

INDLÆGSSEDDEL

Ido-E vet. 50 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

1. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS FORSKELLIG HERFRA

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Weidekampsgade 14
2300 København S

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Labiana Life Sciences S.A.
Calle Venus 26
Terrassa
08228
Spanien

2. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Ido-E vet. 50 mg/ml injektionsvæske, opløsning
Vitamin E

3. ANGIVELSE AF DET AKTIVE STOF OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

1 ml indeholder:

Aktivt stof: 50 mg vitamin E.

Hjælpestoffer: Butylhydroxytoluen, citronsyremonohydrat, natriumpyrosulfit, polyoxylet ricinusolie, natriumhydroxid, chlorcresol og vand til injektionsvæsker.

4. INDIKATIONER

Anvendes til forebyggelse og behandling af E-vitaminmangel.

5. KONTRAINDIKATIONER

Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

6. BIVIRKNINGER

Der er i sjældne tilfælde set allergiske reaktioner, disse kan i meget sjældne tilfælde være fatale. Risikoen øges ved gentagne injektioner.

Hyppigheden af bivirkninger er defineret som:

- Meget almindelig (flere end 1 ud af 10 behandlede dyr, der viser bivirkninger i løbet af en behandling)
- Almindelige (flere end 1, men færre end 10 dyr af 100 behandlede dyr)
- Ikke almindelige (flere end 1, men færre end 10 dyr af 1.000 behandlede dyr)

- Sjældne (flere end 1, men færre end 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr)
- Meget sjælden (færre end 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder isolerede rapporter).

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

7. DYREARTER

Hest, kvæg, svin eller efter dyrlægens anvisning.

8. DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVej(E)

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.

Hest, ko, so, gylt, svin: 10-20 ml

Kalv: 5-10 ml

Smågrise: 5 ml

Pattegrise: 1 ml

Indsprøjtes i muskulaturen (i.m.) eller under huden (s.c.) som en enkelt dosering.

9 OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

Kan anvendes under drægtighed og diegivning.

10. TILBAGEHOLDELSESTID

Mælk: 0 døgn

Slagtning: 0 døgn

11. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

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

Opbevares i køleskab (2°C - 8°C).

12. SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER

Ingen

**13. 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

14. DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDLEN

05/2023