

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Depedin Veyx szuszpenziós injekció lovak, szarvasmarhák, sertések, kutyák és macskák részére A.U.V.

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK NEVE ÉS CÍME ÉS A TERMÉK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓNAK A NEVE ÉS CÍME

Az eseti forgalomba hozatali engedély jogosultja:

Dr. Megyesi Agropharma Kft., (2071 Páty, Somogyi Béla út 53.)

A forgalomba hozatali engedély jogosultja és a felszabadításáért felelős gyártó:

Veyx-Pharma GmbH (Söhreweg 6 D-34639 Schwarzenborn, Németország)

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Depedin Veyx szuszpenziós injekció lovak, szarvasmarhák, sertések, kutyák és macskák részére A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1 ml injekció tartalmaz:

Hatóanyagok:

Prednizolon-acetát	7,5 mg
Dexateazon	2,50 mg

Segédanyagok:

Benzil-alkohol	10,00 mg
----------------	----------

4. JAVALLATOK

Lovak, szarvasmarhák, borjak, sertések, malacok, kutyák és macskák esetén:

- acetonemia, szülés utáni parézis, tetánia, emésztési zavarok, az ízületek, inak és a synovialis nyálkatömlő gyulladásai; tőgygyulladás, lumbágó;
- - anafilaxia, csalánkiütés, nem parazitás eredetű ekcéma, viszketés, flegmonék, reumás betegségek, égési sérülések, stressz.

Kocák esetében:

- - agalactia, ellés utáni szeptikémia, toxémia, ellés utáni elfekvés.

Malacok esetében:

- - malacödéma betegség

5. ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható:

- vemhes állatokon a vemhesség utolsó harmadában, mert a kortikoszteroidok vetélést okozhatnak
- oszteoporózis esetén
- diabetes mellitus esetén
- vírusfertőzés esetén

Nem alkalmazható a hatóanyagokkal vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

6. MELLÉKHATÁSOK

Mint minden glükokortikoid, a Depedin Veyx® fokozza az ACTH-termelés gátlását, ennek eredményeképpen a kortikoid-kezelés időtartama alatt csökken a mellékvesekéreg működése. Egyszeri alkalmazás után e működéscsökkenés 5 nap után megszűnik, és megfigyelésre csak abban az esetben van szükség, ha a készítményt hosszú időn keresztül, többször alkalmazzák.

Ha bármilyen mellékhatást észlel, még ha az nem is szerepel ebben a használati utasításban, vagy úgy gondolja, hogy a készítmény nem hatott, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJOK

Ló, szarvasmarha, borjú, sertés, malac, kutya és macska.

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓDOK CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Intramuskulárisan alkalmazandó.

Ló	10 ml
Szarvasmarha	8 ml
Borjú 4 ml	
Sertés 8 ml	
Malac	2 ml
Kutya 0,5 ml	
Macska	0,3 ml

Használat előtt felrázandó.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

Nincs.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Hús és egyéb ehető szövetek:

Ló, szarvasmarha:	8 nap.
Sertés:	6 nap
Tej: szarvasmarha:	24 óra

Élelmiszertermelésre szánt lónak nem adható.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!
Hűtőszekrényben (2 °C -8 °C) tárolandó.

Fénytől védve tartandó.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉSEK

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések

Nem értelmezhető.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

Az állatgyógyászati készítményt óvatosan kell alkalmazni.

Véletlen öninjekciózás esetén haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását.

Túladagolás:

Nincs információ.

Vemhesség, laktáció:

A kortikoszteroidok vemhes állatokon a vemhesség utolsó harmadában, vetélést okozhatnak.

Laktáció alatt kizárólag a kezelést végző állatorvos által elvégzett előny/kockázat elemzésnek megfelelően alkalmazható. mivel a kezelt állatokból származó tej késleltetheti az újszülött vagy szopós állatok növekedését.

Főbb inkompatibilitások:

Nem ismert.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK (HA SZÜKSÉGESEK)

Az állatgyógyászati készítmény nem kerülhet a szennyvízbe vagy a háztartási hulladékba!
Kérdezze meg a kezelő állatorvost, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket!
Ezek az intézkedések a környezetet védik.

14. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2024. október 29.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Kiszerezési egységek: 50 ml többször átszűrhető brómbutil gumidugóval és alumínium kupakkal zárt I. típusú színtelen injekciós üvegben
Csomagolás:
1 x 50 ml, 12 x 50 ml injekciós üvegek kartondobozban.

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezés kerül kereskedelmi forgalomba.

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon az eseti forgalomba hozatali engedély jogosultjához.

Eseti engedély száma: 5300/91021-2/2024