

# Vitamine AD3 80/40 Pro Inj.

oplossing voor injectie

**NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLENDE**

Alfasan Nederland BV, Kuipersweg 9, 3449 JA Woerden, Nederland

**BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Vitamine AD3 80/40 Pro Inj., oplossing voor injectie

**GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN**

Per ml:

**Werkzame bestanddelen:**

Vitamine A	80.000 IE
Cholecalciferol	40.000 IE
Alfa-tocopherolcetaat	10 mg

**INDICATIES**

Vitamine A-,D3- en E-deficiënties.

**CONTRA-INDICATIES**

Geen.

**BIJWERKINGEN**

Geen bekend. Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiter worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

**DIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS**

Rund, kalf, paard, veulen, schaap, geit, varken en big.

**DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG**

Eénmalige subcutane of intramusculaire injectie.

Per dier:

- rund	10 ml	- paard (tot 230 kg)	6 ml	- big (5-10 kg)	0,5 ml	- schaap (niet drachtig 60 kg)	2,5 ml
- kalf (tot 45 kg)	3,5 ml	- paard (230-400 kg)	8 ml	- big (10-50 kg)	1 ml	- geit (niet drachtig 60 kg)	2,5 ml
- kalf (45-75 kg)	5 ml	- paard (400-500 kg)	9 ml	- varken (50-110 kg)	2,5 ml		
		- veulen	5 ml	- fokzeug / beer	5 ml		
				- zeug lactierend	5 ml		

**AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING**

Geen.

**WACHTTERMIJN**

Nul dagen.

**SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN**

Bewaren beneden 25 °C. Niet in de koelkast of vriezer bewaren. Beschermen tegen licht en vorst. Aangebroken flacon: direct gebruiken, niet bewaren. Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

**SPECIALE WAARSCHUWINGEN**

Het middel dient steriel te zijn. De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht en/of lactatie.

Van de vet oplosbare vitamines ( A, D, E en K) kunnen met name A en D toxisch zijn bij overdosering. Verschillende diersoorten hebben een verschillende gevoeligheid voor de (neven) effecten van vitamines A en D. Bij overdosering van vitamine A komen zowel acute als chronische intoxicatieverschijnselen voor. Acute verschijnselen zijn lusteloosheid, anorexie, spierzwakte, braken en diarree; het belangrijkste chronische effect is het ontstaan van botafwijkingen. Het belangrijkste intoxicatiesymptoom dat bij overdosering van vitamine D optreedt, is hypercalciëmie, waarbij calcium aan het lichaam wordt onttrokken en de calciumhuishouding in het lichaam wordt verstoord. Gevolgen hiervan zijn o.a. botontkalking, effecten op het cardiovasculair systeem, nierstenen en kalkneerslag in zachte weefsels. Niet vermengen met andere diergeneesmiddelen.

**SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIETGEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN**

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de nationale vereisten te worden verwijderd.

**DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN**

11 januari 2017

**OVERIGE INFORMATIE**

REG NL 120403 VRIJ

**PACKAGE LEAFLET**

# Vitamine AD3 80/40 Pro Inj.

solution for injection

**NAME AND ADDRESS OF THE MARKETING AUTHORISATION HOLDER AND THE MANUFACTURER RESPONSIBLE FOR RELEASE, IF DIFFERENT**  
Alfasan Nederland BV, Kuipersweg 9, 3449 JA Woerden, The Netherlands

**NAME OF THE VETERINARY MEDICINAL PRODUCT**  
Vitamine AD3 80/40 Pro Inj., oplossing voor injectie

**STATEMENT OF THE ACTIVE SUBSTANCES AND OTHER INGREDIENTS**

Each ml solutions contains:

**Active substances:**

Vitamin A	80,000 IU
Cholecalciferol	40,000 IU
Alfa-tocopherol acetate	10 mg

**INDICATIONS**

Prevention and treatment of deficiencies in Vitamin A, D3 and E.

**CONTRA-INDICATIONS**

None.

**ADVERSE REACTIONS**

None known. Please inform your veterinarian if you detect severe adverse effects or other types of reactions that are not listed in the package leaflet.

**TARGET SPECIES**

Cattle, calf, horse, foal, sheep, goat, pig and piglet.

**DOSAGE FOR EACH SPECIES, ROUTE AND METHOD OF ADMINISTRATION**

By a single subcutaneous or intramuscular injection.

Per animal:

- Cattle	10 ml	- Horse (< 230 kg)	6 ml	- Piglet (5-10 kg)	0.5 ml	- Sheep (not pregnant 60 kg)	2.5 ml
- Calf (< 45kg)	3.5 ml	- Horse (230-400 kg)	8 ml	- Piglet (10-50 kg)	1 ml	- Goat (not pregnant 60 kg)	2.5 ml
- Calf (45-75 kg)	5 ml	- Horse (400-500 kg)	9 ml	- Pig (50-110 kg)	2.5 ml		
		- Foal	5 ml	- Breeding sow	5 ml		
				- Lactating sow	5 ml		

**ADVICE ON CORRECT ADMINISTRATION**

None.

**WITHDRAWAL PERIOD**

Zero days.

**SPECIAL STORAGE PRECAUTIONS**

Store below 25°C. Do not store in a refrigerator or freezer. Protect from light and frost. Once broached use immediately. Store out of sight and reach of children.

**SPECIAL WARNINGS**

The product must be sterile. The safety of this veterinary medicinal product has not been established during pregnancy and/or lactation. Fat-soluble vitamins (A, D, E and K), especially A and D can be toxic in overdose. Different animal species have different sensitivity to the (side) effects of vitamins A and D. With overdose of Vitamin A, both acute and chronic intoxication symptoms occur. Acute signs include lethargy, anorexia, muscle weakness, vomiting and diarrhea; the most important chronic effect is the development of bone abnormalities. The main intoxication symptom associated with overdose of Vitamin D occurs is hypercalcemia, in which calcium is withdrawn from the body and the calcium balance is disturbed. The consequences of this include osteoporosis, effects on cardiovascular system, kidney stones and calcium deposits in soft tissues. Do not mix with other veterinary medicines.

**SPECIAL PRECAUTIONS FOR THE DISPOSAL OF UNUSED PRODUCT OR WASTE MATERIAL**

Any unused veterinary medicinal product or waste materials derived from such veterinary medicinal products should be disposed of in accordance with local requirements.

**DATE ON WHICH THE PACKAGE LEAFLET WAS LAST APPROVED**

11 January 2017

**OTHER INFORMATION**

REG NL 120403