

Catophos Vet

butafosfan 100 mg/ml

cyanocobalamin (B12-vitamin) 0,05 mg/ml

injektionsvæske, opløsning



Egenskaber

Butafosfan er en syntetisk produceret organisk phosphorkilde, der blandt andet er relevant for dyrs energistofskifte. Det er essentielt for glukoneogenesisen.

Cyanocobalamin er et unikt kobolt-holdigt vitamin, som er en halvsyntetisk form for vitamin B₁₂. Det fungerer som en cofactor for to af de vigtige enzymer i fedtsyresyntesen og i biosyntesen af glukose fra propionat. Cyanocobalamin tilhører familien af vandopløselige B-vitaminer, der syntetiseres af den mikrobielle flora i fordøjelseskanalen hos husdyr (formaver og tyktarm).

Ved parenteral administration er cyanocobalamin direkte tilgængeligt som kilde til vitamin B₁₂.

Dyrearter

Kvæg, hest og hund.

Indikationer

Alle måldyrearter: Understøttende behandling og forebyggelse af hypofosfatæmi og/eller cyanocobalamin (B12-vitamin)-mangel. Kvæg: Understøttende behandling til genopretning af drøvtygning efter kirurgisk behandling af løbedrejning forbundet med sekundær ketose. Komplementær behandling af mælkefeber (parturient paresis) i tillæg til Ca/Mg-behandling. Forebyggelse af udvikling af ketose ved indgivelse før kælvning. Heste: Tillægsbehandling hos heste, der lider af muskeludmattelse.

Dosering/indgivelse

Dyrearter/ Underkategori	Dosis af butafosfan (mg/kg legems- vægt)	Dosis af cyanocob- alamin (mg/kg legemsvægt)	Dosis- volumen af veterinær- lægemidlet	Admini- stration
Kvæg og heste	5-10	0,0025-0,005	5-10 ml/100 kg	i.v.
Hunde	10-15	0,005-0,0075	0,1-0,15 ml/kg	i.v./i.m./ s.c.

Gentag behandlingen en gang daglig, hvis det er nødvendigt. Ved forebyggelse af ketose og behandling af sekundær ketose, se dosisvejledning i SPC.

Indgivelse

Kvæg og heste: Til intravenøs anvendelse.

Hunde: Til intravenøs, intramuskulær og subkutan anvendelse.

Tilbageholdelsestid

Slagtning: 0 dage.

Mælk: 0 timer.

Pakningsstørrelse

1 x 100 ml (Vnr 46 56 61)

Se bagsiden for mere information.



Fordøjelse og metabolisme

salfarm
www.salfarm.com

*Bemærk at gældende SPC, alene er til kvæg, hest og hund

Catophos Vet

butafosfan 100 mg/ml
cyanocobalamin (B12-vitamin) 0,05 mg/ml
injektionsvæske, opløsning

Dyrearter

Kvæg, hest og hund.

Indikationer

Alle måldyrearter:

- Understøttende behandling og forebyggelse af hypofosfatæmi og/eller cyanocobalamin (B12-vitamin)-mangel.

Kvæg:

- Understøttende behandling til genopretning af drøvtygning efter kirurgisk behandling af løbedrejning forbundet med sekundær ketose.
- Komplementær behandling af mælkefeber (parturient paresis) i tillæg til Ca/Mg-behandling.
- Forebyggelse af udvikling af ketose ved indgivelse før kælvning.

Heste:

- Tillægsbehandling hos heste, der lider af muskeludmattelse.

Administrationsveje og dosering

Kvæg, heste: Intravenøs anvendelse.

Hunde: Intravenøs, intramuskulær og subkutan anvendelse.

Det anbefales, at opløsningen opvarmes til kropstemperatur inden administration.

Dosen afhænger af dyrets legemsvægt og tilstand.

Dyrearter/ Underkategori	Dosis af butafosfan (mg/kg legemsvægt)	Dosis af cyanocob- alamin (mg/kg legemsvægt)	Dosis- volumen af veterinær- lægemidlet	Admini- stration
Kvæg og heste	5-10	0,0025-0,005	5-10 ml/100 kg	i.v.
Hunde	10-15	0,005-0,0075	0,1-0,15 ml/kg	i.v./i.m./ s.c.

Ved understøttende behandling af sekundær ketose hos køer bør den anbefalede dosis indgives på tre på hinanden følgende dage.

