

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA
V/NRP/13/0018
LV Butasal-100 šķīdums injekcijām liellopiem, suņiem un kaķiem

1. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA UN RAŽOŠANAS LICENCES TURĒTĀJA, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI, NOSAUKUMS UN ADRESE, JA DAŽĀDI

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

UAB "Interchemie werken "De Adelaar" LT"
Terminalo str. 13, Biruliskes
LT-54469, Kaunas distr.
Lietuva

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS
Vanapere tee 14, Püünsi
Viimsi vald, 74013 Harjumaa
Igaunija

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

LV Butasal-100 šķīdums injekcijām liellopiem, suņiem un kaķiem

3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS

1 ml šķīduma satur:

Aktīvās vielas:

Butafosfāns 100 mg
Ciānkobalamīns (vitamīns B12) 0,05 mg

Palīgvielas:

Benzilspirts
Nātrija hidroksīds
Ūdens injekcijām

Dzidrs, sārts šķīdums injekcijām.

4. INDIKĀCIJA(-S)

Liellopiem, suņiem un kaķiem:

- akūtu vai hronisku vielmaiņas traucējumu ārstēšanai novājinātiem dzīvniekiem, kurus izraisījis slikts uzturs, nepareiza kopšana vai saslīmšanas (attīstības un barošanas traucējumi jauniem dzīvniekiem, sekundārā ketoze govīm);
- var lietot kā papildlīdzekli neauglības profilaksei pēcdzemdību slimību gadījumos un neauglības ārstēšanai;
- *LV Butasal-100* darbojas spēcinoši stresa, pārpūles, spēku izsīkuma, pazeminātas imunitātes gadījumā un kā tonizējošs līdzeklis vispārēja vārguma, sekundārās anēmijas un organisma atdzīšanas gadījumā;
- *LV Butasal-100* veicina muskulatūras attīstību un to var lietot kā papildlīdzekli kopā ar kalciju un magniju tetānijas un parēzes gadījumos.

5. KONTRINDIKĀCIJAS

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvajām vielām vai pret kādu no palīgvielām.

6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Nav zināmas.

Ja novērojat jebkuras būtiskas blakusparādības vai citu iedarbību, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, lūdzu, informējiet par tām savu veterinārārstu.

7. MĒRĶA SUGAS

Liellopi, suņi un kaķi.

8. DEVAS ATKARĪBĀ NO DZĪVNIEKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN METODES

Intramuskulārai, intravenozai vai subkutānai lietošanai.

Intravenozai ievadīšanai liellopiem: 5–25 ml, teļiem 5–12 ml.

Intramuskulārai vai subkutānai ievadīšanai suņiem un kaķiem: 0,5–5 ml.

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Ja nepieciešams, drīkst ievadīt atkārtoti.

Hronisku saslimšanu gadījumā lietot pusi no devas ar 1-2 nedēļu vai īsāku starplaiku.

Klīniski veseliem dzīvniekiem ievadīt pusi no devas.

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Ierobežojumu periods: nulle dienas.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C. Pēc atvēršanas uzglabāt ledusskapī (2°C - 8 °C).

Sargāt no tiešiem saules stariem. Nesasaldēt.

Derīguma termiņš pēc pirmās tiešā iepakojuma atvēršanas: 2 nedēļas.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts uz iepakojuma.

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Īpaši brīdinājumi katrai mērķa sugai:

Ieteicams noskaidrot vielmaiņas vai reproduktīvās funkcijas traucējumu cēloni (cēloņus), lai noteiktu piemērotākos novēršanas un ārstēšanas pasākumus un nepieciešamību pēc fosfora un vitamīna B12 papildterapijas.

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem:

Parenterālas ievadīšanas laikā ievērot vispārpieņemtos aseptikas pasākumus. Izvairīties injicēt zāles caur netīru vai samirkusu ādu, kā arī mitros vai putekļainos apstākļos. Ja nepieciešams injicēt vairāk kā 20 ml šķiduma, tas jāsadala un jāinjicē vairākās injekciju vietās.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai:
Izvairīties no nejaušas pašinjicēšanas, nejaušas saskares ar ādu vai iekļūšanas acīs.

Grūsnība un laktācija:

Drīkst lietot grūsnības un laktācijas laikā.

Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti):

Pārdozējot *LV Butasal-100* toksisku iedarbību nenovēro.

Nesaderība:

Tā kā nav veikti saderības pētījumi, šīs veterinārās zāles nedrīkst lietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI

Jebkuras neizlietotas veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar nacionālajiem tiesību aktiem.

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA

09/2019

15. CITA INFORMĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Iepakojums: brūns 50 ml un 100 ml II tipa stikla flakons, kas noslēgts ar sterilu gumijas aizbāzni un alumīnija vāciņu.

Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.