

# Vetahepar

100 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, ovine, cabaline, suine și câini

## Deținătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe VET-AGRO Sp. z o.o.

Ul.Gliniana 32, 20-616 Lublin, Polonia tel. 81 4452300, fax 81 4452320 e-mail: [vet-agro@vet-agro.pl](mailto:vet-agro@vet-agro.pl)

## Denumirea produsului medicinal veterinar

Vetahepar 100 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, ovine, cabaline, suine și câini

Menbutonă

## Declararea substanței active și a altor ingrediente

*Substanța activă:*

Menbutonă 100 mg/ml

*Excipient:*

Alcool benzilic 25 mg/ml

## Indicații

Indicat în tratamentul cazurilor de indigestie, tulburări digestive și alterarea funcțiilor secretorii ale ficatului, pancreasului și glandelor din mucoasa tractului digestiv. Ca medicație adjuvantă în tratamentul cetozei și în recuperare.

### Bovine, ovine

- ingestia primară rezultată din probleme de alimentare, cum ar fi o hrănire excesivă cu carbohidrați ușor de digerat (acidoză) sau furaje contaminate sau uscate sau consecința unei schimbări bruște în dietă,
- ingestia secundară care însoțește boli gastro-intestinale și proceduri chirurgicale în cavitatea abdominală,
- în tulburări digestive asociate cu cetoză, hipomagneziemie și steatoză hepatică (sindromul de mobilizare lipidică),
- boli (intoxicații) și toxiemie (la ovine - postnatal) care evoluează cu afectarea funcției hepatice,
- insuficiență hepatică și pancreatică;

### Cabaline

- crampe (colici) care evoluează în atonia tractului gastro-intestinal și obstrucții (balonare intestinală, materia ingerată nu trece prin cecum și colon, retenție fecală),
- supraîncărcarea tractului gastro-intestinal și afectarea proceselor digestive în urma supraalimentării și a prezenței unor exudate patologice
- tulburări și insuficiență hepatică:
  1. toxiemie
  2. recuperare în urma unor colici grave (inflamație acută, obstrucție fecală la nivelul intestinului subțire)
  3. în urma unor boli infecțioase acute și tratamente chirurgicale
  4. în gastrită și insuficiență hepatică și pancreatică;

### Suine

- indigestie asociată cu reducerea poftei de mâncare sau lipsa poftei de mâncare (anorexie),
- gastrită cronică și atonie gastro-intestinală cu constipație (de asemenea, la scroafe în perioada de gestație, după fatare),
- intoxicație alimentară, enterite (colibaciloză) în combinație cu antibiotice,
- insuficiență hepatică și pancreatică;

### Câini

- tulburări digestive sub diferite forme, cu o reducere semnificativă a poftei de mâncare,
- constipație în urma atoniei gastro-intestinale,
- tulburări ale proceselor secretorii ale ficatului și pancreasului.

## Contraindicații

A nu se utiliza în caz de pancreatită acută, hepatită severă, obstrucție biliară (icter obstructiv), obstrucții intestinale mecanice, boli cardiace.

A nu se utiliza la pisici.

A nu se utiliza la animale cu pirexie.

A nu se utiliza la animalele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la excipienți.

## Reacții adverse

În cazul administrării intravenoase poate să apară stimularea tranzitorie a peristaltismului gastro-intestinal, transpirație abundentă, salivare și secreție lacrimală, urinare frecventă și / sau scaun de culoare închisă. După administrarea intramusculară, pot apărea reacții de durere tranzitorii în zona de injectare.

## Specii țintă

Bovine, ovine, cabaline, suine, câini.

## Posologie pentru fiecare specie, căi de administrare și mod de administrare

Vetahepar se administrează, în funcție de specie, printr-o injecție profundă intramusculară sau intravenoasă astfel:

Doza recomandată este de 5-10 mg menbutonă pe kg greutate corporală, echivalent cu 1 ml soluție injectabilă pentru 10-20 kg greutate corporală.

SPECII ȚINTĂ	DOZA	CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE
Bovine	20 ml-50 ml	i.m. sau i.v.
Viței	5 ml-15 ml	i.m. sau i.v.
Ovine	5ml-6 ml	i.m. sau i.v.
Cabaline	20 ml-30 ml	i.v.
Porci	10 ml-20 ml	i.m.
Purcei	1 ml-2 ml	i.m.
Câini	0,1 ml /kg greutate corporală	i.m. sau i.v.

**Recomandări privind administrarea corectă**

A nu se administra preparatul într-o singură zonă, în volum mai mare de 20 ml la bovine, 10 ml la suine și viței și 5 ml la ovine. Administrare unică. În cazuri severe, o doză ulterioară poate fi administrată după 24 - 48 ore. La cabaline se va administra numai prin injecție intravenoasă lentă (nu mai puțin de 1 minut).

**Timp de așteptare**

Bovine, cabaline, ovine, suine:

Carne și organe - zero zile.

Lapte - zero zile.

**Precauții speciale pentru depozitare**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C.

A se păstra în ambalajul original. A se proteja de lumină. A se păstra în loc uscat.

A nu se utiliza acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă după: {EXP}.

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

**Atenționări speciale**

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Se administrează prin injecție intramusculară profundă. A nu se administra preparatul într-o singură zonă, în volum mai mare de 20 ml la bovine, 10 ml la suine și viței și 5 ml la ovine. La cabaline este recomandată doar administrarea intravenoasă lentă. După tratament animalele nu trebuie expuse la lumina soarelui pentru cel puțin 8 ore.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

În caz de auto-injecție accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Gestație sau lactație:

A nu se utiliza în ultimul trimestru al gestației.

Produsul poate fi utilizat în timpul lactației.

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

În caz de utilizare concomitentă cu produse medicinale veterinare recomandate în tratamentul fasciozei, pot apărea colici.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot):

În caz de supradozare poate apărea blocajul cardiac. În cazul unui blocaj cardiac trebuie administrate produse medicinale veterinare stimulative ale funcției cardiace.

Incompatibilități:

Menbutona este incompatibilă cu săruri de calciu, complex de vitamina B, procaină-penicilină.

**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.

**Alte informații****Ambalaje**

Produsul este ambalat în flacon din PET cu dop de cauciuc brombutilic și sigilat cu capsă din aluminiu, cu o capacitate de 100 ml, ambalat individual într-o cutie de carton.

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

MARAVET SA, Baia Mare, cod 430016, str. Maravet nr. 1, România.

Tel/Fax: +40 262 211 964, e-mail: [office@maravet.com](mailto:office@maravet.com)