

## PAKENDI INFOLEHT

Catobevit, 100 mg/ml + 0,05 mg/ml süstelahus veistele, hobustele, koertele ja kassidele

### 1. MÜÜGILOA HOIDJA NING, KUI NEED EI KATTU, RAVIMIPARTII VABASTAMISE EEST VASTUTAVA TOOTMISLOA HOIDJA NIMI JA AADDRESS

Müügiloa hoidja:

KRKA d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Sloveenia

Partii vabastamise eest vastutav tootja:

KRKA d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Sloveenia

TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven, Saksamaa

### 2. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Catobevit 100 mg/ml + 0,05 mg/ml süstelahus veistele, hobustele, koertele ja kassidele butafosfaan, tsüanokobalamiin

### 3. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS

Üks ml sisaldab:

**Toimeained:**

Butafosfaan 100,00 mg

Tsüanokobalamiin (vitamiin B12) 0,05 mg

**Abiained:**

Fenool 4,00 mg

Roosa kuni punakasroosa lahus.

### 4. NÄIDUSTUS(ED)

Ainevahetus- või reproduktiivsete häirete toetav ravi, kui on vajalik fosfori ja tsüanokobalamiini täiendav manustamine.

Poegimiselsete või –järgsete ainevahetushäirete, tetaania ja pareesi (poegimishalvatus), korral tuleb ravimit manustada lisaks magneesiumile ja kaltsiumile.

Lihaskontraktsiooni toetamine fosfori ja/või tsüanokobalamiini vaeguse korral.

### 5. VASTUNÄIDUSTUSED

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeainete või ravimi ükskõik milliste abiainete suhtes.

### 6. KÕRVALTOIMED

Kassidel võib pärast subkutaanset (nahaalust) süstimist abaluude vahelisse piirkonda täheldada süstekoha reaktsioone (paistetust, turset, punetust ja tihkestumist).

Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaarravim ei toimi, teavitage palun sellest oma veterinaararsti.

Võite ka ise teavitada [www.ravimiamet.ee](http://www.ravimiamet.ee) kaudu.

## 7. LOOMALIIGID

Veis, hobune, koer ja kass.

## 8. ANNUSTAMINE LOOMALIIGITI, MANUSTAMISVIIS(ID) JA –MEETOD

### Manustamisviis

Veised, hobused: intravenoosne (i.v.)

Koerad ja kassid: intravenoosne (i.v.), intramuskulaarne (i.m.), subkutaanne (s.c.)

### Annus

Loomaliigid / alamkategoria	Butafosfaan (mg/kg)	Vitamiin B12 (µg/kg)	Ravimpreparaat (ml/kg)	Manustamisviis
Veised	2,0...5,0	1,0...2,5	0,02...0,05	i.v.
Vasikad	3,3...5,6	1,65...2,8	0,033...0,056	i.v.
Hobused	2,0...5,0	1,0...2,5	0,02...0,05	i.v.
Varsad	3,3...5,6	1,65...2,8	0,033...0,056	i.v.
Koerad	2,5...25	1,0...2,5	0,025...0,25	i.v., i.m., s.c.
Kassid	10...50	5...25	0,1...0,5	i.v., i.m., s.c.

Vajadusel korrata manustamist üks kord päevas.

## 9. SOOVITUSED ÕIGE MANUSTAMISE OSAS

Korki võib turvaliselt läbistada kuni 25 korda. Kui korki on vaja läbistada rohkem kui 25 korda, on soovitatav kasutada väljavoolunõela.

Koerte ja kasside raviks on soovitatav kasutada 100 ml pakendit.

## 10. KEELUAEG

### Veis, hobune

Lihale ja söödavatele kudedele: 0 päeva.

Piimale: 0 tundi.

## 11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Veterinaarravim ei vaja säilitamisel temperatuuri eritingimusi.

Hoida pudelit karbis valguse eest kaitstult.

Ärge kasutage veterinaarravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pudelil pärast „EXP“.

Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Kõlblikkusaeg pärast pakendi esmast avamist: 28 päeva.

## **12. ERIHOIATUSED**

### Erihoiatused iga loomaliigi kohta

Soovitav on kindlaks teha ainevahetus- ja reproduktiivsete häirete põhjus(ed), et siis määrata kõige sobivamad ennetus- ja ravimeetmed ning vajadus ravida täiendava fosfori ja vitamiiniga B12.

### Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Inimesed, kes on ravimi ükskõik millise koostisosa suhtes ülitundlikud, peaksid kokkupuudet veterinaarravimiga vältima.

Ravim võib kergelt ärritada nahka või silmi. Seetõttu tuleb vältida ravimi sattumist nahale ja silma. Juhuslikul ravimi sattumisel nahale või silma loputada nahka ja/või silma veega.

### Tiinus ja laktatsioon

Tiinetel ja lakteerivatel veistel, märadel, koertel ja kassidel ei ole ravimi ohutus tõestatud. Samas ei tohiks ravimi kasutamisega tiinuse ja laktatsiooni ajal nimetatud loomaliikidel probleeme tekkida.

### Sobimatus

Sobivusuuringute puudumise tõttu ei tohi seda veterinaarravimit teiste veterinaarravimitega segada.

## **13. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD PREPARAADI VÕI NENDE JÄÄTMETE, KUI NEID TEKIB, HÄVITAMISEL**

Kasutamata veterinaarravim või selle jäätmel tuleb hävitada vastavalt kohalikele seadusandlusele.

## **14. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE KOOSKÕLASTAMISE KUUPÄEV**

Jaanuar 2019

## **15. LISAINFO**

100 ml II tüüpi merevaikklaasist pudel, millel on alumiiniumrõngaga kinnitatud bromobutüülist punnkork ja äratõmmatav kattekork.

250 ml I tüüpi merevaikklaasist pudel, millel on alumiiniumrõngaga kinnitatud bromobutüülist punnkork ja äratõmmatav kattekork.

### Pakendi suurused

Karp ühe 100 ml pudeliga

Karp ühe 250 ml pudeliga

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Lisaküsimuste tekkimisel veterinaarravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.

KRKA, d.d., Novo mesto Eesti filiaal

Pärnu mnt 141

11314 Tallinn

Tel. +372 6671658