

PAKENDI INFOLEHT
Previon, 200 mg/ml süstelahus sigadele

1. MÜÜGILOA HOIDJA NING, KUI NEED EI KATTU, RAVIMIPARTII VABASTAMISE EEST VASTUTAVA TOOTMISLOA HOIDJA NIMI JA AADRESS

Müügiloa hoidja ja partii vabastamise eest vastutav tootja:

Laboratorios Hipra, S.A.
Avda. la Selva, 135
17170 Amer (Girona)
Hispaania

2. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Previon, 200 mg/ml süstelahus sigadele
raud (III) (gleptoferroonina)

3. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS

1 ml sisaldab:

Toimeaine:

Raud (III) 200,0 mg (gleptoferroonina 532,6 mg)

Abiaine:

Fenool 5,0 mg

Süstelahus.

Tumepruun, veidi viskoosne lahus.

4. NÄIDUSTUS(ED)

Rauavaegusaneemia ennetamiseks põrsastel.

5. VASTUNÄIDUSTUSED

Mitte kasutada vitamiin E ja/või seleeni vaeguse kahtlusega põrsastel.

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine suhtes.

Mitte kasutada kliiniliselt haigetel loomadel, eriti kõhulahtisuse korral.

Mitte manustada intravenoosselt.

6. KÕRVALTOIMED

Vahetevahel võib süstekohal täheldada koe värvimuutust ja/või kergelt pehmet turset. See peaks mõne päeva jooksul kaduma. Esineda võib ülitundlikkusreaktsioone. Pärast raud-dekstraani preparaatide parenteraalset manustamist on põrsastel geneetiliste teguritega või vitamiin E ja/või seleeni defitsiidiga seotud surmajuhtumitest teatatud harva

Põrsaste surmajuhtumeid, mille põhjuseks on peetud makrofaagisüsteemi ajutise blokeerumise tagajärjel suurenenud vastuvõtlikkust infektsioonidele, on teatatud väga harva.

Kõrvaltoimete esinemissagedus on defineeritud järgnevalt:

- väga sage (kõrvaltoime(d) ilmnes(id) rohkem kui 1-l loomal 10-st ravitud loomast)
- sage (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 100-st ravitud loomast)
- aeg-ajalt (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 1000-st ravitud loomast)
- harv (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 10000-st ravitud loomast)
- väga harv (vähem kui 1-l loomal 10000-st ravitud loomast, kaasa arvatud üksikjuhud)

Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaarravim ei toimi, teavitage palun sellest oma veterinaararsti. Võite ka ise teavitada www.ravimiamet.ee kaudu.

7. LOOMALIIGID

Siga (põrsad).

8. ANNUSTAMINE LOOMALIIGITI, MANUSTAMISVIIS(ID) JA –MEETOD

Ravimit manustatakse ühekordse 1 ml (200 mg rauda) annusena sügava intramuskulaarse süstina. Ühekordne süstimine 1. - 3. elupäeval.

9. SOOVITUSED ÕIGE MANUSTAMISE OSAS

Soovitav on kasutada mitmeannuselist süstalt. Süstla uuesti täitmiseks kasutage väljavoolunõela, et vältida korgi liigset läbistamist.

Punnkorki võib läbistada kuni 10 korda.

Loomarühmade korraga ravimisel kasutage viaali punnkorki paigaldatud väljavoolunõela, et vältida korgi liigset läbistamist. Pärast ravi lõpetamist tuleb väljavoolunõel eemaldada.

10. KEELUAEG

Lihale ja söödavatele kudedele: 0 päeva.

11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Veterinaarravim ei vaja säilitamisel temperatuuri eritingimusi.

Ärge kasutage veterinaarravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud sildil. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Kõlblikkusaeg pärast pakendi esmast avamist: 28 päeva.

Punnkorgi esmakordsel nõelaga läbistamisel (viaali avamisel) tuleb pakendi infolehel toodud kõlblikkusaja põhjal välja arvutada kuupäev, millal pakendisse jäänud kasutamata ravim tuleb hävitada. Kõlblikkusaja lõpu kuupäev tuleb kirjutada etiketil olevasse lünka.

12. ERIHOIATUSED

Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

Kasutada tuleb tavapäraseid aseptilisi süstimisvõtteid. Vältida ravimi saastumist kasutamise ajal.

Soovitav on nahka süstekohal venitada, et ravimi leke pärast nõela väljatõmbamist oleks minimaalne.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Inimesed, kes on teadaolevalt toimeaine (gleptoferroni) suhtes ülitundlikud või kellel on hemokromatoos, peaksid kokkupuudet veterinaarravimiga vältima.

Vältida ravimi juhuslikku enesele süstimist ja kokkupuudet limaskestadega.

Juhuslikul ravimi süstimisel iseendale pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

Pärast kasutamist peske käed.

Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Samaaegsel suukaudsete rauapreparaatide manustamisel võib väheneda suukaudse raua imendumine.

Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid)

Suurte rauakoguste parenteraalsel manustamisel võib immuunsüsteem ajutiselt nõrgeneda lümfis ringlevate makrofaagide raua ülekoormuse tõttu. Võivad tekkida valu, põletikulised reaktsioonid, abstsessid ja lihaskoe püsiv värvimuutus süstekohal.

Ravist põhjustatud mürgistuse sümptomid: kahvatud limaskestad, hemorraagiline mao-peensoolepõletik, oksendamine, südamegevuse kiirenemine, vererõhu langus, hingeldus, jäsemete turse, lonkamine, šokk, surm, maksakahjustus. Võib kasutada toetavat ravi, näiteks kelaate moodustavaid ühendeid.

Raua ülekoormus võib põhjustada seedetraktiga seotud nähte nagu kõhulahtisus või kõhukinnisus.

Ravida sümptomaatiliselt.

Sobimatus

Sobivusuuringute puudumise tõttu ei tohi seda veterinaarravimit teiste veterinaarravimitega segada.

13. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD PREPARAADI VÕI NENDE JÄÄTMETE, KUI NEID TEKIB, HÄVITAMISEL

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

Küsi palun oma loomaarstilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

14. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE KOOSKÕLASTAMISE KUUPÄEV

Oktoober 2021

15. LISAINFO

Pakendi suurused

Karp ühe 100 ml viaaliga

Karp ühe 250 ml viaaliga

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Lisaküsimuste tekkimisel veterinaarravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja poole.