



Agencija za lekove i
farmaceutika Srbije

UPUTSTVO ZA LEK

NEOVIT C, rastvor za injekciju, 100 mg/mL, 1x 100 mL

(za primenu na životinjama)

Proizvođač: **FM PHARM D.O.O.**

Adresa: **Beli golub 20, Palić, Srbija**

Podnositelj zahteva: **FM PHARM D.O.O.**

Adresa: **Vuka Mandušića 39a, Subotica, Srbija**



1. NAZIV I ADRESA NOSIOCA DOZVOLE ZA LEK

FM PHARM D.O.O.
Vuka Mandušića 39a, Subotica, Srbija

NAZIV I ADRESA PROIZVODAČA

FM PHARM D.O.O.
Beli golub 20, Palić, Srbija

2. IME LEKA

NEOVIT C
askorbinska kiselina
(100 mg/ml)
Rastvor za injekciju
Za konje, ždreibad, goveda, telad, ovce, koze, svinje i pse.

3. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

1ml rastvora za injekciju sadrži:

Aktivna supstanca:
Askorbinska kiselina 100 mg

Pomoćne supstance:
Benzil alkohol 0.01 mL

Ostale pomoćne supstance:
Natrijum-hlorid, Natrijum hidrogenkarbonat, tiourea, voda za injekcije.

Rastvor za injekcije: Bistar, bezbojan rastvor

4. INDIKACIJE

Hipovitaminoza i avitaminoza C, krvarenja (hemoragične dijateze), potporna terapija uz kauzalnu kod različitih infektivnih oboljenja (pneumonija, štenećak, leptospiroza i dr.), različita trovanja (bakterijskim toksinima, alimentarna i medikamentozna - sulfopreparatima, preparatima arsena i olova), funkcionalnog steriliteta na bazi C- hipovitaminoze, ekcemi i pospešivanje zarastanja rana.

5. KONTRAINDIKACIJE

Preosetljivost na neki od sastojaka i acidoza.

6. NEŽELJENA DEJSTVA

Posle i.m. aplikacije leka može da se javi lokalna, prolazna nadražajna reakcija praćena bolom i otokom. Brza intravenska primena može uzrokovati kolaps. Posle i.v. primene ovog leka kod pasa, moguća je pojačana diureza, koja može da ima za posledicu slabu dehidraciju.



Ukoliko primetite ozbiljno, ili bilo kakvo drugo neželjeno dejstvo koje nije ovde navedeno, o tome obavestite nadležnog veterinara.

7. CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA

Konji, ždreibad, goveda, telad, ovce, koze, svinje i psi.

8. DOZIRANJE I NAČIN PRIMENE

Lek se aplikuje i.m. ili sporo i.v. u sledećoj dozi (količini):

Konji, goveda:	10-20ml
Svinje, ovce, koze, telad, ždreibad	5-10ml
Psi	1-5ml

Lek se primenjuje jednom dnevno, u toku više dana, u zavisnosti od procene veterinara.

9. UPUTSTVO ZA PRAVILNU UPOTREBU LEKA

Lek se primenjuje uz uobičajene mere asepse i antisepse.

Na jednom injekcionom mestu velikim životinjama ne treba davati više od 10 ml ovog leka.

Preparat treba aplikovati sporo intravenski jer pri brzoj aplikaciji može doći do kolapsa.

Intravenska primena ovog leka ima prednost nad intramuskularnom, jer se ovim načinom aplikacije izbegava lokalno nadražajno dejstvo leka.

10. KARENCA

Nula (0) dana.

11. POSEBNA UPOZORENJA ZA ČUVANJE LEKA

Čuvati van domaćaja dece.

Čuvati u originalnom pakovanju, na temperaturi do 25 °C.

Rok upotrebe u originalnom pakovanju: 2 godine.

Rok upotrebe nakon prvog otvaranja: 28 dana

12. POSEBNA UPOZORENJA

Za primenu na životinjama.

Posebne mere opreza pri upotrebi leka kod životinja.

Lek se aplikuje uz uobičajene mere asepse i antisepse.

Na jednom injekcionom mestu velikim životinjama ne treba davati više od 10 ml ovog leka.

Preparat treba aplikovati sporo intravenski jer pri brzoj aplikaciji može doći do kolapsa. Intravenska primena ovog leka ima prednost nad intramuskularnom, jer se ovim načinom aplikacije izbegava lokalno nadražajno dejstvo leka.

Posebna upozorenja za osobe koje daju veterinarski lek životinjama
Nema.

Posebna upozorenja za svaku ciljnu vrstu

Posle i.v. primene ovog leka kod pasa, moguća je pojačana diureza, koja može da ima za posledicu slabu dehidraciju.

Upotreba tokom graviditeta i laktacije

Lek se može koristiti tokom graviditeta i laktacije.

Interakcije

Preparati gvožđa snižavaju koncentraciju askorbinske kiseline u plazmi. Acetilsalicilna kiselina i natrijum-salicilat povećavaju sekreciju askorbinske kiseline, dok se izlučivanje salicilata usporava, tako da se na ovaj način pojačava njihova toksičnost.

Predoziranje

Vitamin C u visokim dozama može potencijalno uzrokovati gastrointestinalne poremećaje i urolitijazu.

Inkompatibilnost

Lek se ne sme mešati sa drugim veterinarskim lekovima.

13. POSEBNE PREDOSTROŽNOSTI KOD ODLAGANJA I UNIŠTAVANJA LEKA

Neiskorišćen lek ili ostatak leka uništavaju se u skladu sa važećim propisima.

14. DATUM ODOBRENJA TEKSTA UPUTSTVA ZA KORISNIKA

24.08.2022.

15. OSTALI PODACI

Pakovanje:

Unutrašnje, ujedno i spoljašnje pakovanje: bočica od tamnog stakla (hidrolitičke grupe II) sa 100 mL rastvora za injekciju, zatvorena čepom od brombutil gume i aluminijumskom kapicom.

ATCvet kod: QA11GA01

Režim izdavanja leka: Lek se može izdavati samo na recept veterinara.

Broj dozvole: 323-01-00590-21-001 od 24.08.2022. godine