 mg
Cobaltosi chloridum anhydricum	0,00266 mg

Pomocné látky

Thiomersal	0,1 mg
------------	--------

4. LÉKOVÁ FORMA

Injekční roztok

5. INDIKACE

Anémie, hypoglobulinémie, kachexie, zaostávání ve vývoji, onemocnění spojená s odstavem (průjmy, inapetence apod.), poruchy metabolismu u selat.

6. KONTRAINDIKACE

Nejsou.

7. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

Nejsou známy.

8. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Selata.

9. DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA A ZPŮSOB PODÁNÍ

Selata do 10 dnů stáří	3 ml
Selata od 10 do 20 dnů stáří	5 ml
Selata nad 20 dnů stáří	10 ml

10. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ

Aplikuje se intramuskulárně jednorázově nebo opakovaně po 7 - 10 dnech. U selat je aplikace nejúčinnější 2. - 4. den po narození.

11. OCHRANNÁ LHŮTA

Bez ochranných lhůt.

12. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávat mimo dosah dětí.

Uchovávejte v chladničce (2°C – 8°C).>

Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti uvedené na obalu.

Doba použitelnosti po prvním otevření balení: 28 dnů

13. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ

V případě náhodného požití nevyvolávejte zvracení. Vypláchněte ústa. Je-li osoba při vědomí, dejte jí napít dostatek vody. Pokud se objeví nežádoucí účinky, vyhledejte lékařskou pomoc.

Při kontaktu přípravku s kůží se doporučuje postižené místo omýt vodou a mýdlem. Při podráždění kůže vyhledejte lékařskou pomoc.

V případě zasažení očí proplachujte dostatečným množstvím vody i pod víčky minimálně 15 minut. Při podráždění vyhledejte lékařskou pomoc.

V případě náhodného samopodání injekčně aplikovaným přípravkem vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

Nežádoucí aplikaci zabráníte použitím vhodného ochranného oděvu.

14. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Všechny nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

15. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“ A PODMÍNKY NEBO OMEZENÍ TÝKAJÍCÍ SE VÝDEJE A POUŽITÍ, POKUD JE JICH TŘEBA

Pouze pro zvířata.

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

16. OZNAČENÍ „UCHOVÁVAT MIMO DOSAH DĚTÍ“

Uchovávat mimo dosah dětí

17. REGISTRAČNÍ ČÍSLO:

97/396/91-C

18. DATUM POSLEDNÍ REVIZE PŘÍBALOVÉ INFORMACE

březen 2008