

INFORMACINIS LAPELIS
VITAMIN C BIOWET, 100 mg/ml, injekcinis tirpalas

1. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS

Rinkodaros teisės turėtojas ir gamintojas:

Biowet - Puławy Sp. z o.o.,
ul. Arciucha 2,
24-100 Puławy,
Lenkija

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

VITAMIN C BIOWET, 100 mg/ml, injekcinis tirpalas

3. VEIKLIOJI (-SIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

1 ml tirpalo yra:

veikliosios medžiagos:

askorbo rūgštis 100 mg;

pagalbinių medžiagų iki 1 ml.

4. INDIKACIJA (-OS)

Arkliams, galvijams, kiaulėms, avims, šunims, katėms ir lapėms gydyti, esant vitamino C trūkumui, kaip pagalbinė priemonė gydymo antibiotikais metu, esant virškinimo sutrikimams, vaikingumo laikotarpiu ar patiriantiems stresą gyvūnams, taip pat nusilpusiems ir išsekusiems, šlapimo sistemos infekcijų atvejais.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima naudoti esant inkstų oksalatinei akmenligei.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Vitaminas C paprastai yra gerai toleruojamas.

Gyvūnams, turintiems polinkį sirgti inkstų akmenlige, parenterinis vaisto naudojimas gali sukelti akmenų susidarymą inkstuose.

Didelės askorbo rūgštis dozės parūgština šlapimą, dėl ko sutrinka silpnų rūgščių ir šarmų pašalinimas. Dėl rūgštinės šlapimo reakcijos gali kristalizuotis šlapimo rūgštis druskos, oksalatai, citratai, dėl ko šlapimo sistemoje susidaro akmenys.

Didelės dozės taip pat gali sukelti viduriavimą.

Reikėtų vengti didelių askorbo rūgštis dozių gyvūnams, sergantiems cukriniu diabetu bei esant būklei, kai iš virškinimo trakto rezorbuojasi pernelyg daug geležies.

Parenterinis didelių askorbo rūgštis dozių skyrimas duoda klaidingai teigiamus kraujo kiekio padidėjimo laboratorinių tyrimų rezultatus.

Pastebėjus bet kokį sunkų poveikį ar kitą šiame informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Arkliai, galvijai, kiaulės, avys, šunys, katės, lapės.

8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Vaistą reikia švirkšti į veną arba į raumenis tokiomis paros dozėmis:

Galvijams, arkliams – 0,05–0,1 ml/kg kūno svorio;
Kiaulėms, avims – 0,08–0,16 ml/kg kūno svorio;
Šunims, lapėms, katėms – 0,1–0,2 ml/kg kūno svorio.

Gydyti reikia 5–7 dienas. Paros dozę rekomenduotina dalinti per pusę ir vaistą švirkšti 2 kartus per dieną.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Prieš švirkščiant į veną, vaistą būtina pašildyti iki kūno temperatūros ir švirkšti lėtai.

10. IŠLAUKA

0 parų.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.
Tinkamumo laikas, pradūrus buteliuko kamštelį, – 28 d.

12. SPECIALIEJI NURODYMAI

Švirkštus į veną, ypač arkliams, galimos vietinės reakcijos.

Švirkštimas gali sukelti stiprų skausmą.

Atsitiktinai įsišvirkštus pavojus sveikatai nesukeliamas.

Galima naudoti vaikingoms patelėms ir laktacijos metu.

Askorbo rūgštis sustiprina kumarininių antikoagulantų veikimą, padidina geležies absorbciją.

Flavonoidiniai glikozidai sustiprina vitamino C poveikį.

Dėl šlapimą rūgštinančio poveikio askorbo rūgštis sumažina aminoglikozidinių antibiotikų bei makrolidų antibakterinį poveikį. Skiriant vitaminą C kartu su vaistu, surišančiu geležį –

deferoksaminu, kuris naudojamas sergantiems hemochromatoze ir potransfuzine hemosideroze

gyvūnams gydyti, gali atsirasti geležies jonų perteklius, ypač širdies raumenyje, dėl ko sutrinka širdies ritmas ir laidumas. Atsargiai skirti seniems gyvūnams. Esant būtinybei naudoti abu vaistus vienu metu, rekomenduotina askorbo rūgštį skirti 2 val. po deferoksamino naudojimo.

Didelių askorbo rūgšties dozių skyrimas sumažina antikoagulantų rezorbciją iš virškinimo trakto.

Didelės askorbo rūgšties dozės inaktyvuoja vitaminą B₁₂.

Askorbo rūgšties intraveninis naudojimas sutrumpina salicilamido pusinės eliminacijos laiką.

Askorbo rūgštį naudojant kartu su oksitocinu, sumažėja askorbo rūgšties gebėjimas pereiti placentos barjerą.

Žinomas askorbo rūgšties cheminis nesuderinamumas su natrio bikarbonatu, natrio salicilatu, natrio nitratu, teobrominu, urotropinu (metenaminu), chlorpromazino hidrochloridu ir metilprednizolono natrio sukcinatu.

**13. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIOJO APROBAVIMO DATA

2009-09-14

15. KITA INFORMACIJA

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, prašome susisiekti su rinkodaros teisės turėtojo vietiniu atstovu.