

PAKENDI INFOLEHT
Ophtaclin vet, 10 mg/g silmasalv koertele, kassidele ja hobustele

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

Müügiloa hoidja

Le Vet. Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Holland

Partii vabastamise eest vastutav tootja:

Produlab Pharma B.V.
Forellenweg 16
4941 SJ Raamsdonksveer
Holland

2. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Ophtaclin vet, 10 mg/g silmasalv koertele, kassidele ja hobustele
kloortetratsükliinvesinikkloriid

3. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS

Üks gramm sisaldab:

Toimeained:

Kloortetratsükliinvesinikkloriid 10,0 mg (vastab 9,3 mg kloortetratsükliinile)

Kollakas kuni kollane homogeenne salv.

4. NÄIDUSTUS(ED)

Staphylococcus spp, *Streptococcus* spp, *Proteus* spp ja/või *Pseudomonas* spp põhjustatud keratiidi, konjunktiviidi ja blefariidi ravi.

5. VASTUNÄIDUSTUSED

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine, teiste tetratsükliinide või ravimi ükskõik millise abiaine suhtes.

6. KÕRVALTOIMED

Pärast veterinaarravimi manustamist on väga harva esitatud kõrvaltoimete teateid manustamiskoha reaktsioonide ja silmakahjustuste (nt ärritus, sügelus, turse ja punetus) üksikjuhtudest.

Kõrvaltoimete esinemissagedus on defineeritud järgnevalt:

- väga sage (kõrvaltoimed ilmnesid 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

Koer, kass ja hobune.



8. ANNUSTAMINE LOOMALIIGITI, MANUSTAMISVIIS JA -MEETOD

Ainult okulaarseks kasutamiseks.

Hobune: kanda 2...3 cm salvi (olenevalt looma suuruselt) konjunktivaalkotti 4 korda ööpäevas 5 päeva jooksul. Kui pärast 3-päevast ravi ei ole kliinilise paranemise märke ilmnenud, tuleb kaaluda alternatiivset ravi.

Koer ja kass: kanda 0,5...2 cm salvi (olenevalt looma suuruselt) konjunktivaalkotti 4 korda ööpäevas 5 päeva jooksul. Kui pärast 3-päevast ravi ei ole kliinilise paranemise märke ilmnenud, tuleb kaaluda alternatiivset ravi.

9. SOOVITUSED ÕIGE MANUSTAMISE OSAS

10. KEELUAEG

Lihale ja söödavatele kudedele: 1 päev.

Ei ole lubatud kasutamiseks märadel, kelle piima tarvitatakse inimitoiduks.

11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 25 °C.

Kõlblikkusaeg pärast tuubi esmast avamist: 14 päeva.

Ärge kasutage veterinaarravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pakendil pärast „Kõlblik kuni/EXP“.

Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

12. ERIHOIATUSED

Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

Ravimi kasutamine peab põhinema sihtpatogeeni(de) identifitseerimisel ja tundlikkuse määramisel.

Kui see pole võimalik, peab ravi põhinema farmi tasandil või piirkondlikel epidemioloogilistel andmetel ja teabel sihtpatogeeni tundlikkuse kohta.

Veterinaarravimi kasutamisel tuleb võtta arvesse ametlikke riiklikke ja piirkondlikke antimikroobse ravi printsiipe.

Veterinaarravimi kasutamine erinevalt pakendi infolehes kirjeldatud juhistest võib suurendada bakterite resistentsust kloortetratsükliini suhtes ning võib väheneda ravi efektiivsus teiste tetratsükliinidega võimaliku ristresistentsuse tõttu.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Veterinaarravim võib põhjustada nahatundlikkust, ülitundlikkusreaktsioone ja/või silmade ärritust. Inimesed, kes on tetratsükliinide suhtes ülitundlikud, peaksid kokkupuudet veterinaarravimiga vältima. Vältida sattumist nahale ja silma.

Ravimi käsitlemisel tuleb kanda mitteläbilaskvaid kaitsekindaid.

Ravimi sattumisel nahale pesta kokkupuutunud nahapiirkonda seebi ja veega. Kui pärast ravimiga kokkupuutumist ilmneb näiteks nahalööve, pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

Silma sattumisel pesta kohe puhta veega. Ärrituse püsimisel pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

Pärast kasutamist pesta käed.

Tiinus ja laktatsioon

Veterinaarravimi ohutus tiinuse ja laktatsiooni perioodil ei ole piisavalt tõestatud. Kasutada ainult vastavalt vastutava loomaarsti tehtud kasu-riski suhte hinnangule.

Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Andmed puuduvad.

Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid)

Andmed puuduvad.

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

Jäätmed tuleb hävitada vastavalt kohalikele seadusandlusele.

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

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

14. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE KOOSKÕLASTAMISE KUUPÄEV

Juuli 2022

15. LISAINFO

Epoksüvaiguga lakitud alumiiniumtuub, sisaldab 5 g, suure tihedusega polüetüleenist otsiku ja keeratava korgiga.

Pappkarbis on üks tuub.

Lisaküsimuste tekkimisel veterinaarravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja poole.