

DEPEDIN VEYX

suspensie injectabilă apoasă pentru bovine, câini și pisici

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

VEYX PHARMA GmbH
Sohreweg 6
34639 Schwvarzenbom
Germania

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Depedin Veyx, suspensie injectabilă apoasă pentru bovine, câini și pisici

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)

1 ml produs conține:

Substanțe active:

Prednisolon acetat 7,50 mg
Dexametazonă 2,50 mg

Excipient:

Alcool benzilic 10,00 mg

4. INDICAȚII

Bovine, câini și pisici:

Acetonemie; pareză puerperală hipocalcemică; tetanie; pareză postpartum; indigestii; inflamații ale articulațiilor, tendoanelor și bursei sinoviale; mastite; lumbago; toxiemie și eclampsie; alergii; anafilaxie; urticarie; dermatite și eczeme (neparazitare); prurit; flegmoane; boli reumatice; stres; inflamații.

5. CONTRAINDICAȚII

Procese osteoporotice, diabet zaharat, infecții virale.

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

6. REACȚII ADVERSE

Ca orice alt glucocorticoid. Depedin Veyx crește inhibarea producției de ACT11, care conduce la scăderea funcției adrenocorticale pe durata tratamentului cu corticosteroizi. În cazul unei administrări unice acest proces se termină după 5 zile și necesită monitorizare doar în cazul unor administrări multiple timp îndelungat.

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Bovine, câini și pisici.

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CĂI DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Bovine: 8,0 ml
Viței: 4,0 ml
Câini: 0,5 ml
Pisici: 0,3 ml

Pentru injectare intramusculară și intra-articulară în doză unică.

La nevoie, tratamentul poate fi repetat după câteva zile. Agitați înainte de utilizare.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu se aplică.

10. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Bovine:

Țesuturi comestibile: 10 zile

Lapte: 2 zile

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

A se păstra la frigider (2°C - 8 °C).

A se proteja de lumină.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe cutie și flacon.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului: 28 zile.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Utilizare în perioada de gestație sau lactație

Corticosteroizii pot cauza avorturi în timpul ultimei treimi a gestației.

Incompatibilități majore

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere. Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

14. DATA LA CARE A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

Octombrie 2017

15. ALTE INFORMAȚII

Cutie x 12 flacoane multidoză x 50 ml

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.