

Vitamine K Pro Inj. 10 mg/ml

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 VERSCHILLEND
Alfasan Nederland B.V., Kuipersweg 9, 3449 JA Woerden, Nederland

BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Vitamine K 10 mg/ml Pro Inj., oplossing voor injectie.

Menadion natriumbisulfiet

GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per ml:

Werkzaam bestanddeel:

Menadion natriumbisulfiet 10 mg

Hulpstoffen:

Methyl-p-hydroxybenzoaat (E218)

Propyl-p-hydroxybenzoaat (E219)

INDICATIES

- Bij hypoprotrombinemie;
- Bij hemorragie ten gevolge van vitamine K-gebrek.

CONTRA-INDICATIES

Geen.

BIJWERKINGEN

Geen bekend.

Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het diergeneesmiddel niet werkzaam is, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

DOELDIERSOORTEN

Paard, rund, kalf, varken, hond en kat.

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

Subcutaan, intramusculair of intraveneus. Eenmalig:

- Paard: 10-20 ml
- Rund: 10-20 ml
- Kalf: 2-5 ml
- Varken: 0,5-5 ml
- Hond: 0,1-1 ml
- Kat: 0,1-1 ml

AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Geen.

WACHTTIJD

Nul dagen.

BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren. Bewaren beneden 25 °C. Niet in de koelkast of de vriezer bewaren. Beschermen tegen licht en bevroering. Niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na EXP.: Aangebroken flacon: direct gebruiken, niet bewaren.

SPECIALE WAARSCHUWINGEN

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

SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUEEL AFVALMATERIAAL

Ongebruikte geneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

9 maart 2011

OVERIGE INFORMATIE

1 x 10 ml flacon verpakt in een kartonnen doos.

35 x 10 ml flacon verpakt in een polystyreen buitenverpakking.

REG NL 2118

KANALISATIE

UDD

PACKAGE LEAFLET

Vitamine K Pro Inj. 10 mg/mL

solution for injection

NAME AND ADDRESS OF THE MARKETING AUTHORISATION HOLDER AND OF THE MANUFACTURING AUTHORISATION HOLDER RESPONSIBLE FOR BATCH RELEASE, IF DIFFERENT
Alfasan Nederland B.V., Kuipersweg 9, 3449 JA Woerden, The Netherlands

NAME OF THE VETERINARY MEDICINAL PRODUCT

Vitamine K 10 mg/mL Pro Inj., solution for injection.
Menadione sodium bisulphite

STATEMENT OF THE ACTIVE SUBSTANCE AND OTHER INGREDIENTS

Per mL:

Active substance:

Menadione sodium bisulphite 10 mg

Excipients:

Methyl p-hydroxybenzoate E 218)

Propyl p-hydroxybenzoate (E 219)

INDICATIONS

- For hypoprothrombinaemia;
- For bleeding as a result of vitamin K deficiency.

CONTRAINDICATIONS

None.

ADVERSE REACTIONS

None known.

If you notice any side effects, even those not listed in this leaflet, or you suspect that the veterinary medicinal product is ineffective, please inform your veterinarian.

TARGET SPECIES

Horse, cattle, calf, pig, dog and cat.



DOSAGE FOR EACH SPECIES, ROUTES AND METHOD OF ADMINISTRATION

Subcutaneous, intramuscular or intravenous. One single dose of:

- Horse: 10-20 mL
- Cattle: 10-20 mL
- Calf: 2-5 mL
- Pig: 0.5-5 mL
- Dog: 0.1-1 mL
- Cat: 0.1-1 mL

ADVICE ON CORRECT ADMINISTRATION

None.

WITHDRAWAL PERIOD

Zero days.

SPECIAL STORAGE CONDITIONS

Keep out of the sight and reach of children. Store below 25 °C. Do not refrigerate or freeze. Protect from light and frost. Do not use after the expiry date which is stated on the label after EXP:. Broached vial: use immediately, do not store.

SPECIAL WARNINGS

The product should be sterile. The safety of the veterinary medicinal product has not been established during pregnancy and/or lactation. Do not mix with other veterinary medicinal products.

SPECIAL PRECAUTIONS FOR THE DISPOSAL OF UNUSED PRODUCTS OR WASTE MATERIALS, IF ANY

Dispose of unused veterinary medicinal products or waste material in accordance with local requirements.

DATE ON WHICH THE PACKAGE LEAFLET WAS LAST APPROVED

9 March 2011

OTHER INFORMATION

1 x 10 mL vial packed in carton box.

35 x 10 mL vials packed in polystyrene cardboard.

REG NL 2118

UDD status (only to be applied by veterinarians)