

**Yelvit®**  
Injekciona emulzija  
Vitamin – mineral  
**Za upotrebu u veterinarstvu**

**SASTAV:**

Emulzija krem-bijele boje koja u 1 ml proizvoda sadrži natrijev selenit što odgovara 1 mg selenske baze i 60 mg vitamina E.

**DJELOVANJE:**

Yelvit Injekciona emulzija je lijek pripremljen u odgovarajućim koncentracijama i kombinacijama vitamina E i selena, a zaštitni efekti koji stvaraju zajedno su veći od njihovih pojedinačnih učinaka. Većina primijenjenog selena distribuira se po cijelom tijelu vezan za proteine plazme. Višak apsorbiranog selena napušta tijelo uglavnom putem urina, a male količine kroz izmet i respiratorni zrak. Selen je jedan od elemenata u tragovima koji su potrebni organizmu. Selen je neophodan za normalan razvoj i oplodnju i efikasan je u prevenciji i liječenju mnogih degenerativnih poremećaja kod kućnih ljubimaca. Nakon što se apsorbira, vitamin E se široko distribuira u sva tjelesna tkiva i akumulira na nivou koji može dugo vremena zaštititi životinje. U slučaju prekomjerne apsorpcije Vitamina E isti se izluči se putem žuči, a u manjoj mjeri kroz urin. Najvažnija biološka funkcija vitamina E je sprječavanje oksidacije i neutralizacija slobodnih kisikovih grupa. Takođe ima efekte koji jačaju imuni sistem organizma (ćelijski i humoralni) i regulišu funkcije plodnosti.

**INDIKACIJE:**

Koristi se u prevenciji i liječenju bolesti bijelih mišića ili/i mišićnih distrofija koje se javljaju kod potomaka gravidnih životinja hranjenih hranom siromašnom ili nedostatkom selena i vitamina E, te za povećanje fizičke snage radnih i sportskih životinja tokom periodi slabosti i rekonvalescencije. Koristi se za liječenje poremećaja plodnosti i reproduktivnosti uzrokovanih nedostatkom ili odsutnošću aktivnih supstanci navedenih u sastavu, za povećanje plodnosti priplodnih životinja i za osiguranje normalnog razvoja fetusa.

**CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA:**

Tele, ždrijebe, janje, jare, steona krava, gravidna kobilica, ovca i koza, pas, mačka.

**KONTRAINDIKACIJE:**

Nema poznatih kontraindikacija.

Selen je toksična supstanca i propisane doze se ne smiju prekoračiti.

Ne očekuju se problemi u upotrebi selena u zadnjem mjesecu graviditeta, ali se njegova primjena zasniva na procjeni koristi i rizika.

**NAČIN UPOTREBE I DOZIRANJE:**

Koristi se kod sljedećih životinja subkutanim (SC) i intramuskularnim (IM) putem. Dobro protresite bočicu prije upotrebe. Osim ako veterinar nije drugačije preporučio, preventivne farmakološke doze na bazi selena su: 0,25 - 0,5 mg/životinja za jagnjad i jarad, 0,5 - 1 mg/životinja za telad i ždrebac, 5 - 10 mg/životinja za steone krave i kobile, 1 – 2 mg/životinja za gravidne ovce i koze; za potrebe liječenja: 1 – 2 mg/životinja za telad i ždrebac, 0,5 – 1 mg/životinja za jagnjad i jarad, i 0,1 – 1 mg/životinju za mačke i pse.

Praktične doze primjene su sljedeće:

| Vrsta životinje                | Preventivno | Liječenje |
|--------------------------------|-------------|-----------|
| Tele - ždrijebe                | 0,5 - 1 ml  | 1 - 2 ml  |
| Jagnje –jare (staro 1 sedmicu) | 0,25ml      | 0,5ml     |

|                                       |           |           |
|---------------------------------------|-----------|-----------|
| Jagnje - jare (1 sedmica - 1 mjesec)  | 0,5ml     | 1 ml      |
| steona krava - kobila (od 5. mjeseca) | 5 - 10 ml | -         |
| gravidne ovce - koze (od 3. mjeseca)  | 1 - 2 ml  | -         |
| Mačka - Pas                           | -         | 0,1 - 1ml |

Za liječenje je dovoljna jedna doza. Ako je potrebno, ove doze se mogu ponoviti najviše 4 puta, svake dvije sedmice.

