

## RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

### 1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Kenocidin Spray and Dip

Kloorheksidiin diglükonaat 5 mg/ml, nisakastutuslahus/nisasprii veistele (piimakari)

### 2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

Iga ml sisaldab:

#### Toimeaine:

Kloorheksidiindiglükonaat	5,00 mg
(mis vastab kloorheksidiinile)	2,815 mg)

#### Abiained:

Briljantsinine 85% (E133)	0,035mg
Glütserool	60,00mg
Allantoiin	1,00mg

Abiainete täielik loetelu on esitatud punktis 6.1.

### 3. RAVIMVORM

Nisakastutuslahus/nisasprii.

Sinine vedel lahus.

### 4. KLIINILISED ANDMED

#### 4.1. Loomaliigid

Veis (piimalehmad).

#### 4.2. Näidustused, määrates kindlaks vastavad loomaliigid

Nisade desinfektsiooniks lakteerivatel piimalehmadel ühe osana mastiidi ennetamise strateegiast. Nisa naha ja nisa tipu hea seisukorra säilitamiseks.

#### 4.3. Vastunäidustused

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

#### 4.4. Erihoiatused iga loomaliigi kohta

Enne järgmist lüpsi veenduda, et udar ja nidad oleksid puhtad ja kuivad.

#### **4.5. Ettevaatusabinõud**

##### Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

Kui ilmnevad haiguse tunnused, konsulteerida veterinaararstiga.

Ainult välispidiseks kasutamiseks.

Lasta preparaadil kuivada enne lehmade laskmist niiskuse (vihm), külma või tuule kätte.

Kui temperatuur on allpool külmumispunkti, lasta nisadel enne lehmade välja laskmist kuivada.

Ravimi kasutamine nisavigastuste korral võib aeglustada haavade paranemist nisadel. Nisavigastuste korral on soovitatav ravimit mitte manustada kuni vigastused on paranenud. Orgaanilise materjali (mäda, veri jne) esinemine, võib piirata kloorheksidiini desinfitseerivat toimet.

##### Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Vältida silma sattumist. Ravimi silma sattumisel, loputada puhta voolava veega ning pöörduda arsti poole.

Juhuslikul ravimi allaneelamisel juua suures koguses vett ja pöörduda viivitamatult arsti poole.

Hoida eemal toidust ja loomasöödast.

Pärast kasutamist pesta käed.

Kui preparaati manustatakse pihustipudeliga, vältida töötamist pihuseodus.

Inimesed, kes on kloorheksidiini suhtes ülitundlikud, peaksid kokkupuudet veterinaarravimiga vältima.

#### **4.6. Kõrvaltoimed (sagedus ja tõsidus)**

Väga harvadel juhtudel võib nisakasutusvahendi toimeaine muutmine põhjustada naha ärritust.

#### **4.7. Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil**

Võib kasutada tiinuse ja laktatsiooni ajal.

#### **4.8. Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed**

Sobimatus on kirjeldatud lõigus 6.2.

#### **4.9. Annustamine ja manustamisviis**

Preparaat on kasutusvalmis nisakastutuslahus või pihus lüpsijärgseks kasutamiseks kuni kaks korda päevas.

Kasutada vähemalt 5 ml lehma kohta igal kasutuskorral.

Kasutada nisasid vahetult pärast iga lehma lüpsmist. Veenduda, et nisa oleks vähemalt kolme neljandiku pikkuse ulatuses lahusesse kastutatud. Teise võimalusena pihustada preparaadiga iga nisa kogu pind vahetult pärast lüpsmist.

Kui vaja, tuleb kastutustopsi või pihustipudelit täita.

Kui kastutamiseks kasutatakse tavalist kastutustopsi, tuleb iga lüpsi ajal kasutada värsket lahust. Kastutustopsi või pihustipudelit tuleb iga lüpsikorra järel või kui tops saastub lüpsi ajal, tühjendada, puhastada ja loputada. Mitte valada ülejäänud lahust kastutustopsist või pihustipudelist tagasi originaalkonteinerisse. Mitte kasutada preparaati lüpsiseadmete puhastamiseks ja/või desinfitseerimiseks.

#### **4.10. Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid), vajadusel**

Ei rakendata. See veterinaarravim on paikselt manustamiseks, märkimisväärset imendumist ei toimu.

#### 4.11. Keeluaeg (-ajad)

Lihale ja söödavatele kudedele 0 päeva.

Piimale 0 tundi

### 5. FARMAKOLOOGILISED OMADUSED

Farmakoterapeutiline rühm: antiseptilised ja desinfitseerivad ained dermatoloogiliseks kasutamiseks, kloorheksidiin.

