

PAKENDI INFOLEHT

Castralgin, 500 mg/ml süstelahus veistele, hobustele, sigadele ja koertele.

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:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Vanapere tee 14, Püünsi

Viimsi vald,

Harju maakond 74013

Eesti

2. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Castralgin, 500 mg/ml süstelahus veistele, hobustele, sigadele ja koertele
naatriummetamisoolmonohüdraat

3. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS

Üks ml sisaldab:

Toimeaine:

Naatriummetamisoolmonohüdraat 500,0 mg (ekvivalentne 441,7 mg/ml metamisoolile)

Abiained:

Bensüülalkohol (E1519) 30,0 mg

Abiainete täielik loetelu on esitatud lõigus 6.1.

4. NÄIDUSTUS(ED)

Veis, vasikas, hobune, varss:

Koolikute ja siseorganite spasmide valu leevendamiseks.

Serosiidi ja tendovaginiidi (kõõlusetupepõletik), liigeste ja lihaste põletiku, ägeda ja kroonilise artriidi raviks.

Palaviku ja/või põletikuga seotud haiguste raviks.

Siga:

Koolikute ja siseorganite spasmide valu leevendamiseks.

Serosiidi ja tendovaginiidi (kõõlusetupepõletik), liigeste ja lihaste põletiku, ägeda ja kroonilise artriidi raviks.

Palaviku ja/või põletikuga seotud haiguste, nt mastiit-metriit-agalaktia (MMA) sündroom, raviks.

Koer:

Koolikute, spasmide ja söögitoru obstruktsiooni põhjustatud valu leevendamiseks.

Serosiidi ja tendovaginiidi (kõõlusetupepõletik), liigeste ja lihaste põletiku, ägeda ja kroonilise artriidi raviks.

Palaviku ja/või põletikuga seotud haiguste raviks.

5. VASTUNÄIDUSTUSED

Mitte kasutada, kui esineb teadaolev ülitundlikkus toimeaine suhtes.

Mitte manustada neeru- ja/või maksakahjustusega loomadele.

6. KÕRVALTOIMED

Verejooksu oht.

Seedetrakti ärritus ja kahjustus, maohaavandid.

Võib esineda verepildi muutusi.

Neerukoe kahjustus (papillaarne nekroos)

On teatatud üksikutest anafülaktilise reaktsiooni juhtudest.

Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaaravim ei toimi, teavitage palun sellest oma veterinaararsti.

Võite ka ise teavitada www.ravimiamet.ee kaudu.

7. LOOMALIIGID

Veis, hobune, siga ja koer.

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

Veis, vasikas, siga, koer: intravenoosseks või intramuskulaarseks manustamiseks.

Hobune, varss: intravenoosseks manustamiseks.

Veis: 40 mg naatriummetamisooli 1 kg kehamassi kohta ühekordse intramuskulaarse või aeglase intravenoosse süstina, mis vastab 8 ml ravimile 100 kg kehamassi kohta.

Siga: 75-100 mg naatriummetamisooli 1 kg kehamassi kohta ühekordse intramuskulaarse või aeglase intravenoosse süstina, mis vastab 15 - 20 ml ravimile 100 kg kehamassi kohta.

Vasikas: 40 - 50 mg naatriummetamisooli 1 kg kehamassi kohta ühekordse intramuskulaarse või aeglase intravenoosse süstina, mis vastab 8 - 10 ml ravimile 100 kg kehamassi kohta.

Hobune, varss: 40 - 50 mg naatriummetamisooli 1 kg kehamassi kohta ühekordse aeglase intravenoosse süstina, mis vastab 8 - 10 ml ravimile 100 kg kehamassi kohta.

Koer: 70 - 100 mg naatriummetamisooli 1 kg kehamassi kohta ühekordse intramuskulaarse või aeglase intravenoosse süstina, mis vastab 1,4 - 2 ml ravimile 10 kg kehamassi kohta. Vajadusel võib ravi korrata.

Kummikorki tohib nõelaga läbistada maksimaalselt 15 korda.

9. SOOVITUSED ÕIGE MANUSTAMISE OSAS

Ei ole.

10. KEELUAEG

Lihale ja söödavatele kudedele

Veis: 20 päeva

Vasikas: 28 päeva

Siga: 17 päeva

Hobune, varss: 12 päeva

Ei ole lubatud kasutada loomadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida originaalpakendis, valguse eest kaitstult.

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

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

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 28 päeva.

Pärast vahetu pakendi esmast avamist hoida temperatuuril kuni 25 °C.

12. ERIHOIATUSED

Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

Anafüülaktilise šoki riski tõttu peab metamisooli sisaldavaid lahuseid intravenoosselt manustama aeglaselt.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit manustavale isikule

Inimesed, kes on metamisooli ja/või bensüülalkoholi suhtes ülitundlikud, peaksid kokkupuudet veterinaarravimiga vältima.

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

Vältida kokkupuudet naha või silmadega. Juhuslikul ravimi sattumisel nahale või silma, pesta viivitamatult puhta voolava veega. Ärrituse püsimisel pöörduda nõu saamiseks arsti poole.

Ravimi kasutamise ajal mitte süüa, juua ega suitsetada.

Pärast kasutamist pesta käed.

Tiinus ja laktatsioon

Laboratoorsed uuringud on näidanud, et naatriummetamisooli võib kasutada tiinuse ja laktatsiooni perioodil. Ei ole lubatud kasutada loomadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Ärge manustage samaaegselt fenüülbutasooni, muid mittesteroidseid põletikuvastaseid aineid ega barbituraate.

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.

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

14. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE KOOSKÕLASTAMISE KUUPÄEV

Juuni 2019

15. LISAINFO

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja poole.

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Vanapere tee 14, Püüsi

Viimsi vald, Harjumaa 74013, Eesti

Tel.: +372 6 005 005

E-mail: info@interchemie.ee