

Vetbuton

100mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, porcine, cabaline, ovine și caprine

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: Vet-Agro Multi-Trade Company Sp. z.o.o.
Gliniana 32, 20-616 Lublin, Polonia, Tel. +48 81 44 52 300, Fax+48 81 44 52 320, E-mail: vet-atgro@vet-agro.pl

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Vetbuton 100 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, porcine, cabaline, ovine și caprine

Menbutonă

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

Fiecare ml conține:

Substanță activă:

Menbutonă 100,00 mg

Excipienți:

Clorocrezol 2,00 mg

Metabisulfid de sodiu (E223) 2,00 mg

Soluție limpede, de culoare galben-verzuie.

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Stimularea activității hepato-digestive în cazul tulburărilor digestive și insuficienței hepatice.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează la animalele cu boală cardiacă sau în fazele finale ale gestației.

Vă rugăm să consultați secțiunea ATENȚIONĂRI SPECIALE.

6. REACȚII ADVERSE

După administrarea intravenoasă, pot să apară salivație, lacrimare, tremor, urinare spontană și defecare. După administrarea intramusculară, pot apărea reacții la locul de injectare (edem, hemoragie, necroză). Foarte rar se observă neliniște și frecvență respiratorie crescută. În cazuri rare pot apărea tulburări tranzitorii, în special la bovine și după injectare rapidă intravenoasă.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- Frecvente (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările izolate).

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, ovine, caprine, cabaline și porcine.

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CAI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Viței, ovine, caprine și porci: administrare intramusculară sau intravenoasă.

Bovine: administrare intravenoasă.

Cabaline: administrare intravenoasă lentă.

Viței (până la 6 luni), ovine, caprine și porci: 10 mg menbutonă pe kg greutate corporală administrată fie i.m. profund sau i.v. lent, echivalent cu 1 ml soluție injectabilă pentru 10 kg greutate corporală.

Bovine: 5 - 7,5 mg menbutonă pe kg greutate corporală prin administrare intravenoasă, echivalent cu 1 ml soluție injectabilă pentru 15-20 kg greutate corporală.

Cabaline: 2,5 - 5 mg menbutonă pe kg greutate corporală prin administrare intravenoasă lentă, echivalent cu 1 ml soluție injectabilă pentru 20 - 40 kg greutate corporală.

Administrarea poate fi repetată o dată, dacă este necesar, după 24 ore.

Nu perforați flaconul mai mult de 125 de ori.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu există.

10. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Carne și organe: zero zile.

Lapte: zero zile.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra flaconul în ambalajul exterior pentru a se proteja de lumină.

A nu se utiliza acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă după {EXP}. Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

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

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții speciale pentru fiecare specie țintă:

Nu se cunosc.

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

La cabaline este recomandată numai administrarea intravenoasă lentă.

Administrarea intravenoasă trebuie efectuată lent (nu mai puțin de 1 minut) pentru a se evita reacțiile adverse descrise la secțiunea REACȚII ADVERSE.

Se recomandă să nu se injecteze intramuscular mai mult de 20 ml într-un singur loc de administrare.

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

Auto-injectarea accidentală poate induce reacții locale.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la menbutonă trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Utilizați un ac protejat până când este gata de utilizare.

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

Gestație:

Nu este recomandată utilizarea în ultima treime de gestație.

Lactație:

Produsul poate fi utilizat în perioada de lactație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale si alte forme de interacțiune:

Nu se cunosc.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot):

Nu se cunosc.

Incompatibilități:

A nu se amesteca cu nici un alt produs medicinal veterinar în special săruri de calciu, procain penicilină sau vitamine B.

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 protejarea mediului înconjurător.

14. ALTE INFORMAȚII

Dimensiunea ambalajului:

Cutie de carton cu 1 flacon de 100 ml.

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

S.C. MARAVET SRL., str. Maravet nr. 1, Baia Mare, 430016, Tel/Fax: +40 262 211 964, e-mail: office@maravet.com