Ved forebyggelse af ketose hos køer bør den anbefalede dosis indgives på tre på hinanden følgende dage inden for 10 dage før forventet kælvning.

Ved andre indikationer bør behandlingen gentages efter behov.

Proppen kan gennemstikkes sikkert op til 40 gange. Hvis mere end 40 gennemstikninger er påkrævet, anbefales det at bruge en optrækskanyle.

Overdosering

Symptomer på overdosering (og, hvis relevant, nødforanstaltninger og modgift). Ingen bivirkninger blev rapporteret efter intravenøse indgivelser af op til 5 gange den anbefalede dosis hos kvæg. Bortset fra forbigående let hævelse ved injektionsstedet blev der ikke rapporteret om bivirkninger efter subkutane indgivelser af op til 5 gange den anbefalede dosis hos hunde. Der foreligger ingen data om overdosering hos hunde efter intravenøse og intramuskulære indgivelser. Der foreligger ingen data om overdosering hos heste.

Kontraindikationer

Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for de aktive stoffer eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

Bivirkninger

Kvæg, heste, hunde:

Sjælden: (1 til 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr):	Smerter ved injektionsstedet ¹
Meget sjælden: (< 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder enkeltstående indberetninger):	Kredsløbschok ²

¹ Er rapporteret efter subkutan administration hos hunde.

² I tilfælde, hvor der er foretaget hurtig intravenøs infusion.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et veterinærlægemiddel. Indberetningerne sendes, helst via en dyrlæge, til enten indehaveren af markedsføringstilladelsen eller dennes lokale repræsentant eller til den nationale kompetente myndighed via det nationale indberetningssystem. Se indlægssedlen for de relevante kontaktoplysninger.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Ingen kendte.

Særlige advarsler

Ingen.

Særlige forholdsregler vedrørende brugen

Særlige forholdsregler vedrørende sikker brug hos de dyrearter, som lægemidlet er beregnet til: Intravenøs administration bør foretages meget langsomt, da tilfælde af kredsløbschok kan være forbundet med for hurtig injektion. Hos hunde, der lider af kronisk nedsat nyrefunktion, må veterinærlægemidlet kun anvendes i overensstemmelse med den ansvarlige dyrlæges vurdering af benefit/risk-forholdet. Særlige forholdsregler for personer, der administrerer veterinærlægemidlet til dyr: Dette veterinærlægemiddel indeholder benzylalkohol, der kan forårsage overfølsomhedsreaktioner (allergiske reaktioner). Ved overfølsomhed over for benzylalkohol og andre indholdsstoffer bør kontakt med veterinærlægemidlet undgås. Veterinærlægemidlet kan forårsage hud- og øjenirritation. Undgå kontakt med hud og øjne. I tilfælde af utilsigtet eksponering skal det berørte område skylles med rigeligt vand. Selvinjektion bør undgås. I tilfælde af utilsigtet selvinjektion ved uheldigt uheld skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen. Vask hænder efter brug. Særlige forholdsregler vedrørende beskyttelse af miljøet: Ikke relevant.

Drægtighed og laktation

Kan anvendes under drægtighed og laktation hos køer. Veterinærlægemidlets sikkerhed under drægtighed og laktation hos hopper og tæver er ikke fastlagt. Laboratorieundersøgelser af rotter har ikke afsløret teratogene, føtotoxiske eller maternotoksiske virkninger. Må kun anvendes i overensstemmelse med den ansvarlige dyrlæges vurdering af benefit/risk-forholdet.

Tilbageholdelsestid

Kvæg og heste:

Slagtning: 0 dage.

Mælk: 0 timer.

Opbevaringstid

Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage: 28 dage.

Opbevaring

Opbevar hætteglasset i den ydre æske for at beskytte mod lys.

Pakningsstørrelse: Hætteglas 100 ml.

Udleveringsgruppe: BPK

Pris: For dagsaktuel pris se www.medicinpriser.dk

Indehaver af markedsføringstilladelsen

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH, Ostlandring 13, 31303 Burgdorf, Tyskland.

Repræsentant

Salfarm Danmark A/S, Nordager 19, 6000 Kolding.

Fuldstændigt produktresumé kan ses på www.produktresume.dk eller rekvireres hos: Salfarm Danmark A/S, Nordager 19, 6000 Kolding, Tlf.: 75 50 80 80, Email: info@salfarm.com

Teksten er forkortet i forhold til det af Lægemiddelstyrelsen godkendte produktresumé.