

HASZNÁLATI UTASÍTÁS
Esvex injekció A.U.V.

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓNAK A NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja és a gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

S.P. Veterinaria S.A.

Ctra. Reus-Vinyols km 4,1, 43330 Riudoms, Spanyolország)

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Esvex injekció A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1 ml injekció tartalmaz:

<u>Hatóanyagok:</u>	E-vitamin	150 mg
	Szelén (Na-szelenit formában)	0,5 mg
<u>Segédanyagok:</u>	Poliszorbát 80	
	Etil-alkohol	
	Víz parenterális célra ad	1,0 ml

4. JAVALLAT(OK)

Szarvasmarha, juh: vázizom-elfajulásának (fehérizom betegség) és sertés szívizom-elfajulásának (szederszív betegség, mulberry heart disease), valamint máj-elfajulásának megelőzésére és kezelésére. Meddőégi- és reprodukciós zavarok megelőzésére és kezelésére. Általában az E-vitamin és a szelén hiánya okozta betegségek kezelésére.

5. ELLENJAVALLATOK

Máj és tüdőelváltozásokban szenvedő állatoknak nem adható. Nem alkalmazható a készítmény hatóanyagaival, vagy bármely segédanyaggal (adjuvánssal) vagy vivőanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

6. MELLÉKHATÁSOK

Nem ismertek.

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, ebben a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJ(OK)

Szarvasmarha, juh, sertés

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Használat előtt felrázandó!

Intramuszkuláris alkalmazásra, szükség esetén 2 hét múlva megismételhető.

Juh, bárány:

Megelőzésre: 1 ml Esvex injekció A.U.V. / 15 ttkg

(150 mg E-vitamin és 0,5 mg szelén / 15 ttkg, azaz 10 mg E-vitamin és 33 µg szelén / ttkg)

Kezelésre: 2 ml Esvex injekció A.U.V. / 15 ttkg

(300 mg E-vitamin és 1 mg szelén / 15 ttkg, azaz 20 mg E-vitamin és 66 µg szelén / ttkg)

Juhok esetében javasolt a vemhesség idején, valamint

bárányoknak újszülött korban két kezelés, 2 hét különbséggel.

Reprodukciós zavarok esetén: 2 ml Esvex injekció A.U.V. / 15 ttkg

(300 mg E-vitamin és 1 mg szelén / 15 ttkg, azaz 20 mg E-vitamin és 66 µg szelén / ttkg)



Szarvasmarha, borjú:

Megelőzésre: 1 ml Esvex injekció A.U.V. / 25 ttkg
(150 mg E-vitamin és 0,5 mg szelén / 25 ttkg, azaz 6 mg E-vitamin és 20 µg szelén / ttkg)
Kezelésre: 2 ml Esvex injekció A.U.V. / 25 ttkg
(300 mg E-vitamin és 1 mg szelén / 25 ttkg, azaz 12 mg E-vitamin és 40 µg szelén / ttkg)

Sertés (valamennyi korcsoportban):

Kezelésre: 1 ml Esvex injekció A.U.V. / 25 ttkg
(150 mg E-vitamin és 0,5 mg szelén / 25 ttkg, azaz 6 mg E-vitamin és 20 µg szelén / ttkg)
Kocáknak javasolt az ellés körüli időszakban két kezelés, 2 hét különbséggel.

Reprodukciós zavarok esetén: 5 ml Esvex injekció A.U.V. / 100 ttkg
(750 mg E-vitamin és 2,5 mg szelén / 100 ttkg, azaz 7,5 mg E-vitamin és 25 µg szelén / ttkg)

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

Használat előtt alaposan felrázandó. Az adagolást pontosan be kell tartani, mert a túladagolt szelén toxikus lehet.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Szarvasmarha, juh, sertés hús és egyéb ehető szövetek: nulla nap.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

8-15°C között, száraz helyen, közvetlen napfénytől védve tárolandó. Fagyástól óvni kell.

Az eredeti csomagolásban tárolandó, hogy a fénytől, nedvességtől védjük.

Lejárató idő: a kereskedelmi csomagolású állatgyógyászati készítmény felhasználható: 3 évig.

A közvetlen csomagolás első felbontása után azonnal felhasználandó!

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

Az alkalmazással kapcsolatos különleges óvintézkedések: A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések: Nem ismertek. **Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések:** Véletlen öninjekciózás, lenyelés esetén haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét. **Vemhesség, laktáció vagy tojásrakás idején történő alkalmazás:** Kizárólag a kezelést végző állatorvos javaslatára, a terápiás előny/kockázat gondos mérlegelését követően alkalmazható. **Gyógyszerkölcsonhatások és egyéb interakciók:** Nem állnak adatok rendelkezésre. Fontosak lehetnek az állatok által elfogyasztott szelén tartalmú növények is. **Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok), ha szükséges:** A készítményt előírás szerint alkalmazva túladagolás nem fordul elő. **Kérdőzők:** depresszió, ataxia, dyspnoea, tachycardia, hőemelkedés. Megnövekedett diuresis, hasmenés. Végző esetben cyanotikus nyálkahártyák, kitágult pupillák, felfúvódás, izom gyengeség, kimerültség, elhullás. **Sertések:** anorexia, hányás, hasmenés, bágyadság, gyengeség, paresis, dyspnoea, kimerültség, kóma és elhullás 1-2 napon belül. Mérgezés esetén - tüneti kezelésként - B és C-vitaminok valamint metionin együttes adása javasolt. A tüdő-ödéma és a sokk kialakulását feltétlenül el kell kerülni. **Inkompatibilitások:** Kompatibilitási vizsgálatok hiányában ezt az állatgyógyászati készítményt tilos keverni más állatgyógyászati készítménnyel.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK (AMENNYIBEN SZÜKSÉGÉSEK)

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint az állatgyógyászati készítményekből származó hulladék anyagokat a helyi hatósági követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

Az Esvex inj. A.U.V. nem kerülhet természetes vizekbe.

14. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA

2012. december 28.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez:

Forgalmazza: Dunavet-B Zrt. 7020 Dunaföldvár, Ady Endre u. 5.

