

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

VIGANTOL®-E Comp. ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΑ ΓΙΑ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΗ ΧΡΗΣΗ

1. ΟΝΟΜΑ ΚΑΙ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΚΑΙ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ ΠΟΥ ΕΙΝΑΙ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗ ΠΑΡΤΙΔΩΝ ΣΤΟΝ ΕΟΧ, ΕΦΟΣΟΝ ΕΙΝΑΙ ΔΙΑΦΟΡΕΤΙΚΟΙ

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας:

Bayer Animal Health GmbH

D-51368 Leverkusen

Germany

2. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ VIGANTOL®-E Comp.

3. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΟ(Α) ΣΥΣΤΑΤΙΚΟ(Α) ΚΑΙ ΑΛΛΕΣ ΟΥΣΙΕΣ

Κάθε ml περιέχει:

Δραστικά συστατικά: 300.000 IU Vitamin A palmitate, 100.000 IU Cholecalciferol (Vitamin D3), 50 mg All-rac- α -Tocopheryl acetate (Vitamin E acetate)

Έκδοχα: Arachis oil, refined

4. ΕΝΔΕΙΞΗ(ΕΙΣ)

Το VIGANTOL®-E Comp. ενδείκνυται για την πρόληψη και θεραπεία των συμπτωμάτων που οφείλονται στην έλλειψη των βιταμινών A, D₃ και E και που εμφανίζονται σε περιπτώσεις μη καλής και ισορροπημένης διατροφής και κυρίως όταν υπάρχει έλλειψη νομής (πράσινο χόρτο). Επίσης, ενδείκνυται σε αδύνατα νεαρά ζώα, που γεννιούνται κατά τη διάρκεια τέτοιων συνθηκών.

Ειδικότερα το VIGANTOL®-E Comp. ενδείκνυται:

- Για ενίσχυση της αντίστασης του οργανισμού κατά των ασθενειών που οφείλονται σε μικροοργανισμούς και ιδιαίτερα κατά το στάδιο της ανάπτυξης των νεαρών ζώων (δυσεντερία, πάρεση μεταβολικής προέλευσης, πνευμονικές λοιμώξεις κλπ.).
- Κατά τη διάρκεια της ανάρρωσης των ζώων από διάφορες παθήσεις. Σε περίπτωση στειρότητας των κατοικίδιων ζώων, χωρίς εμφανή συμπτώματα, εξαιτίας υπολειτουργίας των ωοθηκών.
- Στις διαταραχές της γονιμότητας των αρσενικών ζώων, όπως олиγοσπερμία, ανωμαλίες των σπερματοζωαρίων, έλλειψη επιθυμίας επιβάσεως. Στις επίμονες περιπτώσεις στειρότητας πρέπει προηγουμένως και επί πολλές εβδομάδες να χορηγείται στα ζώα σιτηρέσιο με μεγάλη περιεκτικότητα σε μεταλλικά άλατα.
- Για την πρόληψη του πρώιμου εμβρυϊκού θανάτου και ιδιαίτερα στις χοιρομητέρες.
- Για την πρόληψη και θεραπεία των οργανικών δυσλειτουργιών και των διαταραχών του μεταβολισμού, όπως ραχιτισμός των νεαρών ζώων και στην οστεομαλάκυνση των ενηλίκων ζώων.
- Στις περιπτώσεις αλλοτριοφαγίας.
- Για την εξασφάλιση της φυσιολογικής ανάπτυξης του εμβρύου, την αύξηση της αντίστασης των νεογνών.
- Για την πρόληψη των αποβολών.
- Στα ζώα πάχυνσης, στα οποία πολλές φορές παρατηρούνται μυϊκές δυστροφίες, μυοκαρδίτιδα, δυσχρωματισμός του κρέατος των μοσχαριών και των αρνιών, μυϊκή νέκρωση των χοιριδίων.

5. ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Δεν έχουν αναφερθεί.

6. ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Σε περίπτωση που η ενδοφλέβια ένεση γίνει με γρήγορο ρυθμό, μπορεί να εμφανισθεί shock.

Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε σοβαρή ή άλλη ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης, παρακαλείσθε να ενημερώσετε σχετικά τον κτηνίατρό σας.

