

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Alvebuton 100 mg/ml oldatos injekció lovak, szarvasmarhák, sertések, juhok és kutyák részére A.U.V.

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓNAK A NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja:

V.M.D.n.v., Hoge Mauw 900, 2370 Arendonk, Belgium

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

V.M.D.n.v., Hoge Mauw 900, 2370 Arendonk, Belgium

Vagy:

Laboratoires Biové, 3 Rue de Lorraine, 62510 Arques - Franciaország

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Alvebuton 100 mg/ml oldatos injekció lovak, szarvasmarhák, sertések, juhok és kutyák részére A.U.V.

Menbuton

3. HATÓ- ÉS SEGÉDANYAGOK MEGNEVEZÉSE

1 ml oldatos injekció tartalmaz:

Hatóanyag:

Menbuton 100 mg

Segédanyagok:

Klórkrezol 2,00 mg

Nátrium-diszulfid (E223) 2,00 mg

4. JAVALLATOK

A májműködés és az emésztés serkentésére, az epe és az emésztőenzimek termelésének fokozására.

Alkalmazása étvágytalanság, különböző bendőműködési-, és emésztési zavarok, gyomor-, bélgyulladás, illetve máj-, és hasnyálmirigy-diszfunkciók esetén gyógykezelésre vagy az oki terápia kiegészítésére javasolt:

5. ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható a hatóanyaggal, vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

Nem alkalmazható ileusz, epeér-elzáródás, hasnyálmirigy-gyulladás, szívbetegségek, idült parézis esetén.

6. MELLÉKHATÁSOK

Gyors intravénás applikálás esetén nyálzás, könnyezés, köhögés, bélsárürítés, vizeletürítés, nyugtalanság, izomremegés, tántorgás jelentkezhet. Ezek a tünetek reverzibilisek.

A készítmény adagolását követően a gyomor- bélrendszer fokozott aktivitása érzékelhető (korgó hangok), valamint megnövekedett vizeletürítés, és a fokozott epeürítés miatt sötétre színeződő bélsár figyelhető meg.

Az injekció beadási helyén ödéma, vérzéses beszűrődés, izomelhalás alakulhat ki.

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, ebben a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLATFAJ

Ló, szarvasmarha, sertés, juh, kutya.

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLATFAJONKÉNT

Általános adagja: 10 mg/ttkg, azaz 1 ml készítmény/ 10 testtömegkilogramm.

Szarvasmarha: 20-40 ml im./iv.

Borjú: 5-15 ml im./iv.

Sertés: 10-20 ml im./iv.

Ló: 20-30 ml (kizárólag iv!)

Juh: 5- 6 ml im./iv.

Kutya: 1 ml/10 ttkg im./iv.

A készítmény adagolása szükség szerint 24-48 óránként ismételtethető.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

Mély intramuszkuláris vagy lassú intravénás alkalmazásra.

Lovaknak csak intravénásan adható.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Ló, szarvasmarha, sertés, juh:

Hús és egyéb ehető szövetek:

nulla nap

Tej:

nulla nap

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

A gyógyszer a külső csomagolásban tartandó a fénytől való megóvás érdekében.

A közvetlen csomagolás első felbontása után felhasználható: 28 napig.

Csak a csomagoláson feltüntetett lejáratú időn belül szabad felhasználni.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉSEK

Különleges figyelmeztetések minden célállatfajra vonatkozóan:

Az intravénás injekciót lassan kell beadni.

Lovaknak kizárólag intravénásan adható.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

Véletlen öninjekciózás esetén haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét. A hatóanyag iránti ismert túlérzékenység esetén kerülni kell az állatgyógyászati készítménnyel való érintkezést.

Vemhesség és laktáció idején történő alkalmazás

Az állatgyógyászati készítmény ártalmatlansága nem igazolt vemhesség és laktáció idején.

Túlادagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidótumok), ha szükséges

Nem állnak adatok rendelkezésre.

Inkompatibilitások

Nem keverhető kalcium-sókkal (pl. Ca-glükonát vagy Ca-boroglukonát), prokain-penicillin oldatokkal és B-vitamin komplexet tartalmazó injekciókkal.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint a keletkező hulladékokat a helyi követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

14. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2021. december 7.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

100 ml, színtelen injekciós üvegben, brómbutil gumidugóval és alumínium kupakkal lezárva, papírdobozban.

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez.