

Combivit



Combivit, roztwór do wstrzykiwań

1. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Podmiot odpowiedzialny:
ScanVet Poland Sp. z o.o.
Skiereszewo, ul. Kiszkowska 9
62-200 Gniezno
Tel: (061) 426 49 20

2. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO

Combivit, roztwór do wstrzykiwań

3. SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY SUBSTANCJI CZYNNYCH

1 ml zawiera:

Tiaminy chlorowodorek (witamina B1)	35,0 mg
Ryboflawiny sodu fosforan (witamina B2)	0,5 mg
Pirydoksyny chlorowodorek (witamina B6)	7,0 mg
Nikotynamid	23,0 mg
Kwas askorbowy (witamina C)	70,0 mg

4. WSKAZANIA LECZNICZE

Stosować w leczeniu martwicy kory mózgowej u bydła i owiec, w leczeniu koni w przypadkach zatrucia paprocią orlą oraz do leczenia przypadków niedoboru witamin grupy B i witaminy C.

5. PRZECIWWSKAZANIA

Nie stosować w przypadku nadwrażliwości na którąkolwiek z substancji czynnych preparatu.

6. DZIAŁANIA NIEPOŻĄDANE

Po podaniu podskórnym lub domięśniowym w miejscu wstrzyknięcia może wystąpić przemijający samoistnie odczyn zapalny. Po podaniu dożylnym, szczególnie u koni, może dojść do reakcji anafilaktycznej, dlatego zaleca się powolne dożylne podawanie preparatu rozcieńczonego jałowym roztworem fizjologicznym chlorku sodu lub jałowym roztworem fizjologicznym chlorku sodu z dekstrozą.

O wystąpieniu działań niepożądanych po podaniu tego produktu lub zaobserwowaniu jakichkolwiek niepokojących objawów nie wymienionych w ulotce (w tym również objawów u człowieka na skutek kontaktu z lekiem), należy powiadomić właściwego lekarza weterynarii, podmiot odpowiedzialny lub Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Formularz zgłoszeniowy należy pobrać ze strony internetowej <http://www.urpl.gov.pl> (Wydział Produktów Leczniczych Weterynaryjnych).

7. DOCELOWE GATUNKI ZWIERZĄT

koń, bydło, świnia, owca, koza, pies, kot.

8. DAWKOWANIE I DROGA(-I) PODANIA

Podawać podskórnie, domięśniowo (głęboko) lub dożylnie (powoli). Zaleca się powolne dożylnie podawanie preparatu rozcieńczonego jałowym roztworem fizjologicznym chlorku sodu lub jałowym roztworem fizjologicznym chlorku sodu z dekstrozą.

<u>Gatunek:</u>	<u>Dawka/zwierzę:</u>
Konie , bydło	20 – 30 ml
Cielęta, źrebięta	5 – 10 ml
Świnie, owce, kozy	5 – 10 ml
Psy: do 15 kg m.c.	5 ml
powyżej 15 kg m.c.	5 – 10 ml
Koty	1 ml

9. ZALECENIA DLA PRAWIDŁOWEGO PODANIA

W celu prawidłowego podania preparatu należy postępować zgodnie z informacjami zawartymi w niniejszej ulotce.

10. OKRES KARENCJI

Psy, koty- nie dotyczy

Konie, bydło, świnie, owce, kozy- zero dni

11. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI PRZY PRZECHOWYWANIU I TRANSPORCIE

Przechowywać w miejscu niedostępnym i niewidocznym dla dzieci. Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C. Chronić przed światłem. Nie stosować po upływie terminu ważności podanego na etykiecie. Okres trwałości po pierwszym otwarciu opakowania bezpośredniego: 28 dni

12. SPECJALNE OSTRZEŻENIA I ŚRODKI OSTROŻNOŚCI

Podawać podskórnie, głęboko domięśniowo lub powoli dożylnie. Po podaniu dożylnym, szczególnie u koni, może dojść do reakcji anafilaktycznej, dlatego zaleca się powolne dożylnie podawanie preparatu rozcieńczonego jałowym roztworem fizjologicznym chlorku sodu lub jałowym roztworem fizjologicznym chlorku sodu z dekstrozą. W przypadku rozlania preparatu na skórę lub przedostania się do oka należy zmyć go dużą ilością wody. Ze względu na możliwość wywołania reakcji alergicznych po przypadkowym wstrzyknięciu,

osoby o znanej nadwrażliwości na którykolwiek ze składników powinny unikać kontaktu z preparatem.

Witaminy z grupy B są substancjami bezpiecznymi w stosowaniu u zwierząt a ich działania niepożądane wynikają głównie z przedawkowania, które możliwe jest przy długotrwałym stosowaniu bardzo wysokich dawek witamin.