

NAVODILO ZA UPORABO

Catobevit 100 mg/ml + 0,05 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo, konje, pse in mačke

1. IME IN NASLOV IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM TER PROIZVAJALEC ZDRAVILA, ODGOVOREN ZA SPROŠČANJE SERIJ, ČE STA RAZLIČNA

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom

KRKA, d. d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija

Proizvajalec, odgovoren za sproščanje serij

KRKA, d. d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija

TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven, Nemčija

2. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Catobevit 100 mg/ml + 0,05 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo, konje, pse in mačke

Butafosfan, cianokobalamin

3. NAVEDBA UČINKOVIN(E) IN DRUGE(IH) SESTAVIN

1 ml vsebuje:

Učinkovini:

butafosfan 100,00 mg

cianokobalamin (vitamin B₁₂) 0,05 mg

pomožne snovi:

Fenol 4,00 mg

Rožnata do rdečkasto rožnata raztopina.

4. INDIKACIJA(E)

Podpora zdravljenju presnovnih ali reprodukcijskih motenj, kadar je potrebno dodajanje fosforja in cianokobalamina.

Pri obporodnih presnovnih motnjah, tetanijah in paretičnih stanjih (mlečna mrzlica) je zdravilo treba dajati sočasno s kalcijevimi in magnezijevimi pripravki.

Pri pomanjkanju fosforja in/ali cianokobalamina podpira mišično delovanje.

5. KONTRAINDIKACIJE

Ne uporabite v primerih preobčutljivosti na učinkovini ali na katero koli pomožno snov.

6. NEŽELENI UČINKI

Pri mačkah se lahko pri subkutanem injiciranju v interskapularni predel pojavijo reakcije na mestu vboda (oteklina, edem, rdečina in otrdelost tkiva).

Če opazite kakršne koli stranske učinke, tudi tiste, ki niso navedeni v tem navodilu za uporabo ali mislite, da zdravilo ni delovalo, obvestite svojega veterinarja

7. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE

Govedo, konji, psi in mačke.

8. ODMERKI ZA POSAMEZNE ŽIVALSKÉ VRSTE TER POT(I) IN NAČIN UPORABE ZDRAVILA

Pot uporabe:

Govedo, konji: intravensko.

Psi in mačke: intravensko, intramuskularno, subkutano.

Odmerek:

Živalske vrste/ kategorije	Butafosfan (mg/kg)	Vitamin B ₁₂ (µg/kg)	Zdravilo (ml/kg)	Pot uporabe
Govedo	2,0–5,0	1,0–2,5	0,02–0,05	iv.
Teleta	3,3–5,6	1,65–2,8	0,033–0,056	iv.
Konji	2,0–5,0	1,0–2,5	0,02–0,05	iv.
Žrebički	3,3–5,6	1,65–2,8	0,033–0,056	iv.
Psi	2,5–25	1,0–2,5	0,025–0,25	iv., im., sc.
Mačke	10–50	5–25	0,1–0,5	iv., im., sc.

Ponovite enkrat na dan, po potrebi.

9. NASVET O PRAVILNI UPORABI ZDRAVILA

Pokrovček lahko prebodete do 25-krat. Če je potrebnih več kot 25 prebadanj, je priporočljiva uporaba odvzemne igle.

Za pse in mačke priporočamo 100-mililitrsko pakiranje.

10. KARENCA

Govedo in konji:

Meso in organi 0 dni

Mleko 0 ur

11. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

Za shranjevanje zdravila ni posebnih temperaturnih omejitev.

Steklenico shranjujte v zunanji ovojnini, da se zaščiti pred svetlobo.

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, navedenem na steklenici po EXP. Rok uporabnosti zdravila se nanaša na zadnji dan v navedenem mesecu.
Rok uporabnosti po prvem odpiranju vsebnika: 28 dni.

12. POSEBNO(A) OPOZORILO(A)

Posebna opozorila za vsako ciljno živalsko vrsto

Priporočamo, da se določi vzrok(e) presnovnih ali reproduktivnih motenj, da bi lahko določili najprimernejše ukrepe za preprečevanje in zdravljenje ter potrebo po zdravljenju z dodatnim fosforjem in vitaminom B₁₂.

Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo

Osebe z znano preobčutljivostjo na katerokoli sestavino naj se izogibajo stiku z zdravilom. Zdravilo lahko rahlo draži kožo in oči. Izogibajte se stika s kožo ali očmi. V primeru nenamernega stika zdravila s kožo ali očmi, jih nemudoma sperite s čisto vodo.

Brejest in laktacija

Varnost zdravila v obdobju brejosti in laktacije pri kravah, kobilah, psicah in mačkah ni bila ugotovljena. Kljub temu uporaba zdravila med brejostjo in laktacijo pri teh živalskih vrstah ne bi smela povzročati težav.

Glavne inkompatibilnosti

Zaradi pomanjkanja študij kompatibilnosti tega zdravila ne smemo mešati z drugimi zdravili za uporabo v veterinarski medicini.

13. POSEBNI VARNOSTNI UKREPI ZA ODSTRANJEVANJE NEPORABLJENEGA ZDRAVILA ALI ODPADNIH SNOVI, ČE OBSTAJAJO

Vsako neporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo iz teh zdravil, je treba odstraniti v skladu z lokalnimi zahtevami.

14. DATUM ZADNJE ODOBRITEV NAVODIL ZA UPORABO

21.11.2018

15. DRUGE INFORMACIJE

100-mililitrska steklenica iz rjavega stekla (tip II) z zamaškom iz bromobutilne gume in z aluminijasto preklopno zaporko.

250-mililitrska steklenica iz rjavega stekla (tip I) z zamaškom iz bromobutilne gume in z aluminijasto preklopno zaporko.

Velikost pakiranj:

Škatla z 1 steklenico po 100 ml

Škatla z 1 steklenico po 250 ml

Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.