

Selevitan® vet. injektionsvæske, opløsning



Nyeste version af indlægssedlen er tilgængelig på www.indlaegsseddel.dk

Indehaveren af markedsføringstilladelsen og fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse

Boehringer Ingelheim
Animal Health Nordics A/S
Strødamvej 52
2100 København Ø

Veterinærlægemidlets navn

Selevitan vet., injektionsvæske, opløsning
Selen og vitamin E

Angivelse af de aktive stoffer og andre indholdsstoffer

1 ml indeholder:

Aktive stoffer: 0,6 mg selen og

50 mg vitamin E.

Hjælpestoffer: Sorbinsyre (E200), butylhydroxytoluen, citronsyremonohydrat, polyoxyleret ricinusolie og rensset vand.

Indikationer

Selen/ E-vitaminmangel hos kalve.

Kontraindikationer

Ingen.

Bivirkninger

Intramuskulær injektion af store doser kan give lokale vævsreaktioner. Se desuden overdoseringsafsnit.

Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne. Alternativt kan du indberette observerede bivirkninger via det nationale bivirkningssystem:

Lægemiddelstyrelsen, Axel Heides Gade 1,
DK-2300 København S.

Websted: www.meldenbivirkning.dk

E-mail: dkma@dkma.dk

Dyrearter

Kalve

Dosering for hver dyreart, anvendelsesmåde og indgivelsesvej

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne indlægsseddel. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

1 ml/10 kg legemsvægt intramuskulært.
Behandlingen bør tidligst gentages efter 3 uger.

Tilbageholdelsestid

Slagtning: 30 døgn.

Eventuelle særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Opbevares utilgængeligt for børn.

Må ikke anvendes efter den udløbsdato, som er angivet på pakningen.

Selevitan vet. kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaring.

Særlige advarsler

Særlige advarsler for hver dyreart

Må ikke gives til heste.

Særlige forsigtighedsregler vedrørende brugen

Doser over 10 ml bør fordeles på flere injektionssteder.

Drægtighed og diegivning

Kan anvendes.

Overdosis

Risiko for alvorlige bivirkninger med letal udgang må påregnes ved indgift af 10-20 gange den anbefalede dosis. Symptomerne ved overdosering er typisk anoreksi, dehydrering, usikker gang, evt. diarré.

Eventuelle særlige forholdsregler ved bortskaffelse af ubrugte lægemidler eller affald fra sådanne, om nødvendigt

Ikke anvendte veterinære lægemidler, samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinjer.

Dato for seneste revision af indlægssedlen

Marts 2018

Selevitan® vet. stungulyf, lausn



Markaðsleyfishafi og framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Boehringer Ingelheim
Animal Health Nordics A/S
Strødamvej 52
2100 København Ø
Danmörk

Heiti dýralyfs

Selevitan vet. stungulyf, lausn.
Selen og E-vítamín.

Virk innihaldsefni og önnur innihaldsefni

1 ml inniheldur:

Virk efni: 0,6 mg selen og

50 mg E-vítamín.

Hjálprefni: Sorbínsýra (E200), bútýl-
hýdroxýtólúen, sítrónusýrueinhýdrat,
pólýoxýl-35-ricínolía og hreinsað vatn.

Ábendingar

Selen/E-vítamínskortur hjá kálfum.

Frábendingar

Engar.

Aukaverkanir

Ef stórir skammtar eru gefnir í vöðva getur það leitt til staðbundinna áhrifa á vef. Sjá einnig kafla um ofskömmtnun.

Gerid dýralækni viðvart ef vart verður einhverra aukaverkana, jafnvel aukaverkana sem ekki eru tilgreindar í fylgiseðlinum eða ef svo virðist sem lyfið hafi ekki tilætluð áhrif.

Dýrategund

Nautgripir (kálfar).

Skammtar fyrir hverja dýrategund, íkomuleið(ir) og aðferð við lyfjagjöf

1 ml/10 kg líkamsþyngd, gefið í vöðva.

Ekki má endurtaka meðferðina fyrr en að 3 vikum liðnum.

Verið getur að læknirinn hafi ávísað lyfinu við öðrum sjúkdómi eða í öðrum skömmtnun en tiltekið er í þessum fylgiseðli. Ávallt skal fylgja fyrirmælum læknis og leiðbeiningum á merkimiða frá lyfjabúð.

Biðtími fyrir afurðanýtingu

Sláturafurðir: 30 sólarhringar.

Sérstakar varúðarreglur við geymslu

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Ekki skal nota dýralyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á umbúðunum á eftir EXP/Fyrnist.

Engin sérstök fyrirmæli eru um geymslu-
aðstæður dýralyfsins.

Sérstök varnaðarorð

Sérstök varnaðarorð fyrir hverja

dýrategund

Ekki má gefa hestum þetta lyf.

Sérstakar varúðarreglur við notkun hjá

dýrum

Skömmtnun, sem eru stærri en 10 ml, skal skipta á fleiri en einn stungustað.

Meðgönga og mjólkurgjöf

Nota má lyfið.

Ofskömmtnun (einkenni, bráðameðferð, mótéitur)

Gera verður ráð fyrir alvarlegum aukaverkunum sem geta verið banvænar, þegar gefinn er 10-20 faldur ráðlagður skammtur. Venjuleg einkenni ofskömmtnunar eru lystarleysi, ofþornun, skjögur og e.t.v. niðurgangur.

Sérstakar varúðarreglur vegna förgunar ónotaðra lyfja eða úrgangs, ef við á

Leitið ráða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

Dagsetning síðustu samþykktar fylgiseðilsins

10. júní 2018.

Aðrar upplýsingar

Hafið samband við fulltrúa markaðsleyfishafa á hverjum stað ef óskað er upplýsinga um lyfið:

Ísland
Vistor hf.
Hörgatúni 2
210 Garðabæ