ATCvet kood: QD08AC02

#### 5.1. Farmakodünaamilised omadused

Kloorheksidiin on bisbiguaaniantiseptik. Kloorheksidiin on laia toimega. See on suuteline kiiresti ja täielikult hävitama kokkupuutel praktiliselt kõik vegetatiivsed bakterid. Kloorheksidiinil on ka mükostaatiline toime ja see takistab bakterite eoste väljaarenemist.

Kloorheksidiin lagundab rakuseina. See viib läbilaskvuse muutmise või kadumiseni ja kahjustusteni. Rakusiseste koostisosade lekkimine toimub raku surma tagajärjel. Raku koostisosade eraldumine toimub väga madalatel kontsentratsioonidel. Kloorheksidiini kõrged kontsentratsioonid põhjustavad rakusiseste ainete koagulatsiooni. Tänu elektrostaatilisele interaktsioonile happeliste fosfolipiididega on esmane toimekoht tsütoplasma membraan.

Kloorheksidiini sellisele toimele on tundlikud kõik vegetatiivsed bakteri liigid ja puuduvad dokumenteeritud andmed sellealase resistentsusmehhanismi kohta.

Kloorheksidiin on antiseptiline. Preparaat on testitud vastavalt Euroopa standardile EN 1656 (farmitingimustes) järgmiste tekitajate suhtes: *Staphylococcus aureus*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Proteus vulgaris*, *Enterococcus hirae*, *E. coli*, *S. agalactiae*, *S. dysgalactiae*, *S. uberis*, *Corynebacterium bovis*, *Streptococcus bovis*, *Klebsiella*, *Citrobacter*, *Enterobacter*.

#### 5.2. Farmakokineetilised andmed

Pärast paikset manustamist ei imendu kloorheksidiin märkimisväärselt läbi naha, mistõttu ei täheldata süsteemset farmakokineetilist toimet.

### 6. FARMATSEUTILISED ANDMED

#### 6.1. Abiainete loetelu

Briljantsinine 85% (E133)

Glütserool

Allantoiin

Isopropüülalkohol

Makrogoolstearaat

Mündiõli, osaliselt dementoliseeritud

Sidrunhappe monohüdraat

Naatriumhüdrokksiidi 30%lahus

Puhastatud vesi

## **6.2. Sobimatus**

Kloorheksidiini saab inaktiveerida anioonsete ja mitteioonsete pindaktiivsete (nt seebid, ka looduslikud) ainete või mitteorgaaniliste anioonidega, seetõttu mitte segada kraaniveega, teiste kemikaalidega, desinfitseerimisvahenditega ja teiste nisa- ja udarahooldusvahenditega.

## **6.3. Kõlblikkusaeg**

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: 18 kuud.  
Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 6 kuud.

## **6.4. Säilitamise eritingimused**

Hoida konteiner tihedalt suletuna.  
Mitte lasta külmuda.  
Kui veterinaarravim on külmunud, sulatada see soojas kohas üles ja loksutada hästi enne kasutamist.  
Hoida valguse eest kaitstult.

## **6.5. Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis**

1-liitrilised valged, suure tihedusega polüetüleenist mitmeannuselised konteinerid (HDPE), HDPE keeratava korgi ja o-kujuliste kinnitusega.

5-, 10-, 20-, 25-, 60- ja 200\*-liitrilised sinised, mitmeannuselised HDPE konteinerid, HDPE keeratava korgi ja o-kujulise kinnitusega. 200-liitrilise konteineri korgikate on punane.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

\* 200-liitrilist mitmeannuselise konteinerit ei pea tagastama uuesti täitmiseks.

## **6.6. Erinõuded ettevaatusabinõude osas kasutamata jäänud veterinaarravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel**

Kasutamata veterinaarravim või selle jäätmed tuleb hävitada vastavalt kohalikule seadusandlusele. OHTLIK KALADELE JA TEISTELE VEEORGANISMIDELE. Ravim ega kasutatud konteinerid ei tohi sattuda tiikidesse, kraavidesse ega teistesse veekogudesse.

## **7. MÜÜGILOA HOIDJA**

CIDLINES NV  
Waterpoortstraat 2  
8900 Ieper  
Belgia  
Tel. +32 (0) 57 21 78 77  
Fax. +32 (0) 57 21 78 79  
Mail: [info@cidlines.com](mailto:info@cidlines.com)

## **8. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)**

1720

## **9. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE / MÜÜGILOA UUENDAMISE KUUPÄEV**

Esmase müügiloa väljastamise kuupäev: 30.05.2012  
Müügiloa viimase uuendamise kuupäev: 05.05.2015

## **10. TEKSTI LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV**

Juuni 2021

## **MÜÜGI, TARNIMISE JA/VÕI KASUTAMISE KEELD**

Ei rakendata.