

PAKENDI INFOLEHT

1. Veterinaarravimi nimetus

Oxyvetin, 10 RÜ/ml süstelahus veistele, hobustele, lammastele, kitsedele, sigadele, kassidele ja koertele

2. Koostis

Üks ml sisaldab:

Toimeaine:

Oksütotsiin (oksütotsiinatsetaat) 10 RÜ*

*Rahvusvaheline ühik

Abiained:

Klorobutanool (hemihüdraadina) 5,0 mg

Natriumkloriid

Sidrunhape (E330)

Trinaatriumtsitraatdihüdraat

Süstevesi

Selge värvitu lahus, ilma nähtavate osakesteta.

3. Loomaliigid

Veis (lehmad), hobune (märad), lammast (uted), kits (emased kitsed), siga (emised), kass (emased kassid) ja koer (emased koerad).

4. Näidustused

Lehmad, uted ja emased kitsed

Poegimisjärgne emaka verejooks, emaka taandarengu (involutsiooni) parandamine, hüpogalaktia.

Märad

Poegimisjärgne emaka verejooks, emaka taandarengu (involutsiooni) parandamine, hüpogalaktia. Pärast peetus.

Emised

Primaarne ja sekundaarne emaka hüpotoonia.

Poegimisjärgne emaka atoonia, emaka verejooks, emaka taandarengu (involutsiooni) parandamine, hüpogalaktia.

Emased kassid ja koerad

Primaarne ja sekundaarne emaka hüpotoonia.

Poegimisjärgne emaka verejooks, emaka taandarengu (involutsiooni) parandamine.

Pärast peetus.

5. Vastunäidustused

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

Mitte kasutada juhul, kui emakakael ei ole avanenud või obstruktiivse düstookia korral.

Mitte kasutada komplitseeritud poegimiste puhul (liiga suur loode, loote ebanormaalne asend, emaka rebenemine jne).

6. Erihoiatused

Ettevaatusabinõud ravimi ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

Sünnitustegevuse stimuleerimiseks on eelistatud madalamad oksütotsiini algannused.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit manustavale isikule

Rasedad naised peaksid preparaadi käsitlemist vältima, kuna ravimi juhuslik süstimine võib põhjustada silelihaste (nt emaka) kontraktsioone.

Inimesed, kes on teadaolevalt klorobutanooli suhtes ülitundlikud, peaksid kokkupuudet veterinaarravimiga vältima.

Ravim võib põhjustada kergelt ärritust. Vältida ravimi kokkupuudet naha, silmade ja limaskestadega.

Juhuslikul ravimi sattumisel nahale, silma või limaskestadele, loputada piirkond rohke veega.

Veterinaarravimi käsitlemisel tuleb kasutada järgnevaid isikukaitsevahendeid: ühekordsed kindad.

Ravimi kasutamise ajal mitte süüa, juua ega suitsetada.

Pärast kasutamist pesta käed.

Ettevaatusabinõud keskkonna kaitseks

Ei rakendata.

Tiinus ja laktatsioon

Ravim on vastavalt vajadusele ette nähtud kasutamiseks poegimise ja laktatsiooni ajal.

Koostoime teiste ravimitega ja muud koostoimed

Ei ole teada.

Üleannustamine

Üleannustamisel võib tekkida lühiajaline vasodilatatsioon ja vererõhu langus, vedelikupeetus, hüperkontraktsioonid ja emakaspasmid. Emakaspasmid võivad mõjuda loote vereringele ja põhjustada hüpoksiat.

Kokkusobimatus

Sobivusuuringute puudumise tõttu ei tohi seda veterinaarravimit teiste veterinaarravimitega segada.

7. Kõrvaltoimed

Veised, hobused, lambad, kitsed, sead, kassid ja koerad

Ei ole teada.

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 müügiloa hoidjale, kasutades käesoleva infolehe lõpus esitatud kontaktandmeid või riiklikku teavitussüsteemi: www.ravimiamet.ee.

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

Intramuskulaarne (i.m.) või subkutaanne (s.c.) manustamine.

Lehmad ja märad: 40–50 RÜ oksütotsiini (mis vastab 4-5 ml ravimile) looma kohta.

Uted, emased kitsed: 10–30 RÜ oksütotsiini (vastab 1-3 ml ravimile) looma kohta.

Emised: 20–40 RÜ oksütotsiini (mis vastab 2-4 ml ravimile) looma kohta.

Emased koerad:

Poegimise ajal: 0,5-3 RÜ oksütotsiini (mis vastab 0,05–0,3 ml ravimile) looma kohta.

Pärast poegimist: 3-10 RÜ oksütotsiini (mis vastab 0,3-1,0 ml ravimile) looma kohta.

Emased kassid:

Poegimise ajal: 0,3-1 RÜ oksütotsiini (mis vastab 0,03–0,1 ml ravimile) looma kohta.

Pärast poegimist: 1-3 RÜ oksütotsiini (mis vastab 0,1–0,3 ml ravimile) looma kohta.

Enne iga annuse võtmist puhastada kummikork. Kasutada kuiva steriilset nõela ja süstalt. Kummikorki tohib nõelaga läbistada maksimaalselt 15 korda.

9. Soovitused õige manustamise osas

Enne iga annuse võtmist puhastada kummikork. Kasutada kuiva steriilset nõela ja süstalt. Kummikorki tohib nõelaga läbistada maksimaalselt 15 korda.

10. Keeluajad

Veised, lambad, kitsed, sead, hobused:

Lihale ja söödavatele kudedele: 0 päeva.

Veised, lambad, kitsed, hobused:

Piimale: 0 tundi.

11. Säilitamise eritingimused

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida külmkapis (2 °C ... 8 °C).

Pärast vahetu pakendi esmast avamist hoida temperatuuril 2 °C ... 8 °C.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 28 päeva.

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

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 oma loomaarstilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata.

13. Veterinaarravimite klassifikatsioon

Retseptiravim.

14. Müügiloo number (numbrid) ja pakendi suurused

1122523

Pakendi suurus: 1 x 50 ml või 6 x 50 ml pudel pakendatud pappkarpi.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

15. Pakendi infolehe viimase läbivaatamise kuupäev

September 2023

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 ning kontaktandmed võimalikest kõrvaltoimetest teatamiseks:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS
Vanapere tee 14, Püünsi
Harjumaa 74013
Eesti
Tel.: +372 6 005 005
E-post: pharmacovigilance@interchemie.ee