



PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

VIGOPHOS 100 mg/ml + 0.05 mg/ml

Soluție injectabilă

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
 - Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați -vă medicului veterinar sau farmacistului.
 - Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați -vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor
 - Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect.
 - Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele dumneavoastră.
- Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot utiliza greșit.

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI/FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Deținătorul certificatului de înregistrare:

LIVISTO Int'l, S.L.

Av. Universitat Autònoma, 29

08290 Cerdanyola del Vallès (Barcelona)

Spania

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Industrial Veterinaria S.A.

Esmeralda, 19

08950 Esplugues de Llobregat

(Barcelona) Spania.

aniMedica Herstellungs GmbH

Im Südfeld 9

48308 Senden-Bösensell

Germania

aniMedica GmbH

Im Südfeld 9

48308 Senden-Bösensell

Germania

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA

VIGOPHOS 100 mg/ml + 0.05 mg/ml

Soluție injectabilă





1 ml conține:

Substanța activă:

Butafosfan - 100 mg

Cianocobalamină - 0,05 mg

Excipienți:

Alcool benzilic - 10,00 mg

Hidroxid de sodiu (pentru ajustarea Ph-ului)

Apa pentru preparate injectabile

Soluție limpede, de culoare roșiatică spre roșie.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Pentru tratamentul simptomatic al cetozei secundare (de exemplu, în deplasarea abomasului) la bovine.

4. CONTRAINDICAȚII

Nu există

5. REACȚII ADVERSE

Nu se cunosc.

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

6. SPECII ȚINTĂ

Bovine.

7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

Pentru administrare intravenoasă.

5 mg butafosfan și 2,5 μ g cianocobalamină per kg greutate corporală, corespunzător cu 5 ml/100 kg greutate corporală pe zi la intervale de 24 ore, timp de trei zile consecutive.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Carne și organe: zero zile.

Lapte: zero ore

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

Păstrați flaconul în cutia de carton pentru a-l proteja de lumină.

Se interzice utilizarea medicamentului de uz veterinar după data de expirare.

10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Orice medicament de uz veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.



Medicamentele nu trebuie aruncate pe calea apei reziduale sau a reziduurilor menajere. Întrebați medicul veterinar cum să eliminați medicamentele care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protejarea mediului.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie tinta

Nu exista.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu este cazul.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal:

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la oricare dintre substanțe active sau excipienți trebuie să evite contactul cu medicamentul de uz veterinar.

Medicamentul de uz veterinar poate fi ușor iritant pentru piele sau ochi. Prin urmare, expunerea cutanată și oculară trebuie evitată. În cazul expunerii, clătiți cu apă pielea și/sau ochii.

Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:

Nu au fost raportate efecte negative ale utilizării medicamentului de uz veterinar în timpul gestației sau lactației. Poate fi utilizat în timpul gestației și lactației.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:

Nu se cunosc

Supradozare:

Nu se cunosc.

Incompatibilități:

În absența studiilor de compatibilitate, acest medicament de uz veterinar nu trebuie amestecat cu alte medicamente de uz veterinar.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate 4 ani, de la data de fabricare.

Dupa deschiderea flaconului este valabil 28 zile.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează în bază prescripției veterinare.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Flacon de sticlă tip II de culoarea chihlimbarului, de 100 ml, închis cu dop din cauciuc bromobutil sau clorobutil și sigilat cu capat din aluminiu.

Cutie de carton: 1 x 100 ml, 6 x 100 ml sau 12 x 100 ml.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate

15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

11.2022

Numai pentru uz veterinar

