

SELEVIT
Injekcioni rastvor za telad, janjad, prasad i ždijebad
Za upotrebu u veterinarstvu

SASTAV u 1 ml

Natrijum selenit pentahidrat	0,5 mg
α - tokoferol (Vitamin E)	70 mg
Cijanokobalamin (Vitamin B12)	0,1 mg
Adenosine-5-mono-fosfat (AMP)	5 mg
Sorbitol	50 mg

Pomoćne supstance: Natrijum–propil–parahidroksil–benzoat 0,15 mg,
Natrijum-metil-parahidroksil-benzoat 1,15 mg, sterilna voda za injekciju do 1 ml

DJELOVANJE

Selevit, kroz kombinovane i komplementarne akcije aktivnih komponenti, sprječava formacije peroksida i uzročnu degeneraciju mišića, srca, jetre, cerebralnih i krvih tkiva, te reproduktivnih organa. Selenium je neophodan za glutation – peroksidalnu aktivnost, što ima ključnu ulogu u zaštiti od peroksidalne štete. Vitamin E je antioksidans zida ćelije i njegove akcije su time suplementarne akcijama selenijuma. Vitamin B12 igra ulogu u sintezi nuklearne kiseline i proteina, te stimulise regeneraciju i rast ćelije.

Adenosine- 5 – monofosfat (AMP) je aktivan u sintezi nuklearne kiseline i ATP-a, i nužan je za snagu i opskrbljenost mišića.

INDIKACIJE

Selevit se koristi u terapiji mišićne distrofije kod teladi, janjadi, prasadi, ždrijebadi. Zatim se koristi kod dijetetske hepatoze prasića, srčanih oboljenja i mikroangiopatije, eksudativne dijateza prasadi, miozitisa, mijastenije, neuritisa i mišićnog umora/slabosti pri prekomjernom radu mišića.

KONTRAINDIKACIJE

Ne primjenjivati na životinjama kod kojih je utvrđena peosjetljivost na sastojke lijeka.

NUSPOJAVE

Nisu poznate.

U slučaju pojave ozbiljnih neželjenih reakcija ili nekih drugih neželjenih reakcija koje nisu naglašene na ovom uputstvu veterinar mora biti informiran i postupiti u skladu sa odredbama člana 26. Zakona o lijekovima koji se upotrebljavaju u veterinarstvu ("Službene novine Federacije BiH" br. 15/98 i 70/08

DOZIRANJE I NAČIN PRIMJENE

Proizvod se može aplicirati intramuskularno, podkožno ili intravenozno (u posljednjim slučajevima aplicirati veoma sporo), u sljedećim dozama:

Telad i ždrijebad: 10 - 20 ml / dan

Janjad i prasad: 10 ml / dan

Aplicirati preporučene doze jednom dnevno 5 uzastopnih dana.

Kod naprednih faza mišićne distrofije aplicirati dva puta gore spomenute doze.

Kod profilakse mišićne distrofije: aplicirati preporučene doze jednom sedmično 5 uzastopnih sedmica, počevši tretman od desetog dana života životinje.

PREDOZIRANJE

Simptomi predoziranja selenom se pokazuju kao depresija, ataksija, otežano disanje, dijareja, slabost u mišićima.

INTERAKCIJA SA OSTALIM LIJEKOVIMA

Ne mješati sa ostalim lijekovima.

Jedinjenja sumpora i soli bakra smanjuju toksičnost selena.

Apsorpcija i zaostatak vitamina A, pojačani su vitaminom E.

KARENCA

- Meso i iznutrice: 0 dana
- Mlijeko: 0 dana

NAČIN IZDAVANJA:

Lijek ne podliježe izdavanju.

NAČIN PRIMJENE

Lijek može primjenjivati samo doktor veterinarske medicine/diplomirani veterinar („Ad manum veterinarii“).

NAČIN ČUVANJA

Čuvati na suhom, mračnom i hladnom prostoru.

Držati dalje od dohvata djece.

ROK UPOTREBE

2 godine.

Nakon prvog otvaranja lijek se mora utrošiti u roku od 28 dana.

PAKOVANJE

50 ml bočica, 100 ml bočica

POSEBNE MJERE UNIŠTAVANJA NEUPOTREBLJENOG LIJEKA ILI OSTATKA LIJEKA

Nakon upotrebe lijeka, ostatke i ambalažu, te lijekove isteklog roka moraju se ukloniti po odredbama Zakona o upravljanju otpadom ("Službene novine Federacije BiH" broj 33/03).

BROJ I DATUM ODOBRENJA:

UP-I-06-2-20/21-2681/22 J.B, od 21. 11. 2022. godine

VLASNIK I PROIZVOĐAČ: **Fatro** s.p.a, Via Emilia 285 – 40064 Ozzano dell Emilia (BO) Italy – Casella Postale/P.O. box 2

UVOZNIK I DISTRIBUTER:

SINTOFARM ADRIATICA d.o.o. Orašje, VIII ulica br. 57, 76270 Orašje, BiH

Tel/fax: +387/31-717-168 E-mail: info@sintofarm-adriatica.com

www.sintofarm-adriatica.com