

PAKKAUSSELOSTE

Catophos Vet 100 mg/ml + 0,05 mg/ml injektioneste, liuos hevoselle, naudalle, koiralle ja kissalle

1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLA, JOS ERI

Myyntiluvan haltija ja erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ostlandring 13

31303 Burgdorf

Saksa

2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Catophos Vet 100 mg/ml + 0,05 mg/ml injektioneste, liuos hevoselle, naudalle, koiralle ja kissalle

butafosfaani, syanokobalamiini

3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

Yksi ml sisältää

Vaikuttavat aineet:

Butafosfaani 100,00 mg

Syanokobalamiini (B₁₂-vitamiini) 0,05 mg

Apuaine:

Bentsyylialkoholi (E 1519) 20,00 mg

Kirkas, vaaleanpunainen liuos.

4. KÄYTTÖAIHEET

Aineenvaihdunta- tai lisääntymishäiriöiden tukihoitona, kun fosforin ja syanokobalamiinin lisäystä tarvitaan.

Tiineyden loppuvaiheessa ja synnytyksen jälkeisenä aikana esiintyvissä aineenvaihduntahäiriöissä, tetaniassa (laidunhalvaus) ja pareesissa (kuten poikimahalvaus) valmistetta voidaan antaa magnesiumin ja kalsiumin lisäksi.

Lihastoiminnan tukemiseen fosforin ja/tai syanokobalamiinin puutostiloissa.

5. VASTA-AIHEET

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttaville aineille tai apuaineille.

6. HAITTAVAIKUTUKSET

Kissoilla lapojen väliselle alueelle annetun ihonalaisen injektion jälkeen saattaa esiintyä injektioalueen reaktioita (turvotus, edeema, punoitus ja kovettuma).

Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, tai

olet sitä mieltä, että lääke ei ole tehonnut, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

Vaihtoehtoisesti voit myös ilmoittaa kansallista raportointijärjestelmää käyttäen
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
www-sivusto: <https://www.fimea.fi/elainlaakkeet/>

7. KOHDE-ELÄINLAJIT

Nauta, hevonen, koira ja kissa.

8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

Nauta, hevonen: laskimoon

Koira ja kissa: laskimoon, lihakseen ja ihon alle

Eläinlaji/alaluokka	Butafosfaani (mg/kg)	B ₁₂ -vitamiini (µg/kg)	Valmiste (ml/kg)	Antoreitti
Nauta	2,0–5,0	1,0–2,5	0,02–0,05	i.v.
Vasikka	3,3–5,6	1,65–2,8	0,033–0,056	i.v.
Hevonen	2,0–5,0	1,0–2,5	0,02–0,05	i.v.
Varsa	3,3–5,6	1,65–2,8	0,033–0,056	i.v.
Koira	2,5–25	1,25–12,5	0,025–0,25	i.v., i.m., s.c.
Kissa	10–50	5,0–25	0,1–0,5	i.v., i.m., s.c.

Toista tarvittaessa kerran vuorokaudessa.

9. ANNOSTUSOHJEET

Kumitulppa voidaan lävistää turvallisesti korkeintaan 40 kertaa. Jos tarvitaan yli 40 lävistystä, lääkkeenottokanyylin käyttö on suositeltavaa.

Kissojen ja koirien hoitoon suositellaan 100 ml:n pakkauksen käyttöä.

10. VAROAIKA (VAROAJAT)

Nauta, hevonen:

Teurastus: nolla vrk

Maito: nolla tuntia

11. SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Pidä injektiopullo ulkopakkauksessa. Herkkä valolle.

Älä käytä tätä eläinlääkevalmistetta viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu injektiopullossa merkinnän EXP jälkeen. Viimeisellä käyttöpäivämäärällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää.

Avatun pakkauksen kesto aika ensimmäisen avaamisen jälkeen: 28 vuorokautta.

12. ERITYISVAROITUKSET

Erytisvaroitukset kohde-eläinlajeittain:

Aineenvaihdunta- tai lisääntymishäiriöiden syyt on suositeltavaa selvittää sopivimpien

ennaltaehkäisy- ja hoitotoimenpiteiden sekä fosfori- ja B₁₂-vitamiinilisän tarpeen määrittämiseksi.

Koska kissoilla on puutteita bentsyylialkoholin aineenvaihduntaan osallistuvissa glukuronidaation metaboliareiteissä, tätä eläinlääkettä on käytettävä kissoille varoen ja suositeltavaa annosta on noudatettava tarkasti.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava:

Tämä eläinlääke sisältää bentsyylialkoholia, joka voi aiheuttaa yliherkkyyttä (allergisia reaktioita). Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä bentsyylialkoholille, tulee välttää kosketusta eläinlääkkeen kanssa.

Tämä valmiste voi ärsyttää ihoa, silmiä ja limakalvoja. Ihon, silmien ja limakalvojen kosketusta valmisteen kanssa on vältettävä. Jos tahaton altistuminen tapahtuu, huuhtelee altistunut alue huolellisesti vedellä.

Älä syö, juo tai tupakoi kun käsittelet tätä valmistetta.

Pese kädet käytön jälkeen.

Tiineys ja imetys:

Eläinlääkkeen turvallisuutta tiineillä ja imettävillä lehmillä, tammoilla, nartuilla ja naaraskissoilla ei ole osoitettu. Valmisteen käytön ei kuitenkaan pitäisi aiheuttaa erityisiä ongelmia edellä mainittujen eläinten tiineyden ja imetyksen aikana.

Yhteensopimattomuudet:

Koska yhteensopimattomuustutkimuksia ei ole tehty, eläinlääkevalmistetta ei saa sekoittaa muiden eläinlääkevalmisteiden kanssa.

13. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI LÄÄKEJÄTTEEN HÄVITTÄMISEKSI

Käyttämättömät eläinlääkevalmisteet tai siitä peräisin olevat jätemateriaalit on hävitettävä paikallisten määräysten mukaisesti.

14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY

18.04.2024

15. MUUT TIEDOT

Ruskeankeltainen tyyppin II lasista valmistettu injektiopullo, jossa bromibutyylimikmitulppa ja alumiinikorkki.

Pakkauskoot:

Pahvikotelo, jossa yksi 100 ml:n injektiopullo.

Pahvikotelo, jossa yksi 250 ml:n injektiopullo.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

Lisätietoja tästä eläinlääkevalmisteesta saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.

VET MEDIC ANIMAL HEALTH OY

PL 27, FI-13721 PAROLA

Puh: +358 (0)3 630 3100