

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV FOSFOVET FORTE 100 mg/ml injekčný roztok

1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOĽNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:
PHARMAGAL, spol. s r.o., Murgašova 5, 949 01 Nitra, Slovenská republika

2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

FOSFOVET FORTE 100 mg/ml injekčný roztok
Acidum nucleicum

3. OBSAH ÚČINNEJ LÁTKY(-OK) A INEJ LÁTKY(-OK)

1 ml obsahuje:

Účinné látky:

Acidum nucleicum (stabilizovaný roztok sodnej soli kyseliny nukleínovej) 100 mg
(odpovedá 10 mg organicky viazaného fosforu)

Pomocné látky:

Metylparabén, etyléndiamín, etylalkohol, hydroxid sodný, voda na injekciu.

Hnedý až tmavohnedý číry až slabo opalizujúci roztok.

4. INDIKÁCIA(-E)

Roborans a tonikum:

- Všeobecné poruchy látkovej výmeny, najčastejšie v dôsledku jednostranného a nedostatočného kŕmenia,
- stavy slabosti a vyčerpanosti po prekonanej chorobe a ťažkých pôrodoch,
- obehová a srdcová slabosť,
- slabá pohlavná aktivita a celková vyčerpanosť,
- podporná liečba pri liečbe sterility,
- znížená životaschopnosť novorodených mláďat,
- poruchy výživy a vývoja mladých zvierat,
- karenčná výživa v jarných mesiacoch.

Poruchy vývoja a tvorby kostí:

- Rachitis a osteomalácia,
- podpora zle sa hojajúcich zlomenín kostí (tvorba kalusu) v spojení s liečbou vitamínom D,
- tetanie a parézy súvisiace s narušením pomeru Ca, Mg a P pri liečbe vápnikom a horčíkom.

5. KONTRAINDIKÁCIE

Nie sú.

6. NEŽIADUCE ÚČINKY

Nie sú známe.

Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, informujte vášho veterinárneho lekára.

7. CIEĽOVÝ DRUH

Hovädzí dobytok, ošípané.

8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA (-Y) A SPÔSOB PODANIA LIEKU

Nárazová liečba: 10 – 50 ml podľa druhu a veľkosti zvierat. Liečba sa opakuje v krátkych intervaloch (1 - 2 dni) až do výrazného zlepšenia zdravotného stavu.

Chronické ochorenia:

Podľa veľkosti a zdravotného stavu zvierat sa každý druhý deň podá:

- veľké zvieratá 5,0 - 15,0 ml,
- malé zvieratá 0,5 - 3,0 ml.

Spôsob podania: Intramuskulárne, subkutánne.

9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

10. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)

0 dní.

11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávať pri teplote do 25 °C.

Uchovávať na suchom mieste.

Chrániť pred svetlom.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume expirácie uvedenom na obale. Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v uvedenom mesiaci.

12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

Osobitné bezpečnostné opatrenia pre každý cieľový druh:

Relatívne vysoké dávky od 10 ml do 50 ml (podľa druhu a veľkosti zvierat) sa odporúča aplikovať rozdelené do viacerých miest.

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat:

Prípadný mierny sediment v lieku nie je chyba.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Neuplatňujú sa.

Gravidita a laktácia:

Môže sa použiť počas gravidity a laktácie.

Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia:

Nie sú známe.

Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá):

Aplikácia 5-násobnej dávky nevyvolá poruchy zdravotného stavu.

Inkompatibility:

Prítomnosť niektorých kovov (napr. Zn, Fe, Mg) vo fosforečnanoch môže nepriaznivo pôsobiť na utilizáciu fosforu. Uvedené prvky vytvárajú s fosforom nerozpustné fosforečnany.

13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍ SOMNEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV

07/2020

15. ĎALŠIE INFORMÁCIE

Len pre zvieratá.

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis!

Veľkosť balenia: 100 ml.