7. ΕΙΔΗ ΖΩΩΝ

Ιπποειδή, Βοοειδή, Χοίροι, Πρόβατα, Αίγες, Σκύλοι

8. ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ ΓΙΑ ΚΑΘΕ ΕΙΔΟΣ, ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΟΔΟΣ(ΟΙ) ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Τρόπος χορήγησης

Χορηγείται ενδομυϊκά ή ενδοφλέβια.

Δοσολογία

Βοοειδή-Ιπποειδή:	5 ml
Μόσχοι-Πώλοι:	3 ml
Χοιρομητέρες σε εγκυμοσύνη:	5 ml
Χοίροι:	2 ml
Χοιρίδια-Νεαροί σκύλοι:	1 ml
Πρόβατα-Αίγες:	2 ml
Αμνοί-Ερίφια:	1 ml

Στις επίμονες περιπτώσεις επιβάλλεται η επανάληψη της θεραπείας μετά 9-10 ημέρες. Κατά την επανάληψη της θεραπείας χορηγούνται οι παραπάνω δόσεις.

Για την εξασφάλιση της φυσιολογικής ανάπτυξης του εμβρύου και την αύξηση της αντίστασης των νεογνών, το VIGANTOL®-E Comp. χορηγείται 3-4 εβδομάδες πριν τον τοκετό.

9. ΟΔΗΓΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗ ΣΩΣΤΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ

Η ενδομυϊκή ένεση πρέπει να γίνεται βαθιά και η ενδοφλέβια να χορηγείται με πολύ αργό ρυθμό.

Κατά την ενδομυϊκή ένεση στα πρόβατα μπορεί να εμφανισθεί επίτονο οίδημα. Για το λόγο αυτό το VIGANTOL®-E Comp. ανακατεύεται με ίση ποσότητα βρώσιμου λαδιού και χορηγείται από το στόμα. Στα ενήλικα πρόβατα χορηγείται ένα κουταλάκι του γλυκού (4 ml) και στα αρνιά μισό κουταλάκι του γλυκού από το μίγμα (2 ml).

10. ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

Δεν απαιτείται. Σε περίπτωση που η χορήγηση έγινε 5 ημέρες προ της σφαγής να αφαιρείται το σημείο, όπου έγινε η ενδομυϊκή χορήγηση.

11. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

Φυλάσσεται σε θερμοκρασία $\leq 25^{\circ}\text{C}$.

Διάρκεια ζωής μετά το πρώτο άνοιγμα της στοιχειώδους συσκευασίας: 28 ημέρες

12. ΕΙΔΙΚΗ(ΕΣ) ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ(ΕΙΣ)

Κατά τη χρήση συνιστάται η χορήγηση συγχρόνως φυράματος με μεγάλη περιεκτικότητα σε μεταλλικά άλατα.

13. ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΑΠΟΡΡΙΨΗΣ ΕΝΟΣ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΝΤΟΣ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ Ή ΑΛΛΩΝ ΥΛΙΚΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΕΡΧΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΤΗ ΧΡΗΣΗ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Συμβουλευθείτε τον κτηνίατρό σας για τον τρόπο απόρριψης των χρησιμοποιηθέντων φαρμάκων. Τα μέτρα αυτά αποσκοπούν στην προστασία του περιβάλλοντος.

14. ΑΛΛΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ

Φιαλίδιο των 20 ml, 50 ml, 100 ml

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

Αριθμός Άδειας Κυκλοφορίας: 26497/01-09-1994/K-0007401

Για οποιαδήποτε πληροφορία σχετικά με το παρόν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν, παρακαλείσθε να απευθυνθείτε στον τοπικό αντιπρόσωπο του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας.

χορηγείται με συνταγή κτηνιάτρου

ΝΑ ΦΥΛΑΣΣΕΤΑΙ ΣΕ ΘΕΣΗ ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΔΕΝ ΒΛΕΠΟΥΝ ΚΑΙ ΔΕΝ ΠΡΟΣΕΓΓΙΖΟΥΝ ΤΑ ΠΑΙΔΙΑ

ΤΗΛ. ΚΕΝΤΡΟΥ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ: 210 7793777