

NAVODILO ZA UPORABO

VITAMIN AD₃EC KRKA peroralna emulzija

1. IME IN NASLOV IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM TER PROIZVAJALEC ZDRAVILA, ODGOVOREN ZA SPROŠČANJE SERIJ , ČE STA RAZLIČNA

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in proizvajalec odgovoren za sproščanje serij:
KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija

2. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

VITAMIN AD₃EC KRKA peroralna emulzija

3. NAVEDBA UČINKOVIN(E) IN DRUGIH SESTAVIN

Učinkovine:

1 ml peroralne emulzije vsebuje:

Vitamin A (v obliki palmitata)	50000 IE
Vitamin D (holekalciferol)	5000 IE
Vitamin E (α -tokoferil acetat)	30 mg
Vitamin C (askorbinska kislina)	100 mg

Bistra ali rahlo opalescentna rumena, viskozna tekočina.

4. INDIKACIJE

- spodbujanje rasti in proizvodnosti živali,
- zvišanje odpornosti proti okužbam,
- izboljšanje splošnega stanja živali,
- zmanjšanje stresnih učinkov pri prevozu, preselitvi in podobnem,
- preprečevanje in zdravljenje pomanjkanja vitaminov pri rahitisu, nutritivni sterilnosti in osteomalaciji ter med okrevanjem,
- motnje v prehrani.

5. KONTRAINDIKACIJE

Hipervitaminoze vitaminov A, D, E in C.

6. NEŽELENI UČINKI

Niso znani.

Če opazite kakršne koli stranske učinke, tudi tiste, ki niso navedeni v tem navodilu za uporabo ali mislite, da zdravilo ni delovalo, obvestite svojega veterinarja.

7. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE

Govedo, teleta, konji, žrebeta, prašiči, pujski, ovce, jagnjeta, koze, kozlički, kunci, vidre, činčile, piščanci, kokoši nesnice, purani, golobi.

8. ODMERKI ZA POSAMEZNE ŽIVALSKÉ VRSTE TER POT(I) IN NAČIN UPORABE ZDRAVILA

Teleta, žrebeta	10 ml/žival
Konji, govedo	20 ml/žival
Plemenske svinje in merjasci	10 ml/žival
Prašiči (50 – 100 kg)	4 do 8 ml/žival
Ovce, koze	5 ml/žival
Sesni pujski, odstavljeni	2 do 4 ml/žival
Jagnjeta, kozliči	2,5 ml/žival
Kunci, činčile, vidre	1 do 2 ml/žival ali 200 ml/100 l vode
Piščanci, purani do 4. tedna	100 ml/2000 živali ali 100 ml/100 l vode
Piščanci, purani po 4. tednu	100 ml/2000 živali ali 100 ml/200 l vode
Jarkice	100 ml/1000 živali ali 100 ml/100 l vode
Nesnice (lahke pasme)	100 ml/800 živali ali 100 ml/250 l vode
Nesnice (težke pasme)	100 ml/800 živali ali 100 ml/400 l vode
Golobi	100 ml/1200 živali

9. NASVET O PRAVILNI UPORABI ZDRAVILA

Zdravilo dajemo v vodi za pitje, v mlečnem nadomestku ali kakem drugem tekočem krmilu 3 do 5 dni. Zdravilo dodajte količini tekočine, ki jo bodo živali lahko zaužile v 2 urah. V času zdravljenja živalim ne sme biti na voljo noben drug vir pitne vode.

10. KARENCA

Meso in organi: 0 dni.
Mleko, jajca: 0 dni.

11. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

Shranjujte pri temperaturi pod 25 °C.
Zaščitite pred svetlobo.

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, navedenega na ovojnini po {EXP}. Rok uporabnosti zdravila se nanaša na zadnji dan v navedenem mesecu.
Rok uporabnosti po prvem odpiranju vsebnika: 1 mesec.

Rok uporabnosti po rekonstituciji v skladu z navodili: 2 uri.

12. POSEBNA OPOZORILA

Posebna opozorila za vsako ciljno živalsko vrsto:
Jih ni.

Posebni previdnostni ukrepi za uporabo pri živalih:
Niso potrebni.

Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo:
Niso potrebni.

Uporaba v obdobju brejosti, laktacije ali nesnosti

Vitamin AD₃EC peroralno emulzijo ne priporočamo za uporabo pri živalih med laktacijo. Potrebna je previdnost pri aplikaciji zdravila živalim v prvi tretjini brejosti, zaradi možnega teratogenega učinka vitamina A.

Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij:

Retinil lahko zmanjšuje antiinflamatorno delovanje glukokortikoidov.

Barbiturati skrajšujejo biološki razpolovni čas holekalciferola.

Tokoferol je izrazit sinergist selena.

Barbiturati, aminopirin, antipirin, klorbutanol ter benzoapiren in 3-metilkloatren stimulirajo sintezo vitamina C.

Preveliko odmerjanje (simptomi, nujni ukrepi, protistrupi):

Upočasnjena rast, izguba telesne mase, gingivitis, bruhanje, driska, razdraženost, letargija, hepatomegalija, miopatije, malformacije fetusa, spremembe na skeletu, motnje v delovanju srca, hiperkalcemija, hiperfosfatemija, hipertenzija, renalna kalcinoza, hiperalbuminemija, albuminurija, hiperoksalurija, alergične reakcije. Zdravljenje je simptomatično.

Inkompatibilnosti:

Niso znane.

Zaradi pomanjkanja študij kompatibilnosti tega zdravila ne smemo mešati z drugimi zdravili za uporabo v veterinarski medicini.

13. POSEBNI VARNOSTNI UKREPI ZA ODSTRANJEVANJE NEPORABLJENEGA ZDRAVILA ALI ODPADNIH SNOVI, ČE OBSTAJAJO

Glede odstranjevanja zdravil, ki jih ne uporabljate več, se posvetujte z veterinarjem. Ti ukrepi pomagajo varovati okolje.

14. DATUM ZADNJE ODOBRITEVE NAVODIL ZA UPORABO

11.1.2018

15. DRUGE INFORMACIJE

Rjave vialo po 100 ml. Polietilenske plastenke po 1 l.

Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.