Osetljivim životinjama može se davati pola doze tokom 2 dana.

#### **NEŽELJENA DEJSTVA:**

Iako rijetko, može se javiti reakcija preosjetljivosti, posebno kod goveda. U takvim slučajevima primjenjuje se simptomatsko liječenje. Na mjestu ubrizgavanja može doći do blage iritacije, koja će sama nestati.

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

#### **POSEBNE KLINIČKE INFORMACIJE I POSEBNA UPOZORENJA ZA CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA:**

Neke životinje mogu biti osjetljive na selen, tako da prije primjene treba napraviti probnu dozu. Osetljivim životinjama može se davati pola doze tokom 2 dana. Selen je toksična supstanca i terapijske doze se ne smiju prekoračiti.

#### **INTERAKCIJE LIJKOVA:**

Ne postoji poznata nekompatibilnost s drugim lijekovima.

#### **SIMPTOMI, MJERE OPREZA I PROTUOTROV KOD PREDOZIRANJA:**

Pri visokim dozama se opaža povećana frekvencija disanja i respiratorni distres, tahikardija, dijareja, poremećaji ponašanja i kolaps. Primjenjuje se simptomatsko liječenje. Ne postoji specifičan antidot.

#### **KARENCA:**

0 (nula) dana za meso i mlijeko tokom liječenja i nakon posljednje primjene lijeka.

#### **OPĆA UPOZORENJA:**

Ne koristiti bez savjetovanja s veterinarom. Ako dođe do neočekivanog učinka, obratite se veterinaru. Čuvati izvan dohvata djece. Iskorišćenu ambalažu treba odložiti u smeće.

#### **USLOVI ČUVANJA I ROK TRAJANJA:**

Čuvati u sopstvenom pakovanju, na temperaturi ispod 25 °C, bez smrzavanja, zaštićeno od toplote i svjetlosti. Rok trajanja je 2 godine od datuma proizvodnje.

#### **PAKOVANJE:**

Prodaje se u bočicama od 20 ml, 50 ml, 100 ml i 250 ml od ćilibarnog stakla u kartonskim kutijama.

#### **NAČIN IZDAVANJA:**

Lijek ne podliježe izdavanju.

#### **NAČIN PRIMJENE:**

Primjenu lijeka može vršiti samo doktor veterinarske medicine/diplomirani veterinar („Ad manum veterinarii“)

**POSEBNE MJERE PREDOSTROŽNOSTI ZA ODLAGANJE NEISKORIŠTENIH PROIZVODA ILI SA NJIMA VEZANOG OTPADNOG MATERIJALA, UKOLIKO JE PRIMJENJIVO:**

Lijekovi se ne smiju bacati u kanalizaciju, u smeće i vodotokove. Odlaganje neiskorištenih lijekova i ambalaže vrši se u skladu s odredbama Zakona o upravljanju otpadom („Službene novine Federacije BiH” broj 3/03), što će doprinijeti efikasnoj zaštiti okoliša.

**NOSILAC DOZVOLE:**

TEKNOVET İlaç San. i Tic. Inc.

İ.O.S.B Mah. Marmara San. Lokacija Marmara M Blok Sokak No:16 34307 Küçükçekmece / İSTANBUL, Turska

**MJESTO PROIZVODNJE:**

TEKNOVET İlaç San. i Tic. Inc.

Ç.O.S.B. Gazi Osman Paşa Mahallesi 18. Sokak No: 3 59500 Çerkezköy / TEKİRDAĞ  
(P.H. FARMACEUTICI BULGARIA Ltd, Bugarska)

**UVOZNIK ZA BOSNU I HERCEGOVINU:**

TERRAVET DOO, ul.Sarajevska bb. Gradačac, Bosna i Hercegovina, Tele/fax: 035-819-523

**BROJ I DATUM ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET U BIH:**

UP-I-06-2-0/21-5656/24, od 07. marta 2025. godine