

## **Gebrauchsinformation**

Soluvit AD<sub>3</sub>E form Emulsion zum Eingeben für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen, Hühner, Enten, Gänse und Puten

### **1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST**

Zulassungsinhaber und Hersteller, der für die Chargenherstellung verantwortlich ist:

Bremer Pharma GmbH

Werkstr. 42

34414 Warburg-Scherfede, Deutschland.

### **2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

Soluvit AD<sub>3</sub>E form Emulsion zum Eingeben für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen, Hühner, Enten, Gänse und Puten

Vitamin A, D<sub>3</sub>, E

### **3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE**

1 ml Emulsion enthält:

#### **Wirkstoff(e):**

Retinolpalmitat	58,82	mg
(entsprechend 100000 IE)		
Colecalciferol	1,25	mg
(entsprechend 50000 IE)		
all-rac-alpha-Tocopherolacetat	50,00	mg

#### **Sonstige Bestandteile:**

all-rac-alpha-Tocopherol	1,00	mg
Natriumedetat	1,00	mg
Butylhydroxytoluol	1,00	mg
Natriumbenzoat	10,00	mg

Grüngelbliche Emulsion ohne Schwebeteilchen.

#### **4. ANWENDUNGSGEBIET(E)**

Bei Vitamin A-, D- und E-Mangel und zur Substitution der Vitamine A, D und E bei erhöhtem Bedarf.

#### **5. GEGENANZEIGEN**

Im Falle einer Hypervitaminose ist die Behandlung mit Vitamin ADE kontraindiziert.

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber den Wirkstoffen, dem Hilfsstoff oder einem der sonstigen Bestandteile.

#### **6. NEBENWIRKUNGEN**

Keine bekannt.

Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

#### **7. ZIELTIERART(EN)**

Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Huhn, Ente, Gans, Pute

#### **8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG**

Zum Eingeben über das Trinkwasser.

Soweit nicht anders verordnet:

Pferd	4 – 10ml
Fohlen	1 – 4 ml
Rind	6 – 10 ml
Kalb	3 – 6 ml
Schwein	0,8 – 1,2 ml
Ferkel	0,1 - 1 ml
Schaf, Ziege	1 – 2 ml
Huhn, Ente, Gans, Pute	3 – 6 ml Je 1 l Trinkwasser.

Da 3 ml *Soluvit AD<sub>3</sub>E form* 300.000 I.E. Vitamin A enthalten, reicht eine Dosis von 3 ml für:

400 Küken mit einem durchschnittlichen Gewicht von 250 g,

100 Junghennen mit einem durchschnittlichen Gewicht von 1 kg,

50 Legehennen mit einem durchschnittlichen Gewicht von 2 kg,

40 Baby-Puten mit einem durchschnittlichen Gewicht von 2,5 kg,

25 junge Puten mit einem durchschnittlichen Gewicht von 4 kg und

5 erwachsene Puten mit einem durchschnittlichen Gewicht von 20 kg.

Die Anwendung von *Soluvit AD<sub>3</sub>E form* kann bei Bedarf nach 4-6 Wochen wiederholt werden.

## 9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Siehe Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung.

## 10. WARTEZEIT(EN)

Rind, Pferd, Schaf, Ziege:

Essbare Gewebe: 0 Tage

Milch: 0 Tage

Schwein:

Essbare Gewebe: 0 Tage

Huhn, Ente, Gans, Pute:

Essbare Gewebe: 0 Tage

Eier: 0 Tage

## 11. VERFALLDATUM UND BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Im Kühlschrank lagern (2°C – 8°C).

Nach Anbruch im Kühlschrank lagern (+2°C bis +8°C).

Vor Licht schützen.

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Verwendbar bis:

Haltbarkeit nach dem ersten Öffnen/Anbruch des Behältnisses:

Haltbarkeit nach dem ersten Öffnen/Anbruch des Behältnisses: 28 Tage

Haltbarkeit nach Rekonstitution gemäß den Anweisungen: 12 Stunden

Nach diesem Zeitraum sind nicht verbrauchte Reste der Lösung zu entsorgen.

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Behältnis angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

## **12. BESONDERE WARNHINWEISE**

### Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart:

Keine

### Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren:

Die Dauer der Behandlung sowie die Dosierung sollte nicht überschritten werden.

### Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Das Tierarzneimittel kann Augen und Haut reizen. Kontakt mit Augen und Haut daher vermeiden. Nach versehentlichem Kontakt Haut gründlich mit Wasser waschen und/oder Augen mit reichlich Wasser spülen.

Das Tierarzneimittel kann eine Sensibilisierung auslösen. Personen mit bekannter Überempfindlichkeit gegenüber einem der Wirkstoffe sollten den Kontakt mit dem Tierarzneimittel vermeiden. Wenn Sie nach versehentlicher Exposition Symptome wie einen Hautausschlag entwickeln, sollten Sie ärztlichen Rat einholen und dem Arzt diesen Warnhinweis zeigen. Anschwellen des Gesichts, der Lippen oder Augenlider oder Schwierigkeiten mit der Atmung sind ernst zu nehmen und benötigen dringend ärztliche Hilfe.

Nach Gebrauch Hände waschen.

### Trächtigkeit und Laktation:

Wegen der bei Versuchstieren und beim Menschen beobachteten teratogenen Wirkungen hoher Vitamin-A-Gaben ist bei trächtigen Tieren auf eine strenge Indikationsstellung zu achten.

### Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen:

Da keine Kompatibilitätsstudien durchgeführt wurden, darf dieses Tierarzneimittel nicht mit anderen Tierarzneimitteln gemischt werden.

### Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen, Gegenmittel):

Für Vitamin A (Retinol) besteht nach erheblicher Überdosierung die Gefahr einer Vergiftung (Hypervitaminose). Die Symptome einer akuten Vitamin A-

Vergiftung sind Benommenheit, Bewegungsstörungen, Erbrechen und schuppige Hautveränderungen. Bei einer Überdosierung von Vitamin A bei trächtigen Tieren besonders in der Frühträchtigkeit kann es zu einer vermehrten Resorption der Föten, zu Totgeburten und Missbildungen kommen. Bei sehr weit über den Bedarf hinausgehender Aufnahme von Vitamin D<sub>3</sub> nimmt die Resorption der D-Vitamine nicht wesentlich ab, so dass sich eine Hypervitaminose entwickeln kann.

**13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH**

Nicht aufgebrauchte Tierarzneimittel sind vorzugsweise bei Schadstoffsammelstellen abzugeben. Bei gemeinsamer Entsorgung mit dem Hausmüll ist sicherzustellen, dass kein missbräuchlicher Zugriff auf diese Abfälle erfolgen kann. Tierarzneimittel dürfen nicht mit dem Abwasser bzw. über die Kanalisation entsorgt werden.

**14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE**

05/2020

**15. WEITERE ANGABEN**

Packungsgrößen:

Kunststoffflasche mit 1000 ml Emulsion

Kunststoffkanister mit 5 l Emulsion

Packung mit 12 Kunststoffflaschen mit je 1000 ml Emulsion

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

Vermerk „Für Tiere“ sowie Bedingungen oder Beschränkungen für eine sichere und wirksame Anwendung des Tierarzneimittels, sofern erforderlich

Für Tiere.

Verschreibungspflichtig.

Zulassungsnummer:

Zul.-Nr.: 401553.00.00

Chargenbezeichnung des Herstellers:

Ch.-B.