

PAKENDI INFOLEHT

1. Veterinaarravimi nimetus

Animedazon, 2,45% w/w nahasprei, suspensioon veistele, lammastele ja sigadele

2. Koostis

Üks spreikonteiner sisaldab:

Toimeaine:

Kloortetratsükliinvesinikkloriid 3,210 g (vastab 2,45% w/w)
(vastab 2,983 g kloortetratsükliinile)

Abiained:

Patentsinine V 85% (E131) 0,23 g
Isobutaan (propellent) 92,2 g

Ühtlaselt sinist värvi spreid

3. Loomaliigid

Veis, lammas, siga

4. Näidustused

Pindmiste traumaatiliste või kirurgiliste kloortetratsükliinile tundlike mikroobidega saastunud haavade raviks. Veterinaarravimit võib kasutada pindmiste naha- ja sõrainfektsioonide, eriti kloortetratsükliinile tundlike mikroorganismide põhjustatud interdigmaalse dermatiidi (sõramädanik, varvastevaheline flegmoon) ja digitaalse dermatiidi (Mortellaro haigus) ravi osana.

5. Vastunäidustused

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine või ravimi ükskõik milliste abiainetega suhtes. Mitte kasutada, kui esineb teadaolevat resistentsust tetratsükliinide suhtes.

6. Erihoiatused

Ettevaatusabinõud ravimi ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

Ravimi pihustamisel peapiirkonda tuleb looma silmi kaitsta. Enne pihustamist puhastada kahjustatud piirkond põhjalikult. Veterinaarravimi kasutamine peab põhinema sihtpatogeeni(de) tuvastamisel ja tundlikkuse testimisel. Kui see ei ole võimalik, peab ravi põhinema kohalikel farmi või piirkonna epidemioloogilistel andmetel ja teadmistel sihtpatogeeni(de) tundlikkuse kohta. Veterinaarravimi kasutamine peab olema kooskõlas ametliku, riikliku ja piirkondliku antimikroobiaalse ravi printsiipidega. Takistada ravitud piirkondade lakkumist enda või teise looma nahal. Pärast sõra töötlemist hoida looma vähemalt ühe tunni jooksul kuival pinnal.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Kloortetratsükliini suhtes sensitisatsiooni, kontaktdermatiidi ja ülitundlikkusreaktsioonide tekkimise riski tõttu tuleb vältida otsesest kokkupuudet nahaga. Veterinaarravimi käsitlemisel tuleb kanda sobivaid mitteläbilaskvaid kaitsekindaid. See veterinaarravim võib põhjustada tõsist silmaärritust. Kaitsta silmi ja nägu. Kokkupuutel naha või silmadega pesta piirkonda kohe puhta veega. Ärrituse püsimisel pöörduda arsti poole. Vältida aurude sissehingamist. Veterinaarravimit manustada vabas õhus või hästi ventileeritud kohas. Veterinaarravimi manustamise ajal mitte süüa ega suitsetada. Pärast kasutamist pesta käed.

Juhuslikul ravimi allaneelamisel pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi etiketti.

Vt ka lõik „Säilitamise eritingimused”.

Muud ettevaatusabinõud

Ravimiga kokkupuutunud osa seanahast eemaldada enne lihakeha inimtoiduks tarvitamist.

Tiinus

Lubatud kasutada tiinuse ajal.

Laktatsioon

Vt lõik „Keelujad”.

Tiinus ja laktatsioon

Pärast veterinaarravimi kutaanset manustamist imendub kloortetratsükliin ebaolulisel määral. Seetõttu on veterinaarravimi kasutamine tiinuse ja laktatsiooni perioodil ohutu.

Koostoime teiste ravimitega ja muud koostoimed

Andmed puuduvad. Pärast kloortetratsükliin-sprei kutaanset manustamist imendub kloortetratsükliin ebaolulisel määral. Seetõttu ei ole koostoimeid oodata.

7. Kõrvaltoimed

Veis, lammas, siga:

Harv (1 kuni 10 loomal 10 000-st ravitud loomast):
Ülitundlikkusreaktsioon

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab ravimi ohutuse pidevat jälgimist. Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaarravim ei toimi, võtke kõigepealt ühendust oma loomaarstiga. Samuti võite teatada mis tahes kõrvaltoimetest ravimi müügiloo hoidjale või ravimi müügiloo hoidja kohalikule esindajale, kasutades käesoleva infolehe lõpus esitatud kontaktandmeid või riiklikku teavitussüsteemi:

www.ravimiamet.ee

8. Annustamine loomaliigiti, manustamisviis(id) ja -meetod

Nahale manustamiseks.

Enne pihustamist tuleb mahutit hoolega raputada. Hoida mahutit ligikaudu 15...20 cm kaugusel pihustatavast piirkonnast; pihustada 3 sekundit, kuni ravitav ala on ühtlaselt värviga kaetud. Sõrainfektsiooni puhul korrata protseduuri 30 sekundi pärast. Pindmiste, kloortetratsükliinile tundlike

mikroobidega saastunud haavade raviks on soovitatav ühekordne manustamine. Digitaalse dermatiidi puhul on soovitatav manustada ravimit kaks korda 30-sekundiliste vahedega kolmel järjestikusel päeval, üks või kaks korda päevas. Muude sõrainfektsioonide raviks (sõramädanik, varvastevaheline flegmoon) on soovitatav kaks manustamist 30-sekundiliste vahedega üks või kaks korda päevas. Sõltuvalt vigastuse tõsidusest ja paranemismäärast tuleb ravi korrata 1...3 päeva möödumisel.

9. Soovitused õige manustamise osas

Vt lõik „Annustamine loomaliigiti, manustamisviis(id) ja –meetod”.

10. Keelujad

Lihale ja söödavatele kudedele: 0 päeva.

Piimale: 0 päeva.

Ei ole lubatud kasutada lakteerivate loomade udaratel, kelle piima tarvitatakse inимtoiduks.

11. Säilitamise eritingimused

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 25 °C.

Mitte hoida külmkapis ega sügavkülmas.

Ärge kasutage veterinaarravimit pärast kõlblikusaega, mis on märgitud mahutil/etiketil pärast Exp. Kõlblikusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Eriti tulehtlik aerosool. Mahuti on rõhu all: kuumenemisel võib lõhkeda.

Kaitsta otsese päikesevalguse eest. Mitte hoida temperatuuril üle 50 °C.

Hoida eemal soojusallikatest / kuumadest pindadest / sädemetest / lahtisest tulest ja teistest süüteallikatest.
- Mitte suitsetada.

Mitte pihustada lahtise tule ega muu süüteallika suunas.

Mitte purustada ega põletada mahutit isegi pärast kasutamist.

12. Erinõuded ravimpreparaadi hävitamiseks

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

Küsi palun oma loomaarstilt või apteekrilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata.

13. Veterinaarravimite klassifikatsioon

Retseptiravim.

14. Müügiloa number (numbrid) ja pakendi suurused

1913

Pakendi suurused:

1 spreikonteiner.
Pappkarp, milles on 12 spreikonteinerit.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

15. Pakendi infolehe viimase läbivaatamise kuupäev

Jaanuar 2024

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktandmed

Müügiloa hoidja ja ravimpartii vabastamise eest vastutav tootja:

aniMedica GmbH
Im Südfeld 9
48308 Senden-Bösensell
Saksamaa

Kohalikud esindajad ja kontaktandmed võimalikest kõrvaltoimetest teatamiseks:

AS Magnum Veterinaaria
Vae 16, Laagri 76401, Harjumaa, Estonia
Telefon: +372 6501 920
E-mail: vet@magnum.ee