

BIPACKSEDEL

Catophos Vet 100 mg/ml + 0,05 mg/ml injektionsvätska, lösning för häst, nötkreatur, hund och katt

1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLIKA

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsats:

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Tyskland

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Catophos Vet 100 mg/ml + 0,05 mg/ml injektionsvätska, lösning för häst, nötkreatur, hund och katt
butafosfan, cyanokobalamin

3. DEKLARATION AV AKTIVA SUBSTANSER OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

Varje ml innehåller

Aktiva substanser:

Butafosfan	100,00 mg
Cyanokobalamin (vitamin B12)	0,05 mg

Hjälpämne:

Bensylalkohol (E 1519)	20,00 mg
------------------------	----------

Klar, rosa lösning.

4. ANVÄNDNINGSSOMRÅDEN

Som understödjande behandling vid ämnesomsättningssjukdomar eller fortplantningsstörningar när tillskott av fosfor och vitamin B12 behövs.

Vid ämnesomsättningssjukdomar runt förlossning, kramp och förlamning (såsom kalvningförlamning) ska läkemedlet ges som tillägg till magnesium respektive kalcium. Som stöd för muskelfunktion vid brist på fosfor och/eller vitamin B12.

5. KONTRAINDIKATIONER

Använd inte vid överkänslighet mot de aktiva substanserna eller mot något av hjälpämnena.

6. BIVERKNINGAR

Hos katter, efter subkutan injektion i interskapularregionen, kan reaktioner vid injektionsstället (svullnad, vätskeansamling, hudrodnad och förhårdnad) observeras.

Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela din veterinär.

Du kan också rapportera biverkningar via det nationella rapporteringssystemet:
www.fimea.fi/elainlaakkeet/

7. DJURSLAG

Nötkreatur, häst, hund och katt.

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄGAR

Nötkreatur, häst: för intravenös användning

Hund och katt: för intravenös (i.v.), intramuskulär (i.m.) och subkutan (s.c.) användning

Djurslag/under kategori	Butafosfan (mg/kg)	Vitamin B12 (mikrogram/kg)	Läkemedel (ml/kg)	Administreringsväg
Nötkreatur:	2,0-5,0	1,0-2,5	0,02-0,05	i.v.
Kalv	3,3-5,6	1,65-2,8	0,033-0,056	i.v.
Häst	2,0-5,0	1,0-2,5	0,02-0,05	i.v.
Föl	3,3-5,6	1,65-2,8	0,033-0,056	i.v.
Hund	2,5-25	1,25-12,5	0,025-0,25	i.v., i.m., s.c.
Katt	10-50	5,0-25	0,1-0,5	i.v., i.m., s.c.

Upprepa en gång dagligen vid behov.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Locket kan punkteras på ett säkert sätt upp till 40 gånger. Om fler än 40 stick krävs, rekommenderas en uppdragningskanyl.

Förpackningen med 100 ml bör användas för behandling av hund och katt.

10. KARENSTID(ER)

Nötkreatur, häst:

Kött och slaktbiprodukter: noll dygn

Mjolk: noll timmar

11. SÄRSKILDA FÖRVARNINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvara injektionsflaskan i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på injektionsflaskan efter EXP.

Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Hållbarhet i öppnad förpackning: 28 dagar

12. SÄRSKILDA VARNINGAR

Särskilda varningar för respektive djurslag:

Orsaken eller orsakerna till de metabola sjukdomarna eller reproduktionsstörningarna bör fastställas för att definiera de lämpligaste åtgärderna för förebyggande och behandling och

behovet av behandling med tillägg av fosfor och vitamin B12.

På grund av katters nedsatta förmåga att bryta ner bensylalkohol, bör detta läkemedel användas med försiktighet och den rekommenderade dosen bör följas strikt för detta djurslag.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Detta läkemedel innehåller bensylalkohol som kan orsaka överkänslighetsreaktioner (allergi).

Personer som är överkänsliga för bensylalkohol ska undvika kontakt med läkemedlet.

Detta läkemedel kan orsaka irritation i hud, ögon och slemhinnor. Sådan kontakt med läkemedlet ska undvikas. Vid oavsiktlig exponering, skölj det drabbade området med rikligt med vatten.

Undvik att äta, dricka eller röka vid hantering av läkemedlet.

Tvätta händerna efter användning.

Dräktighet och digivning:

Säkerheten av detta läkemedel har inte fastställts hos dräktiga och digivande kor, ston, tikar och honkatter. Användning under dräktighet och digivning hos dessa djurslag bör dock inte utgöra något särskilt problem.

Blandbarhetsproblem:

Då blandbarhetsstudier saknas ska detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

18.04.2024

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Bärnstensfärgad injektionsflaska av typ II-glas med en bromobutylgummipropp och ett aluminiumlock.

Förpackningsstorlekar:

Kartong med 1 injektionsflaska à 100 ml

Kartong med 1 injektionsflaska à 250 ml

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning

VET MEDIC ANIMAL HEALTH OY

PL 27, FI-13721 PAROLA

Puh: +358 (0)3 630 3100