

PAKENDI INFOLEHT
Neoskilab, 1,5 mg/ml süstelahus veistele, lammastele, kitsedele ja hobustele

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:

LABIANA Life Sciences, S.A.

Venus, 26 08228 Terrassa

(Barcelona) Hispaania

2. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Neoskilab, 1,5 mg/ml süstelahus veistele, lammastele, kitsedele ja hobustele
neostigmiinmetüülsulfaat

3. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS

Üks ml sisaldab:

Toimeaine:

Neostigmiinmetüülsulfaat 1,5 mg (vastab 1,0 mg neostigmiinile)

Abiained:

Metüülparahüdroksübensoaat (E 218) 1,0 mg

Propüülparahüdroksübensoaat 0,2 mg

Selge ja värvitu osakesteta süstelahus.

4. NÄIDUSTUS(ED)

Veised, lambad ja kitsed:

- vatsa atoonia
- soole atoonia

Hobused:

- soole atoonia
- põie atoonia

5. VASTUNÄIDUSTUSED

Mitte kasutada seedetrakti või kuseteede mehhaanilise obstruktsiooni, peritoniidi ja sooleseina kahjustuse kahtluse korral.

Mitte kasutada tiinetel ega lakteerivatel loomadel.

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine või ravimi ükskõik milliste abiainete suhtes.

Mitte kasutada hobustel peensoole proksimaalse osa probleemide korral.

6. KÕRVALTOIMED

Neostigmiini kõrvaltoimed on annusest sõltuvad ja neid seostatakse liigse kolinergilise stimulatsiooniga (vt lõik 12).

Soovitatud annuste kasutamisel peaksid kõrvaltoimed esinema 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

Veis, lammas, kits ja hobune.

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

Manustamisviisid: subkutaanne või intramuskulaarne

0,022 mg neostigmiinmetüülsulfaati 1 kg kehamassi kohta või 0,015 mg neostigmiini 1 kg kehamassi kohta (vastab 0,15 ml ravimile 10 kg kehamassi kohta).

Ravi kestuse kohandab veterinaararst.

Viaali punnkorki võib ohutult läbistada kuni 20 korda.

9. SOOVITUSED ÕIGE MANUSTAMISE OSAS

10. KEELUAEG

Lihale ja söödavatele kudedele: 0 päeva.

Piimale: 0 tundi.

11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida viaal välispakendis, valguse eest kaitstult.

Veterinaarravim ei vaja säilitamisel temperatuuri eritingimusi.

Ärge kasutage veterinaarravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud sildil pärast EXP.

Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 28 päeva.

12. ERIHOIATUSED

Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

Looma tuleb jälgida kolinergiliste toimete tekkimise suhtes (vt lõik 6), kuna kõrvaltoimed on annusest sõltuvad.

Ravimit tuleb kasutada ettevaatusega järgmiste seisundite korral:

- bronhiaalastma (peamiselt hobustel)
- südame rütmihäired (bradükardia risk)
- peptiline haavandtõbi (maohappe sekretsiooni suurenemise tagajärjel)

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Neostigmiin on ensüüm atsetüülkoliinesteraasi inhibiitor. Mitte käsitseda seda ravimit kui teil on soovitatud mitte töötada antikolinergiliste ainetega.

Neostigmiin, propüleenglükool ja parahüdrosübensoehappe estrid võivad põhjustada allergilisi reaktsioone.

Inimesed, kes on neostigmiini või ravimi ükskõik milliste abiainetega suhtes ülitundlikud, peaksid kokkupuudet veterinaarravimiga vältima.

Veterinaarravimit ei tohi manustada rasedad naised.

Juhuslikul ravimi süstimisel iseendale võivad ilmned järgmised kõrvaltoimed: mioos, seedetrakti häired (iiveldus, oksendamine, kõhulahtisus), lihaskrambid või -tõmbused. Pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

Tiinus ja laktatsioon

Mitte kasutada tiinuse ajal.

Mitte kasutada laktatsiooni ajal, kuna veterinaarravimi tolerantsus ei ole sihtloomaliikide imevatel järglastel tõendatud.

Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Mitte manustada koos muude koliinesteraasi inhibiitorite ega depolariseerivate neuromuskulaarsete blokaatoritega (suktsinüülkoliin).

Kortikosteroidid võivad vähendada neostigmiini koliinesteraasivastast toimet. Pärast

kortikosteroididega ravi lõpetamist võib neostigmiin koliinesteraasivastast toimet suurendada.

Magneesiumi parenteraalne manustamine inhibeerib neostigmiini koliinesteraasivastast toimet, sest avaldab otsest lõõgastavat toimet skeletilihastele.

Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid)

Üleannustamise korral on peamised kliinilised tunnused märkimisväärne lihasnõrkus, oksendamine, koolikud, kõhulahtisus, pupillide ahenemine, raskendatud hingamine, bradükardia, hüpotensioon, bronhospasmid. Hingamispuudulikkus põhjustab surma. Üleannustamise korral saab neostigmiini muskariinset toimet pöörata atropiiniga.

Selle veterinaarravimi manustamise ajal peab atropiin olema kättesaadav.

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.

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

14. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE KOOSKÕLASTAMISE KUUPÄEV

Juuni 2021

15. LISAINFO

Pakendi suurused

Pappkarp, milles on üks 25 ml viaal

Ainult veterinaarseks kasutamiseks. Retseptiravim.

Manustamine: manustada tohib ainult veterinaararst või tema otsesel vastutusel.

Lisaküsimuste tekkimisel veterinaarravimi kohta pöörduge müügiloa hoidja esindaja poole.

SIA VET-MED

Mārupe, Mārupes novads, LV-2167, Lāti

Tel.: +371 800 00082, vet-med@vet-med.lv