

# TOCOSELENIT ad us. vet.

## Injektionslösung

## Natrii selenis, $\alpha$ -Tocopheroli acetat

### Packungsbeilage

#### Information für Tierhaltende

Fachinformation für Medizinalpersonen siehe [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

**1. Name und Anschrift des Zulassungsinhabers und, wenn unterschiedlich, des Herstellers, der für die Chargenfreigabe verantwortlich ist**  
Zulassungsinhaber und Hersteller, der für die Chargenfreigabe verantwortlich ist:  
Dr. E. Graeub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

#### 2. Bezeichnung des Tierarzneimittels

Tocosenit ad us. vet., Injektionslösung

#### 3. Wirkstoffe und sonstige Bestandteile

1 ml Injektionslösung enthält:

##### Wirkstoffe:

Natriumselenit 1 mg  
*all rac-alpha*-Tocopherylacetat (Vitamin E Acetat) 25 mg

##### Sonstiger Bestandteil:

Benzylalkohol (E1519) 20 mg

Wässrige Injektionslösung

Farblose, leicht trübe und geruchlose Flüssigkeit

#### 4. Anwendungsgebiete

Wässrige Injektionslösung mit Selen und Vitamin E für Nutz- und Heimtiere

Therapie und Prophylaxe von Selen- und Vitamin E-Mangel, wie bei:

- Weissemuskelkrankheit bei Fohlen, Rindern, Kälbern, Lämmern, Zicklein und anderen Tierarten
- Maulbeerherzkrankheit bei Schweinen
- Eine Behandlung mit Selen-Vitamin-E-Lösung ist nur im Frühstadium der Erkrankung bzw. zur vorbeugenden Behandlung Erfolg versprechend.

#### 5. Gegenanzeigen

Nicht intravenös injizieren

#### 6. Nebenwirkungen

In sehr seltenen Fällen können akute Überempfindlichkeitsreaktionen auftreten.

Die Angaben zur Häufigkeit von Nebenwirkungen sind folgendermassen definiert:

- Sehr häufig (mehr als 1 von 10 behandelten Tieren zeigen Nebenwirkungen)
  - Häufig (mehr als 1 aber weniger als 10 von 100 behandelten Tieren)
  - Gelegentlich (mehr als 1 aber weniger als 10 von 1'000 behandelten Tieren)
  - Selten (mehr als 1 aber weniger als 10 von 10'000 behandelten Tieren)
  - Sehr selten (weniger als 1 von 10'000 behandelten Tieren, einschliesslich Einzelfallberichte).
- Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, beim behandelten Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte Ihrem Tierarzt mit.

#### 7. Zieltierarten

Nutz- und Heimtiere

#### 8. Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung

Richtdosierung für alle Tierarten: 1 ml/5 kg KGW (entspricht 0,2 mg Natriumselenit und 5 mg Vitamin E pro kg KGW). Eine Maximaldosis von 15 ml pro Tier soll nicht überschritten werden.

Bevorzugt s.c., auch i.m.

- Therapie: zwei bis drei Behandlungen im Abstand von zwei Tagen
- Vorbeugung: eine Behandlung in den ersten Lebenstagen schützt die Jungtiere während mindestens zwei Monaten.

#### 9. Hinweise für die richtige Anwendung

Die Selenversorgung der Tiere ist abhängig vom Selengehalt des Bodens und des Grundfutters. Da Selen die Plazenta passiert und in der Milch ausgeschieden wird, ist es sinnvoll, die Muttertiere im letzten Drittel der Trächtigkeit zu behandeln, damit die Feten bereits im Mutterleib bzw. über die Muttermilch versorgt werden.

#### 10. Wartezeiten

Keine

#### 11. Besondere Lagerungshinweise

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Nicht über 25°C lagern. Nicht einfrieren.

Haltbarkeit nach Anbruch des Behältnisses: 28 Tage

Tierarzneimittel nach dem auf dem Behältnis mit «EXP.» angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden.

#### 12. Besondere Warnhinweise

##### Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart:

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber einem Wirkstoff oder einem sonstigen Bestandteil.

##### Besondere Vorsichtsmassnahmen für den Anwender:

Bei versehentlicher Selbstinjektion ist unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen und die Packungsbeilage oder das Etikett vorzuzeigen.

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

Selen führt in höheren Dosen zu Vergiftungen. Die angegebene Dosierung darf daher nicht überschritten werden.

#### 13. Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Entsorgung von nicht verwendetem Arzneimittel oder von Abfallmaterialien, sofern erforderlich

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Fragen Sie Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind. Diese Massnahmen dienen dem Umweltschutz.

#### 14. Genehmigungsdatum der Packungsbeilage

10.02.2021

#### 15. Weitere Angaben

Durchstechflasche zu 50 ml

Durchstechflasche zu 100 ml

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrössen in Verkehr gebracht.

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung

Swissmedic 46'918

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit dem im 1. Abschnitt genannten Zulassungsinhaber in Verbindung.