

INDLÆGSSEDDEL:

XXXX 4 XX
- VXX.XX

Veytosal® Vet

100 mg/ml + 0,05 mg/ml

injektionsvæske, opløsning til heste, kvæg, hunde og katte

Den senest reviderede indlægsseddel kan findes 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 og fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Veyx-Pharma GmbH
Soehreweg 6
34639 Schwarzenborn
Tyskland

Repræsentant:

proVET Nordic ApS
Industrivej 5
6640 Lunderskov

2. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Veytosal® Vet 100 mg/ml + 0,05 mg/ml injektionsvæske, opløsning
Butafosfan, cyanocobalamin

3. ANGIVELSE AF DE(T) AKTIVE STOF(FER) OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

Hver ml indeholder:

Aktive stoffer:

Butafosfan:	100,00 mg
Cyanocobalamin (B ₁₂ -vitamin):	0,05 mg

Hjælpestof:

Benzylalkohol (E1519)	20,00 mg
-----------------------	----------

Klar, lyserød opløsning.

4. INDIKATIONER

Som understøttende behandling af stofskifte- eller reproduktionsrelaterede lidelser, når tilskud af phosphor og cyanocobalamin er nødvendigt.

I tilfælde af stofskiftelidelser omkring fødsel, ved stivkrampe og lammelse (mælkefeber), bør produktet tilføres sammen med henholdsvis magnesium og calcium.

Understøttelse af muskelfunktionen ved tilstedeværelse af mangel på phosphor og/eller cyanocobalamin.

5. KONTRAINDIKATIONER

Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for de aktive stoffer eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

6. BIVIRKNINGER

Hos katte kan der observeres reaktioner på injektionsstedet (hævelse, væskeansamling, rødme og forhærdelse af vævet) efter subkutan injektion i området mellem skulderbladene.

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

Kvæg, heste, hunde og katte.

8. DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVej(E)Kvæg, heste: til intravenøs anvendelseHunde og katte: til intravenøs, intramuskulær og subkutan anvendelse

Dyrearter/ underkategori	Butafosfan (mg/kg)	B ₁₂ -vitamin (mikrog/kg)	Præparat (ml/kg)	Administrationsvej
Kvæg	2,0 - 5,0	1,0 - 2,5	0,02 - 0,05	i.v.
Kalve	3,3 - 5,6	1,65 - 2,8	0,033 - 0,056	i.v.
Heste	2,0 - 5,0	1,0 - 2,5	0,02 - 0,05	i.v.
Føl	3,3 - 5,6	1,65 - 2,8	0,033 - 0,056	i.v.
Hunde	2,5 - 25	1,25 - 12,5	0,025 - 0,25	i.v., i.m. og s.c.
Katte	10 - 50	5,0 - 25	0,1 - 0,5	i.v., i.m. og s.c.

XXXX 4 XX
- VXXX XX

Gentag behandlingen én gang dagligt, hvis det er nødvendigt.

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

9. OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

Proppen kan punkteres sikkert op til 40 gange. Hvis det er nødvendigt med mere end 40 anbrud, anbefales det at bruge en oprækningskanyle.

Det anbefales at bruge en pakning med 100 ml til behandling af hunde og katte.

10. TILBAGEHOLDELSESTIDKvæg, heste:

Slagtning: 0 dage

Mælk: 0 timer

11. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

Opbevar hætteglasset i den ydre karton for at beskytte mod lys.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på hætteglasset efter Exp.

Udløbsdatoen refererer til den sidste dag i den pågældende måned.

Holdbarhed efter første åbning af den indre emballage: 28 dage.

12. SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLERSærlige advarsler for hver dyreart:

Det anbefales at bestemme årsagen/årsagerne til de stofskifte- eller reproduktionsrelaterede lidelser for at definere de mest hensigtsmæssige foranstaltninger til forebyggelse og behandling, samt behovet for en behandling med supplerende phosphor og B₁₂-vitamin.

På grund af kattes mangel på glukoroniderende omsætningsveje, der er involveret i omsætningen af benzylalkohol, bør dette veterinærlægemiddel anvendes med forsigtighed, og den anbefalede dosis bør nøje overholdes hos denne dyreart.

Særlige forholdsregler der skal træffes af personer, der administrerer lægemidlet:

Dette veterinærlægemiddel indeholder benzylalkohol, som kan medføre overfølsomhedsreaktioner (allergiske reaktioner). Personer med kendt overfølsomhed over for benzylalkohol bør undgå kontakt med lægemidlet.

Dette lægemiddel kan forårsage irritation af hud, øjne og slimhinder. Kontakt med disse områder og lægemidlet bør derfor undgås. I tilfælde af utilsigtet eksponering skylles det berørte område grundigt med vand.

Undlad at spise, drikke eller ryge under håndtering af dette lægemiddel.

Vask hænderne efter brug.

Drægtighed og laktation:

Lægemidlets sikkerhed under drægtighed og laktation/diegivning er ikke fastlagt hos køer, hopper, tæver og kønsmodne hunkatte. Anvendelse under drægtighed og laktation/diegivning hos disse dyrearter bør dog ikke give anledning til særlige problemer.

Uforligeligheder:

Da der ikke foreligger undersøgelser vedrørende eventuelle uforligeligheder, bør dette lægemiddel ikke blandes med andre lægemidler.

13. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT

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

14. DATO FOR SENESTE GODKENDELSE AF INDLÆGSSEDLEN

14.08.2023

15. ANDRE OPLYSNINGER

Ravfarvet hætteglas af glas type II med en brombutyl-gummiprop og et aluminiumslåg.

Pakningsstørrelser:

Kartonæske med 1 hætteglas med 100 ml

Kartonæske med 1 hætteglas med 250 ml

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.