

PAKKAUSSELOSTE

Selvet comp vet jauhe

1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLA, JOS ERI

Myyntiluvan haltija:

Orion Oyj
PL 65
02101 Espoo

Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

Orion Oyj
PL 425
20101 Turku

2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Selvet comp vet jauhe

Seleeni, α -tokoferoliasetaatti, pyridoksiinihydrokloridi ja askorbiinihappo

3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

Vaikuttavat aineet:	mg /g
Natriumseleniittipentahydraatti vastaten seleeniä Se ⁴⁺	0,4
α -Tokoferoliasetaatti	25 mg
Pyridoksiinihydrokloridi	2 mg
Askorbiinihappo	100 mg
Apuaineet:	
Kaoliini, raskas	ad 1 g
Muut apuaineet	q.s.

4. KÄYTTÖAIHEET

Sikojen lihas- ja maksarappeuman ennaltaehkäisyyn ja hoitoon ja äkillisen sydänkuoleman ennaltaehkäisyyn.

Emakko: 10 vrk ennen porsimista porsaiden mahdollisen rautainjektion aiheuttaman sokin ennaltaehkäisy. Nautojen ja lampaiden lihas- ja maksarappeuma.

5. VASTA-AIHEET

Ei ole.

6. HAITTAVAIKUTUKSET

Ohjeannoksella haittavaikutuksia ei ole odotettavissa. Yliannostukset voivat aiheuttaa sialla oksennuksia, hengitysvaikeuksia ja heikkoutta. Naudalla voi yliannostuksen seurauksena esiintyä alakuloisuutta, hoipertelua, hengenahdistusta, tiheää virtsaamista, limakalvojen sinerrystä, silmäterän laajenemista ja puhaltumista (kaasua kertyy pötsiin).

Edellä mainittujen tai muiden epäilyttävien oireiden ilmaantuessa on suositeltavaa kääntyä eläinlääkäriin puoleen.

Jos havaitset vakavia vaikutuksia tai joitakin muita sellaisia vaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä selosteessa, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

7. KOHDE-ELÄINLAJIT

Sika, nauta, lammas.

8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

1000 g: 1 mittalusikallinen (2,5 g)/50 kg 3 päivän ajan.

6 kg: 1 mittalusikallinen (n. 22 g)/450 kg 3 päivän ajan.

Ennaltaehkäisy: puolet hoitoannoksesta 3 päivän ajan.

9. ANNOSTUSOHJEET

Annos sekoitetaan ensin pieneen määrään kuivarehua ja tämä seos lisätään eläimen rehuannokseen ja sekoitetaan hyvin.

10. VAROAIKA

Teurastus ja maito: 0 vrk.

11. SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 25 °C.

Ei saa käyttää pakkaukseen merkityn viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.

12. ERITYISVAROITUKSET

Ei ole.

13. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI JÄTEMATERIAALIN HÄVITTÄMISEKSI

Käyttämättä jäänyt valmiste toimitetaan hävitettäväksi apteekkiin tai ongelmajätelaitokselle.

**14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI
HYVÄKSYTTY**

15.9.2011

15. MUUT TIEDOT

Lisätietoja tästä eläinlääkevalmisteesta saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta:

Orion Oyj
ORION ELÄINLÄÄKKEET
PL 425, 20101 Turku

BIPACKSEDEL

Selvet comp vet oralt pulver

1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLIKA

Innehavare av godkännande för försäljning:

Orion Oyj
Box 65
02101 Esbo

Tillverkare:

Orion Oyj
Box 425
20101 Åbo

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Selvet comp vet oralt pulver
Selen och α -tokoferolacetat

3. DEKLARATION AV AKTIVA SUBSTANS OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

Aktiva ingredienser:	mg /g
Natriumselenitpentahydrat motsvarande selen Se ⁴⁺	0,4 mg
α -Tokoferolacetat	25 mg
Pyridoxinhydroklorid	2 mg
Askorbinsyra	100 mg
Hjälpsubstanser:	
Kaolin, tung	ad 1 g
Andra hjälpsubstanser	q.s.

4. ANVÄNDNINGSSOMRÅDEN

Profylax och terapi vid muskel- och leverdystrofi hos svin, samt profylax av plötslig hjärtdöd. Till suggor cirka 10 dagar före förlossning för förebyggande av eventuell chock hos spägris som följd av järninjektion. Muskel- och leverdystrofi hos nöt och lamm.

5. KONTRAINDIKATIONER

Inga.

6. BIVERKNINGAR

Biverkningar är inte att förvänta då dosrekommendationer efterföljs.

Överdoserar kan förorsaka uppkastning, andnöd och svaghet hos svin. Hos nöt kan överdosering förorsaka depression, vinglighet, andnöd, ökat behov att urinera, blåskiftande slemhinnor, vidgade pupiller och tympani (trumsjuka, gas samlas i våmmen).

Om dylika eller andra onormala symptom uppstår bör veterinär rådfrågas.

Om du observerar allvarliga biverkningar eller andra effekter som inte nämns i denna information, tala om det för veterinären.

7. DJURSLAG

Svin, nöt, får.

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

1000 g: 1 doseringsmått (2,5 g)/50 kg i 3 dagars tid.

6 kg: 1 doseringsmått (ca 22 g)/450 kg i 3 dagars tid.

Profylaktisk behandling: 50% av den terapeutiska dosen i 3 dagars tid.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Dosen blandas först i en liten mängd torrfoder och detta tillblandas i djurets foder.

10. KARENSTID

Slakt och mjölk: 0 dygn.

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på förpackningen.

12. SÄRSKILDA VARNINGAR

Inga.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Oanvänt läkemedel levereras till apotek eller problemavfallsanstalt för oskadliggörande.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

15.9.2011

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning:

Orion Oyj
ORION ELÄINLÄÄKKEET
Box 425, 20101 Åbo